

243

28/07/2016



Consulta de Produtos

Área de Saúde - Área de Saúde - Espinha

Consulta de Produto

Detalhe do Produto : NIDAZOFARMA

Nome da Empresa:	FARMAE INDUSTRIA QUIMICO-FARMACEUTICA GERBENSE LTDA
CNPJ:	06.628.333/0001-46
Nome Comercial:	NIDAZOFARMA
Comunidade:	ANTHRASTIRACIS
Registro:	110850014
Processo:	28351.005536/00-08
Vencimento do Registro:	07/2020

Apresentação:	ATIVA	Nº Apres.:	3	Data de Publicação:	28/07/2000
Forma Física:	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Registro:	1108500140038		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]				
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária				
Local de Fabricação:	FARMACIAS NACIONAIS FARMACEUTICA INDUSTRIAL QUIMICO-FARMACEUTICA GERBENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL [sem dados cadastrais]				

Apresentação:	ATIVA	Nº Apres.:	4	Data de Publicação:	28/07/2000
Forma Física:	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Registro:	1108500140046		
Validade:	24 meses				

28/07/2016

Consulta de Produto

Princípio Ativo:	METRONIDAZOL
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	FARMACIAS NACIONAIS FARMACEUTICA INDUSTRIAL QUIMICO-FARMACEUTICA GERBENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL [sem dados cadastrais]


Apresentação:	1** INATIVA ***	Nº Apres.:	1	Data de Publicação:	28/07/2000
Forma Física:	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Registro:	1108500140011		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]				
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária				
Local de Fabricação:	FARMACIAS NACIONAIS FARMACEUTICA INDUSTRIAL QUIMICO-FARMACEUTICA GERBENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL [sem dados cadastrais]				

Apresentação:	** INATIVA ***	Nº Apres.:	2	Data de Publicação:	28/07/2000
Forma Física:	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Registro:	1108500140021		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]				
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária				
Local de Fabricação:	FARMACIAS NACIONAIS FARMACEUTICA INDUSTRIAL QUIMICO-FARMACEUTICA GERBENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL [sem dados cadastrais]				

252

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

Consulta de Produtos
 Área de Atuação: Legislação
 Área: Sanitários
 Instrucional



Detalhe do Produto : NEO FEDIPINA

Nome da Empresa:	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A
CNPJ:	05.161.069/0001-10
Nome Comercial:	NEO FEDIPINA
Autorização:	1055849
Categoria:	ANTANGINOSOS E VASODILATADORES
Registro:	155840169
Processo:	25351.539209/2011-10 Proc. Anterior : 25351.274520/2010-92
Vencimento do Registro:	12/2019

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690015
Princípio Ativo:	NIFEDIPINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	CADA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690023
Princípio Ativo:	NIFEDIPINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690031
Princípio Ativo:	NIFEDIPINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690041
Princípio Ativo:	NIFEDIPINA		
	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária		

Embalagem:	CADA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690058
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690066
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CORTICORTEN	
Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A
CNPJ	05.161.069/0001-10 Autorização 1.05.584-9
Nome Comercial	CORTICORTEN
Classe Terapêutica	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES
Registro	155840078
Processo	25351.566292/2011-61
Vencimento do Registro	06/2022

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	12/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558400780010
Princípio Ativo	PREDNISONA		
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"> BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	12/12/2011
Validade	36 meses	Registro	1558400780045
Princípio Ativo	PREDNISONA		
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"> BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		

295

001878

2017-6-20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2017-6-20

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: SINVASTATINA	
Nome da Empresa	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	Autorização	1.00.047-2
CNPJ	61.286.647/0001-16		
Nome Comercial	SINVASTATINA		
Classe Terapêutica	ANTILIPÊMICOS		
Registro	100470472		
Processo	25351.785832/2008-16		
Vencimento do Registro	12/2019		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720017
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
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"> SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720025
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

1/23

http://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351785832200816/numeroRegistro=100470472

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	31	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720319
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
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"> SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	32	21/12/2009

14/23

http://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351785832200816/numeroRegistro=100470472

2017-6-20		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária		1004704720327
Validade	24 meses	Registro		
Princípio Ativo	SINVASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	Ativa	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)		33	21/12/2009	
Validade	24 meses	Registro	1004704720335	
Princípio Ativo	SINVASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Gerência Geral de Medicamentos

301

001880

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:	SÓLIDO		
Descrição:	SULFATO FERROSO 40 MG (COMPRIMIDO REVESTIDO)		
Nome do Medicamento:	MASFEROL 40 MG		
Data da Notificação:	25/08/2017		
Vencimento da Notificação:	25/08/2022		
Dados do Acondicionamento			
Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qty	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1 BLISTER DE ALUMÍNIO E PLÁSTICO TRANSPARENTE + CAIXA	40MG	40 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	24 meses
Local(is) de Fabricação - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria			

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	SÓLIDO		
Descrição:	SULFATO FERROSO 40 MG (COMPRIMIDO REVESTIDO)		
Nome do Medicamento:	MASFEROL 40 MG		
Data da Notificação:	25/08/2017		
Vencimento da Notificação:	25/08/2022		
Dados do Acondicionamento			
Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qty	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1 BLISTER DE ALUMÍNIO E PLÁSTICO TRANSPARENTE + CARTUCHO	40MG	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40	24 meses
Local(is) de Fabricação - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria			

continua...

Código de Validação desta declaração: 224290816443717 emitido em 29/08/2017 16:44:37

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



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Gerência Geral de Medicamentos

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

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

Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	LÍQUIDO		
Descrição:	SULFATO FERROSO 25 MG/ML		
Nome do Medicamento:	MASFEROL 125 MG/ML		
Data da Notificação:	25/08/2017		
Vencimento da Notificação:	25/08/2022		
Dados do Acondicionamento			
Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qty	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1 FRASCO GOTEJADOR DE PLÁSTICO OPACO + CAIXA	30ML	125 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 30 ML	24 meses
Local(is) de Fabricação - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria			

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 Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificados 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: 18290816471517 emitido em 29/08/2017 16:47:15

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

304

001882

Voltar

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
0,5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE TERBUTALINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
0,5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE TERBUTALINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE TERBUTALINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos	
	Detalhe do Produto: sulfato de terbutalina
Nome da Empresa	GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ	33.408.105/0001-33
Nome Comercial	sulfato de terbutalina
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES
Registro	120190142
Processo	25351.028119/2007-72
Vencimento do Registro	01/2019
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
0,5 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE TERBUTALINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAIXA PARA AMPOLA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE TERBUTALINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

309

001883

Nome da Empresa		UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A	
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497.7
Nome Comercial	GLAUCOTRAT		
Classe Terapêutica	ANTI GLAUCOMATOSOS		
Registro	104971279		
Processo	23351.019226/2003-86		
Vencimento do Registro	01/2021		
Detalhe do Produto: GLAUCOTRAT			
Apresentação [MATV]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	7	15/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1049712790071
Princípio Ativo	MALEATO DE TIMOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [MATV]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 PCC SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	15/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1049712790010
Princípio Ativo	MALEATO DE TIMOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [MATV]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 PCC SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	15/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1049712790029
Princípio Ativo	MALEATO DE TIMOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [MATV]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação



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



Institucional

Consulta de Produtos

Análise Técnica Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : UNIDADAZIN

Nome da Empresa:	UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A
CNPJ:	60.665.981/0001-18
Nome Comercial:	UNIDADAZIN
Categoria:	NEUROLEPTICOS
Registro:	104971230
Processo:	29351.16617/2002-19
Vencimento do Registro:	01/2018
Autorização:	1049377

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG DRG CT BL AL PIAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	2	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049712300021
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TIORDAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG DRG CT BL AL PIAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	3	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049712300031
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TIORDAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG DRG CT BL AL PIAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	4	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049712300048
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TIORDAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

314

100 MG DRG CT BL AL PIAS INC X 100	DRAGEA SIMPLES	5	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049712300056
Princípio Ativo:	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG DRG CT 2 BL AL PIAS INC X 10	DRAGEA SIMPLES	1	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049712300013
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TIORDAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3% SOL OR CT FR VD AMB X 10 ML + DOSADOR	SOLUÇÃO ORAL	6	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049712300064
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TIORDAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAJU - BRASIL Fabricantes Internacionais		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3% SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML + DOSADOR	SOLUÇÃO ORAL	7	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049712300072
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TIORDAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAJU - BRASIL Fabricantes Internacionais		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM RETARD CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	8	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049712300080
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TIORDAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

312

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL • NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	OCULAR		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	3 MG/ML SOL OPT CT 10 FR PLAS OPC X 5 ML (EMB HOSP)	3	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401930032
Princípio Ativo	TOBRAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL • NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	OCULAR		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	3 MG/ML SOL OPT CT 12 FR PLAS OPC X 5 ML (EMB HOSP)	4	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401930040

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: TOBRAMICINA	
Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A		
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	105849
Nome Comercial	TOBRAMICINA		
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TÓPICOS PARA USO OFTÁLMICO		
Registro	155840193		
Processo	25351.576640/2011-22		
Vencimento do Registro	11/2020		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	3 MG/ML SOL OPT CT 06 FR PLAS OPC X 5 ML	1	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401930016
Princípio Ativo	TOBRAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL • NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	OCULAR		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	3 MG/ML SOL OPT CT 06 FR PLAS OPC X 5 ML (EMB HOSP)	2	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401930024
Princípio Ativo	TOBRAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.654, DE 18 DE SETEMBRO DE 2015

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

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: BHZ Logística Integrada Ltda	CNPJ: 11.519.930/0001-72
Endereço: Avenida Apio Cardoso, Galpão 3, Armazém 1	
Nº: 577	Bairro: Cincão
Município: Contagem	CEP: 32371-615
	UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.09428-6	
Autorização Especial nº: 1.23264-5	
Expediente nº: 0721237/14-2	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	
Empresa: Hospira Produtos Hospitalares Ltda	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Endereço: Av. Eng. Luis Carlos Berrini	
Nº: 901	Bairro: Cidade Monções
Município: São Paulo	CEP: 04571-010
	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.06250-1	
Autorização Especial nº: 1.21567-0	
Expediente nº: 0102879/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	
Empresa: Oncoexo Distribuidora de Medicamentos Ltda	CNPJ: 08.958.628/0001-06
Endereço: Rua Jundiá	
Nº: 264	Bairro: Tamarineira
Município: Recife	CEP: 52051-090
	UF: PE
Autorização de Funcionamento nº: 1.13111-9	
Expediente nº: 0291708/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.655, DE 18 DE SETEMBRO DE 2015

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alexza Pharmaceuticals, Inc	
Endereço: 2091 Stierlin Court, Mountain View, California 94043	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Fortis do Brasil Ltda	CNPJ: 07.247.260/0001-05
Autorização de Funcionamento nº: 1.13715-6	Autorização Especial nº: 1.13902-1
Expediente(s) nº: 0094406/14-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	
Empresa Fabricante: Allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH	
Endereço: Hildebrandstr. 10-12, 37081 Göttingen	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Wveth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento nº: 1.02110-1	
Expediente(s) nº: 0243786/15-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós (granul).	
Empresa Fabricante: Astellas Pharma Technologies, Inc	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/identificacao.html>, pelo código 10102015092100101

Endereço: 3300 Marshall Avenue, Norman, OK 73072-8064	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.07717-1	
Expediente(s) nº: 0020316/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda	CNPJ: 49.475.833/0014-12
Endereço: Rua Solange Aparecida Montan	
Nº: 49	Bairro: Sagrado Coração de Jesus
Município: Jandira	CEP: 06610-015
	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00974-4	
Autorização Especial nº: 1.22707-0	
Expediente(s) nº: 0787911/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos, granulados e pós.	

Empresa Fabricante: Catalent Germany Schorndorf GmbH	
Endereço: Steinbeisstrasse 1 und 2, 73614 Schorndorf	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento nº: 1.00107-1	
Expediente(s) nº: 0041783/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Delpharm Lille SAS	
Endereço: Zone Industrielle de Roubaix Est - rue de Toufflers 59290 Lys Laz Lanne	
Pais: França	
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento nº: 1.02543-8	
Expediente(s) nº: 0792903/14-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: citotóxicos; comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Ltd. (Biopharma Division)	
Endereço: Plot Nº423/P/A, Sarkhej Bavla Highwav, Village Moraiva, Tal. Sanand, Ahmedabad.	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Accord Farmacêutica Ltda	CNPJ: 64.171.697/0001-46
Autorização de Funcionamento nº: 1.05537-7	
Expediente(s): 0612165/14-9 e 0612509/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: filgrastim, pegfilgrastim, entropoietina, alfa interferona-2b recombinante, alfa interferona, rituximabe, teriparatida.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratorios León Farma S.A	
Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina s/n, Villajimbarre, León	
Pais: Espanha	
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento nº: 1.08610-7	
Expediente(s) nº: 0600305/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Lupin Limited	
Endereço: A-28/1, MIDC, Chikalthana, Aurangabad, 431210 Maharashtra State	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Merck S.A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento nº: 1.00089-8	Autorização Especial nº: 1.20175-9
Expediente(s) nº: 0190878/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: Myvalis Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 17.440.261/0001-25
Endereço: Avenida Rogelia Gallardo Alonso	
Nº: 650	Bairro: Distrito Industrial
Município: Aguiari	CEP: 13860-000
	UF: SP

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

PETIÇÃO

(Somente para peticionamento manual)

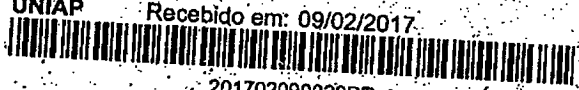
Nome da Empresa: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA.	
CNPJ: 49.475.833/0014-12	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 768 – MEDICAMENTO - (Certificação de BPF) de IND. NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) # 11 folhas #	Nº do Expediente : (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GGFIS – Gerência-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária	

Observações:

Referente: Renovação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação - SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

Agência Nacional
de Vigilância Sanitária **Presencial**

UNIAP Recebido em: 09/02/2017



201702090029PR

Responsável: Wilson Batista Pinheiro

São Paulo, Janeiro/2017

Local e data

Dante Aarão Junior
DiretorNome do Responsável Legal ou
Representante LegalAssinatura do Responsável Legal ou
Representante Legal

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS – Código CNJ 05.870-0

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 assinando e presenciar a impressão digitalizada, reprodução fiel
do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 58421409171450180498-1; Data: 14/09/2017 14:53:05

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFS61957-01GB
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

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

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

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



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 N° 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 **14/09/2017 14:57:49 (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: 817428

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **14/09/2018 14:53:06 (hora local)**.

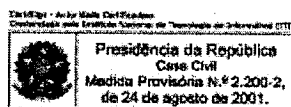
¹**Código de Autenticação Digital:** 58421409171450180498-1

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b348fcecea94f859407288b5229476e46eca681ff774a3b929026ecdd2eef7d97fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d86da5349c112f4f56bf74b38f1f3615b



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória N.º 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.





RESOLUÇÃO - RE Nº 3.476, DE 16 DE DEZEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 09 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º, do art. 59 e no inciso III do art. 52 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 346, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder a Autorização de Funcionamento de empresa prestadora de serviço de Armazenagem em Recintos Alfanfegados em conformidade com disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ:
EMPRESA: Porto Seco Centro Oeste S/A
AUTORIZAÇÃO/MS: 1.14937.0
CNPJ: 02.680.379/0001-53
PROCESSO: 25756.759133/2015-50
ENDEREÇO: via vp 5E qd. 09 L. 07
BAIRRO: DAIA
MUNICÍPIO: Anápolis
UF: GO
ÁREA: PAF
CEP: 75133600
ATIVIDADE: Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) que presta serviço de armazenagem de produtos para saúde, materiais e equipamentos médico hospitalares e produtos para diagnóstico de uso "in vitro", bem como matérias-primas que os integram, em recipientes alfanfegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.477, DE 16 DE DEZEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Ginsana S.A. Endereço: Via Malini, CH 6934 - Diogenio País: Suíça Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 60.831.658/0001-77 Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 0340892/15-2; 0337451/15-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária). Líquidos não esteréis: xaropes.
Empresa: Vifarma Indústria de Medicamentos Ltda. CNPJ: 03.993.167/0001-99 Endereço: Rod. BR 232, Km 63, s/n Bairro: Parque Industrial CEP: 55630-000 Município: Pombos UF: PE Autorização de Funcionamento: 1.05.620-2 Expediente(s): 0354785/15-0; 0354751/15-5; 0354768/15-0 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos. Semi-sólidos não esteréis: cremes. Líquidos não esteréis: xaropes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.478, DE 16 DE DEZEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Dimac PR Material Cirúrgico Ltda. CNPJ: 00.656.468/0001-39 Endereço: Rua Anita Ribas, 410 Bairro: Hugo Lange CEP: 82320-610 Município: Curitiba UF: PR Autorização de Funcionamento: 1.04.446-6 Autorização Especial: 1.10.326-3 Expediente(s): 0701720/15-1 Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.479, DE 16 DE NOVEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Abbott Diagnostics B.V. Endereço: Veenweg 12, 8121 AA, Otter País: Holanda Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.062.212/0001-84 Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 0285992/14-6 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).
Empresa Fabricante: ACS Dobfar S.P.A. Endereço: Viale Adenla 4/12, 20067, Tribiano (MI) País: Itália Empresa solicitante: Astrazenca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00 Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 0154463/15-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: cetilsporinicos (granul); pós (com preparação asséptica) Produtos esteréis: carbonâmicos (granul); pós (com preparação asséptica).
Empresa Fabricante: Bayer Bitterfeld GmbH. Endereço: Ortsteil Gresspin, Seligsberg, Chaussee 1, 06803, Bitterfeld-Wolfen País: Alemanha Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15 Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 0507146/15-1 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Biologische Heilmittel Heel GmbH Endereço: Dr. Beckweg-Str. 2-4, 76532, Baden-Baden País: Alemanha Empresa solicitante: Farmoquímica S/A CNPJ: 33.349.473/0001-58 Autorização de Funcionamento: 1.06.320-6 Expediente(s): 0491146/15-1, 0493992/15-2, 0494067/15-9, 0494078/15-4 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Semi-sólidos não esteréis: pomadas. Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). Líquidos não esteréis: soluções. Sólidos não esteréis: comprimidos.

Empresa: Bifarma Antibiótico Ltda. - ME CNPJ: 03.220.952/0001-09 Endereço: Rua Rodrigo, 114 Bairro: Jardim Ruive CEP: 09913-130 Município: Diadema UF: SP Autorização de Funcionamento: 1.04.895-7 Expediente(s): 0355392/14-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: penicilínicos: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.
--

Empresa Fabricante: Delpharm Lille SAS Endereço: Zone Industrielle de Roubaix Est - rue de Toufflers 59390 Lys Les Lannoy País: França Empresa solicitante: Mabra Farmacêutica Ltda. CNPJ: 09.545.589/0001-88 Autorização de Funcionamento: 1.07.794-7 Expediente(s): 0016625/15-1 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: hormonais: comprimidos (embalagem primária e secundária).
--

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline LLC Endereço: 1011 North Arendell Avenue, Zebulon, Carolina do Norte País: Estados Unidos da América Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10 Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Autorização Especial: 1.20.188-4 Expediente(s): 0347874/15-9 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não Esteréis: comprimidos revestidos (granul) e pós.
--

Empresa Fabricante: Janssen Pharmaceutica NV Endereço: Turnhoutseweg 30, Beerse, B-2340 País: Bélgica Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87 Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Autorização Especial nº: 1.20.165-4 Expediente(s): 0386453/15-7, 0387886/15-4 e 0386452/15-9 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não esteréis: soluções e suspensões. Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos esteréis: citotóxicos; embalagem secundária. Sólidos não esteréis: adesivos. Sólidos não esteréis hormonais: embalagem secundária.
--

Empresa: Laboratórios Baidac Ltda. CNPJ: 61.150.447/0001-31 Endereço: Rua Pedro de Toledo, 519/520 Bairro: Vila Clementino CEP: 04039-001 Município: São Paulo UF: SP Autorização de Funcionamento: 1.00.146-4 Expediente(s): 0538590/15-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos e comprimidos revestidos.
--

Empresa Fabricante: Pharbil Waltron GmbH Endereço: Im Wirtgen 25, 45731, Waltron País: Alemanha Empresa solicitante: Sapien Genética Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 0468969/15-1 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis hormonais (granul) e embalagem primária: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Schering-Plough (Bristol) Company Endereço: Birmm, Inishannon, Co. Cork País: Irlanda Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87 Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0885066/14-6 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis (granul): pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Takeda Austria GmbH Endereço: St. Peter-Strasse 25, 4020, Linz País: Áustria Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30 Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 0605258/15-4 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos Esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) (granul).
--

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticada.html>, pelo código 1010201522100068

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



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862

Ano CLIV Nº 140

Brasília - DF, segunda-feira, 24 de julho de 2017



SEÇÃO

3

Sumário

	PÁGINA
Presidência da República.....	1
Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento.....	2
Ministério da Ciência, Tecnologia, Inovações e Comunicações.....	5
Ministério da Cultura.....	9
Ministério da Defesa.....	11
Ministério da Educação.....	26
Ministério da Fazenda.....	66
Ministério da Integração Nacional.....	77
Ministério da Justiça e Segurança Pública.....	78
Ministério da Saúde.....	81
Ministério das Cidades.....	92
Ministério de Minas e Energia.....	93
Ministério do Desenvolvimento Social.....	97
Ministério da Indústria, Comércio Exterior e Serviços.....	101
Ministério do Esporte.....	101
Ministério do Meio Ambiente.....	101
Ministério do Planejamento, Desenvolvimento e Gestão.....	102
Ministério do Trabalho.....	103
Ministério do Turismo.....	108
Ministério dos Direitos Humanos.....	109
Ministério dos Transportes, Portos e Aviação Civil.....	109
Ministério Público da União.....	112
Tribunal de Contas da União.....	114
Defensoria Pública da União.....	115
Poder Legislativo.....	116
Poder Judiciário.....	116
Entidades de Fiscalização do Exercício das Profissões Liberais.....	124
Ineditoriais.....	131

Presidência da República

CASA CIVIL INSTITUTO NACIONAL DE COLONIZAÇÃO E REFORMA AGRÁRIA SUPERINTENDÊNCIA REGIONAL EM PERNAMBUCO

EXTRATO DE CONTRATO Nº 4/2017 - UASG 373048

Nº Processo: 54140000329201751.
CONCORRÊNCIA SRP Nº 3/2016. Contratante: INSTITUTO NACIONAL DE COLONIZAÇÃO E REFORMA AGRÁRIA. CNPJ Contratado: 05604422000190. Contratado: AGROMAQUINAS EMPREENDEIMENTOS - AGRÍCOLAS LTDA. Objeto: Perfuração e instalação de 150 (cento e cinquenta) poços tubulares em áreas de rochas

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS		
Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 04 a 28	R\$ 0,50	R\$ 2,00
de 32 a 76	R\$ 0,90	R\$ 2,40
de 80 a 156	R\$ 1,90	R\$ 3,40
de 160 a 250	R\$ 2,50	R\$ 4,00
de 254 a 500	R\$ 5,00	R\$ 6,50

* Acima de 500 páginas = preço do tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,0175

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00032017072400001

crystalinas e 10 (dez) poços tubulares em áreas de rochas sedimentares, localizadas em municípios diversos do estado de Pernambuco, inseridos na área de atuação da Superintendência Regional de Pernambuco - SR(03). Fundamento Legal: Lei 8666/93. Vigência: 20/07/2017 a 19/07/2018. Valor Total: R\$6.104.758,40. Fonte: 100000000 - 2017NE800303. Data de Assinatura: 20/07/2017.

(SICON - 21/07/2017) 373048-37201-2017NE800040

INSTITUTO NACIONAL DE TECNOLOGIA DA INFORMAÇÃO

AVISO DE LICITAÇÃO
PREGÃO Nº 6/2017 - UASG 243001

Nº Processo: 9999000328201734. Objeto: Pregão Eletrônico - Contratação de serviços especializados de suporte e administração da infraestrutura de dados, administração de dados e banco de dados e Operação em Segurança da Informação SIC. Total de Itens Licitados: 00004. Edital: 24/07/2017 de 08h00 às 12h00 e de 14h00 às 17h59. Endereço: Sen Quadra 02 Bloco e Asa Norte - BRASÍLIA - DF ou www.comprasgovernamentais.gov.br/edital/243001-05-6-2017. Entrega das Propostas: a partir de 24/07/2017 às 08h00 no site www.comprasnet.gov.br. Abertura das Propostas: 03/08/2017 às 08h00 no site www.comprasnet.gov.br.

JORGE LUIS RODRIGUES
Prociroiro

(SIDE - 21/07/2017) 243001-24208-2017NE800011

SECRETARIA-GERAL EMPRESA BRASIL DE COMUNICAÇÃO S/A

EXTRATO DE TERMO ADITIVO

Espécie: Termo Aditivo nº 03 ao Contrato de Prestação de Serviços de Manutenção Predial EBC/COORD-CM/Nº 0050/2014. Contratante: Empresa Brasil de Comunicação S/A - EBC. Contratada: GB

Consultoria e Serviços Eireli EPP, CNPJ: 17.298.685/0001-05. Objeto: registrar a revisão do valor mensal contratado e discriminar os dados da Nota de Empenho do Exercício Financeiro de 2017. Do valor mensal revisado: R\$ 147.447,90. Dos Recursos Orçamentários: Programa de Trabalho: 2472210126750001 (Comunicação de Atos e Fatos do Governo Federal). Elemento de Despesa: 339039 (Outros Serviços de Terceiros - Pessoa Jurídica). Nota de Empenho: 2017NE001323. Emissão: 24/04/2017. Valor: R\$ 88.169,95 Programa de Trabalho: 2472210126750001 (Comunicação de Atos e Fatos do Governo Federal). Elemento de Despesa: 339039 (Outros Serviços de Terceiros - Pessoa Jurídica). Nota de Empenho: 2017NE001324. Emissão: 24/04/2017. Valor: R\$ 186.228,95. Da Nota de Empenho do Exercício de 2017: Programa de Trabalho: 24722202520B50001 (Fortalecimento do Sistema Público de Radiodifusão e Comunicação). Elemento de Despesa: 339039 (Outros Serviços de Terceiros/Pessoa Jurídica). Nota de Empenho: 2017NE000422. Emissão: 09/02/2017. Valor: R\$ 164.813,91. Vigência: 11/08/2016 a 11/08/2017. Assinatura: 19/07/2015. Processo: 1444/2013.

ADVOCACIA-GERAL DA UNIÃO SECRETARIA-GERAL DE ADMINISTRAÇÃO SUPERINTENDÊNCIA DE ADMINISTRAÇÃO NO RIO DE JANEIRO

AVISO DE SUSPENSÃO
PREGÃO Nº 10/2017

Comunicamos a suspensão da licitação supracitada, publicada no D.O.U em 19/07/2017. Objeto: Pregão Eletrônico - Contratação de empresa especializada na prestação de serviços continuados de OPERADOR DE MAQUINA COPIADORA, com execução mediante o regime de empreitada por preço global e dedicação exclusiva de mão de obra, para atender às necessidades das unidades circunscritas à SAD/RJ no Estado de Minas Gerais, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas no Edital e no Termo de Referência.

ROSIANE MARIA SILVA LINS
Pregoeira

(SIDE - 21/07/2017) 110102-00001-2017NE000096

CONSELHO DE GOVERNO CÂMARA DE REGULAÇÃO DO MERCADO DE MEDICAMENTOS

COMUNICADO Nº 11, DE 21 DE JULHO DE 2017

Atualiza a relação dos grupos econômicos, conforme definição constante do Comunicado nº 5, de 25 de março de 2015.

A Secretaria-Executiva da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos - SCMED, com fulcro no disposto no inciso XIII do artigo 12 da Resolução CMED nº 3, de 29 de julho de 2003, tendo em vista a Resolução CMED nº 1, de 23 de fevereiro de 2015, expediu o presente Comunicado:

1 - Fica atualizada, no Anexo deste Comunicado, a relação dos grupos econômicos, conforme definição constante do Comunicado nº 5, de 25 de março de 2015.

1.1 - As empresas que não constarem da relação serão consideradas empresas individuais.

2 - As empresas deverão encaminhar a esta Secretaria-Executiva, por e-mail ou mediante protocolo na Anvisa, no prazo de 10 dias a contar da publicação deste Comunicado, a retificação dos grupos econômicos constantes do Anexo.

3 - O Anexo e sua atualização, de acordo com as retificações de que tratam o item anterior, serão divulgados na página da CMED no portal eletrônico da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA).

4 - Este Comunicado entra em vigor na data de sua publicação.

LEANDRO PINHEIRO SAFATLE

SECRETARIA-EXECUTIVA - CMED ANEXO		
Grupo	CNPJ	Razão Social
GRUPO ACHE/BIOSINTÉTICA	60.659.463/0029-92	ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A
GRUPO ACHE/BIOSINTÉTICA	53.162.095/0001-06	BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA
GRUPO ACHE/BIOSINTÉTICA	60.659.463/0001-91	ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A
GRUPO ALTHAIA	48.344.725/0001-23	ALTHAIA S.A INDUSTRIA FARMACEUTICA
GRUPO ALTHAIA	48.344.725/0007-19	ALTHAIA S.A INDUSTRIA FARMACEUTICA
GRUPO AUROBINDO	04.301.884/0001-75	AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA
GRUPO AUROBINDO	07.925.705/0001-69	AUROBINDO PHARMA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	18.459.628/0001-15	BAYER S.A
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	56.990.534/0001-67	SCHERING DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	14.372.981/0001-02	BAYER S.A
GRUPO CIFARMA/MABRA	09.545.589/0001-88	MABRA FARMACEUTICA LTDA

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



GRUPO CIFARMA/MABRA	17.562.075/0001-69	CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CIMED/NECKERMAN	02.814.497/0001-07	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
GRUPO CIMED/NECKERMAN	48.113.966/0001-29	ONEFARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CRISTALIA	44.734.671/0001-31	CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO CRISTALIA	44.734.671/0004-02	CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	45.992.062/0001-65	GERMED FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	57.507.378/0003-65	EMS S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	05.044.984/0001-26	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	57.507.378/0001-01	EMS S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	72.593.791/0001-11	NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	00.923.140/0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA	14.806.008/0001-34	MOMENTA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
GRUPO PRESENIUS	49.324.221/0008-80	PRESENIUS KABI BRASIL LTDA
GRUPO PRESENIUS	01.440.390/0001-36	PRESENIUS MEDICAL CARE LTDA
GRUPO PRESENIUS	49.324.221/0001-04	PRESENIUS KABI BRASIL LTDA
GRUPO GLAXOSMITHKLINE	33.247.745/0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
GRUPO GLAXOSMITHKLINE	63.064.633/0001-34	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
GRUPO HIPOLABOR/SANVAL	19.570.720/0001-10	HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO HIPOLABOR/SANVAL	61.068.753/0001-12	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
GRUPO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTECORP	29.785.870/0001-03	LABORATORIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
GRUPO HYPERMARCAS (HYPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTECORP)	33.060.740/0001-72	MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.
GRUPO HYPERMARCAS (HYPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTECORP)	05.161.069/0001-10	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.
GRUPO HYPERMARCAS (HYPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTECORP)	61.082.426/0002-07	COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.
GRUPO HYPERMARCAS (HYPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTECORP)	02.932.074/0001-91	HYPERMARCAS S/A
GRUPO HYPERMARCAS (HYPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTECORP)	61.299.111/0001-35	LUPER INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO HYPERMARCAS (HYPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTECORP)	61.541.132/0001-15	NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSEN-CILAG	31.780.468/0001-87	JANSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSEN-CILAG	54.516.661/0001-01	JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSEN-CILAG	39.748.988/0001-14	JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA
GRUPO MERCK/SERONO	27.944.313/0001-54	SERONO PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO MERCK/SERONO	33.069.212/0001-84	MERCK S/A
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	07.845.173/0001-50	SCHERING-PLOUGH PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	03.560.974/0001-18	SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	45.987.013/0001-34	MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO NOVO NORDISK	82.277.955/0001-35	NOVO NORDISK FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO NOVO NORDISK	16.921.603/0001-66	NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	61.072.395/0001-33	WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	46.070.868/0036-99	LABORATORIOS PFIZER LTDA
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	17.159.229/0001-76	LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	46.070.868/0001-69	LABORATORIOS PFIZER LTDA
GRUPO RANBAX/SUN	73.663.650/0001-90	RANBAX FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO RANBAX/SUN	04.853.101/0001-66	SUN FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO RANBAX/SUN	05.035.244/0001-23	SUN FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	61.286.647/0001-16	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	60.412.327/0001-00	ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	36.994.502/0001-30	NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A.
GRUPO SANOBIO/L	21.561.931/0003-89	LABORATORIO SANOBIO LTDA
GRUPO SANOBIO/L	21.561.931/0001-39	LABORATORIO SANOBIO LIMITADA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	68.132.950/0001-03	GENZYME DO BRASIL LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	50.929.710/0001-79	MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	10.588.595/0007-97	MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	61.099.966/0007-48	SANOFI SYNTHLABO FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	02.685.377/0001-37	SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO TAKEDA/MULTILAB	92.265.552/0001-40	MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO TAKEDA/MULTILAB	60.397.775/0001-74	TAKEDA PHARMA LTDA
GRUPO VALEANT/B/D/DELTA	27.011.022/0001-03	BL INDÚSTRIA ÓTICA LTDA
GRUPO VALEANT/B/D/DELTA	61.186.136/0001-22	VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO VALEANT/B/D/DELTA	33.723.097/0001-93	INSTITUTO TERAPÊUTICO DELTA LTDA
GRUPO VALEANT/B/D/DELTA	33.723.097/0002-74	INSTITUTO TERAPÊUTICO DELTA LTDA
GRUPO ZYDUS/NIKKHO	05.254.971/0001-81	ZYDUS NIKKHO FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO ZYDUS/NIKKHO	33.517.558/0001-06	QUÍMICA FARMACÉUTICA NIKKHO DO BRASIL LTDA

Atualizada em 18/07/2017

Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento

SECRETARIA EXECUTIVA
DEPARTAMENTO DA COMISSÃO EXECUTIVA
DO PLANO DA LAVOURA CACAUEIRA
SUPERINTENDÊNCIA NA BAHIA E ESPÍRITO
SANTO

AVISO DE LICITAÇÃO
PREGÃO Nº 7/2017 UASG 130122

Nº Processo: 21084001034201684. Objeto: Pregão Eletrônico - Registro de Preços para eventual aquisição de pneus e câmaras para veículos, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas no Edital e seus anexos. Total de Itens Licitados: 00014. Edital: 24/07/2017 de 08h00 às 12h00 e de 13h00 às 17h00. Endereço: Rod. Ilheus-Itabuna - Km 22 - (zona Rural) - Caixa Postal 07. ILHEUS - BA ou www.comprasgovernamentais.gov.br/edital/130122-05-7-2017. Entrega das Propostas: a partir de 24/07/2017 às 08h00 no site www.comprasnet.gov.br. Abertura das Propostas: 03/08/2017 às 09h00 no site www.comprasnet.gov.br. Informações Gerais: O edital encontra-se disponível nos sites www.comprasnet.gov.br e www.cplac.gov.br

NEIDES NUNES DA SILVA DE CARVALHO
Chefe do Sempa

(SIDEC - 21/07/2017) 130122-00001-2017NE000042

CENTRAIS DE ABASTECIMENTO DE MINAS GERAIS S/A

AVISO DE LICITAÇÃO
PREGÃO PRESENCIAL Nº 40/2017

A CEASAMINAS comunica que fica sem efeito a publicação veiculada no Diário Oficial da União, na página 3, Sessão 3, na data de 05/04/2017, referente ao processo licitatório em referência. O texto correto e que deve ser considerado é o que segue:

A CEASAMINAS comunica que está retomando a licitação acima a realizar-se no dia 07/08/2017, às 09h30min, no Prédio da Administração. A presente licitação tem por objeto a concessão de uso de uma área com 226,50 m², constituída pelas lojas 9 e 10 do Pavilhão E-1, localizada no Entrepósito de Contagem/MG, para implantação da seguinte atividade: Comércio atacadista de embalagens em geral, plásticos, descartáveis e correlatos. O edital encontra-se disponível no site www.ceasaminas.com.br

Contagem/MG, 21 de julho de 2017.
GUSTAVO ALBERTO FRANÇA FONSECA
Diretor Presidente

AVISO DE RETIFICAÇÃO
PREGÃO PRESENCIAL Nº 55/2017

A CEASAMINAS comunica aos interessados que o certame publicado na página 4, Seção 3, do Diário Oficial da União de 13/06/2017, item 2.1, sofreu retificação, onde se lê "até 30 (trinta) minutos antes do início da sessão", leia-se "até 10 (dez) minutos antes do início da sessão". A sessão está mantida para a data original.

Contagem/MG, 21 de julho de 2017.
GUSTAVO ALBERTO FRANÇA FONSECA
Diretor Presidente

PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA CASA CIVIL IMPRENSA NACIONAL

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

SEÇÃO 1

Publicação de atos normativos

SEÇÃO 2

Publicação de atos relativos à pessoal da Administração Pública Federal

SEÇÃO 3

Publicação de contratos, editais, avisos e ineditais

A Imprensa Nacional não possui representantes autorizados para a comercialização de assinaturas impressas e eletrônicas
<http://www.in.gov.br> ouvidoria@in.gov.br
SIC, Quadra 9, Lote 800, CEP 70160-600, Brasília - DF
CNPJ: 04196695/0001-00
Fone: (61) 3441-9450

MICHEL MIGUEL ELIAS TEMER LULIA
Presidente da República

ELISEU LEMOS PADILHA
Ministro de Estado Chefe da Casa Civil

PEDRO ANTONIO BERTONE ATAÍDE
Diretor-Geral da Imprensa Nacional

ALEXANDRE MIRANDA MACHADO
Coordenador-Geral de
Publicação e Divulgação

HELDER KLEIST OLIVEIRA
Coordenador de Editoração e
Divulgação Eletrônica dos Jornais Oficiais

EMAR BAZILIO VAZ FILHO
Coordenador de Produção



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

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

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

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Fiskia S/A Indústria F. Comércio	CNPJ: 60.911.161/0001-69
Endereço: Rua Guilherme Barbosa 126, Melo 83, Brooklin Novo	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04571-160	
Autorização de Funcionamento: 1098931	
Expediente(s): 0346749/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Insumos Farmacêuticos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 472, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0008-80
Endereço: Rodovia Anhanguera (SP-330), S/N, Km 107, Jardim São Francisco (Nova Venéza)	
Município: Sumaré	UF: SP
CEP: 13181-030	
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 0655639/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: cefalosporínicos: póis (com preparação asséptica).	

Empresa: Brinaforma Indústria Química e Farmacêutica S/A	CNPJ: 05.161.069/0005-44
Endereço: V. PR - I, S/Nº Quadra 2-A, Módulo 4, Daia	
Município: Anápolis	UF: GO
CEP: 75132-020	
Autorização de Funcionamento: 0329957/15-1	Expediente(s): 0329979/15-1 e 0330487/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, grânulos, pastilhas, pós e pós efervescentes.	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária).	
Sólidos não estéreis: hormônios: embalagem secundária.	
Líquidos não estéreis: sorois, elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, gelias, géis, loções e pomadas.	
Semi-sólidos não estéreis: hormônios: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Catalent Germany Schorndorf GmbH	
Endereço: Steinhelmsstr. 1 und 2, 73614 Schorndorf	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 61.100.004/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.00.684-1	Expediente(s): 0641177/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: JBSA Institut Biochimique S.A.	
Endereço: Via del Pino, CH-6915, Pambio-Norreno	
País: Suíça	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0385939/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: hormônios: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Indoco Remedies Limited (Plant II)	
Endereço: L-32, 33, 34, Verna Industrial Area, Verna, Sateete Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: Natcoforma do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.157.293/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.08.261-1	Expediente(s): 0822354/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Carlow)	
Endereço: Dublin Road, Carlow, Co. Carlow	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farm. S.A.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 0038234/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) (injeção).	

Empresa Fabricante: O Pharma AB	
Endereço: Agerstrandvägen 27, Malmö, 21215	
País: Suécia	
Empresa solicitante: Laboratórios Ferring Ltda.	CNPJ: 74.732.034/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.02.876-2	Expediente(s): 0065374/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: hormônios: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Schering-Plough Labo NV	
Endereço: Industriepark 3D, Heist-op-den-Berg, B-2220	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 0804776/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Vidora Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 92.762.272/0001-70
Endereço: Rua Alberto Rangel, 823, Parque dos Maias	
Município: Porto Alegre	UF: RS
CEP: 91180-840	
Autorização de Funcionamento: 1.00.473-1	Expediente(s): 0127959/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 473, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Limited	
Endereço: C-1, Saka Industrial State, Selanui, Dehndin, Uttrakhand	
País: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041953/14-2
Linha(s) de Produtos: esteréis.	

Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 284/2006, não apresentação da documentação solicitada no item 4 da notificação de exigência nº 0711015/15-4.

RESOLUÇÃO - RE Nº 474, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Rottendorf Pharma GmbH	
Endereço: Ostentfelder Strabe 51-61, 53220 - Emmerich, North Rhine-Westphalia	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Biobab Sanus Farmacêutica Lda	CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento nº: 1.00974-4	
Expediente nº: 0625891/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2016, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos: 5º (inciso LXVII), 77 (inciso IV) e 461 (S. 3º inciso V).

RESOLUÇÃO - RE Nº 476, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: Lidiane Soares Pereira Ribeiro
ENDEREÇO: Praça Padre Jose Maria do Sacramento 100
BAIRRO: Centro CEP: 39648000 - CHAPADA DO NORTE/MG
CNPJ: 23.846.539/0001-61
PROCESSO: 25551.872373/2016-00 AUTORIZ/MS: 7.43637.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTACÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: Santos & Martins Drogaria e Perfumaria ME
ENDEREÇO: Rua Higienópolis, 307
BAIRRO: Jardim Paulista CEP: 13348500 - INDAIATUBA/SP
CNPJ: 23.472.732/0001-80
PROCESSO: 25351.866136/2016-00 AUTORIZ/MS: 7.43668.5
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTACÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.425, DE 8 DE SETEMBRO 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Razão Social 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

ANEXO

EMPRESA: CIANO SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA
AUTORIZ/MS: 9.06281-3
CNPJ: 15.581.636/0001-41
PROCESSO: 25764.123741/2014-60 (2192714/16-6)
ENDEREÇO: RUA HAROLDO DE AZEVEDO, S/N - LOT CLIMA BOM I QUADRA 23 LOTE 06 A 09
BAIRRO: CLIMA BOM
MUNICÍPIO: MACÉIO
UF: AL
CEP: 57.071-030
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 8 DE SETEMBRO 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Endereço 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

ANEXO

EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP
AUTORIZ/MS: 9.05652-9
CNPJ: 08.158.865/0001-92
PROCESSO: 25741.224080/2013-15 (2177153/16-7)
ENDEREÇO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10
BAIRRO: JARDIM EL DORADO
MUNICÍPIO: PALHOÇA
UF: SC
CEP: 88.133-533
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.427, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Sancionantes Domissinatários.

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticador.html>, pelo código 10102016091200023

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Riograndense Ltda	CNPJ: 55.643.555/0001-13
Endereço: Avenida Turraf, 2590 2600 - Bairro Jardim Anice	
Município: São José do Rio Preto	UF: SP
	CEP: 15.057-43
Autoregulação de Funcionamento: 3.01.320.1 Expediente(s): 1043313/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Sancionantes Domissinatários: 1. IOLHIDIAS	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.428, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXOS

Empresa: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S/A	CNPJ: 05.161.069/0005-113
Endereço: Rua VPR 01, Quadra 2 A Módulo 04, Dala	
Município: Anápolis	UF: GO
	CEP: 75132-020
Autoregulação de Funcionamento: 1.05.581-9 Expediente(s): 1140692/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Chiesi Farmacêutica S.P.A	
Endereço: Via Palermo, 36 A - Parma	
País: Itália	
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.363.032-0001-46
Autoregulação de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1392290/16-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Strojnik, 2750 - Jardim Paraíso	
Município: Pouso Alegre	UF: MG
	CEP: 37550-000
Autoregulação de Funcionamento: 1.04.381-0 Expediente(s): 1362537/16-3 e 1362820/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, pomadas e géis.	

Empresa: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A	CNPJ: 61.082.426/0016-02
Endereço: VPR 1, Quadra 2-A, Módulo 5, Dala	
Município: Anápolis	UF: GO
	CEP: 75132-020
Autoregulação de Funcionamento: 1.07.817-7 Expediente(s): 1201602/16-2, 1201493/16-1 e 1203985/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: DFL Indústria e Comércio S/A	CNPJ: 33.112.665/0001-46
Endereço: Estrada do Guaretemo, 2059 - Jacaremagã	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
	CEP: 22713-002
Autoregulação de Funcionamento: 1.00.177-1 Expediente(s): 1329532/16-2 e 1329485/16-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Semi-sólidos não estéreis: géis.	

Empresa: Farmace Indústria Química Farmacêutica Coarense Ltda.	CNPJ: 06.628.333/0001-46
Endereço: Avenida Dr. Antônio Lirio Caldas, Km 02, Sítio Barreiras	
Município: Barbacena	UF: CE
	CEP: 63100-000
Autoregulação de Funcionamento: 1.01.085-5 Expediente(s): 1294188/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited	
Endereço: 17-85 Jusohannachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686	
País: Japão	
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autoregulação de Funcionamento: 1.00.533-9 Expediente(s): 1350058/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited	
Endereço: 17-85 Jusohannachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686	
País: Japão	
Empresa solicitante: Abbott Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autoregulação de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 1372436/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.429, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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

ANEXOS

Empresa: Medicom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 08.612.399/0001-73
Endereço: Avenida Leonardo Malcher, 1996, Praça 14 de janeiro.	
Município: Manaus	UF: AM
	CEP: 69.020-070
Autoregulação de Funcionamento: 1.07.567-3 Expediente(s): 0672573/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:	

Empresa: UCR Biospharma S.A	CNPJ: 64.711.400/0001-14
Endereço: Alameda Atanásio, 3833 - Centro Empresarial Tamboré	
Município: Barueri	UF: SP
	CEP: 06455-000
Autoregulação de Funcionamento: 1.02.361-1 Autorização Especial: 1.20.456-1	
Expediente(s): 0233258/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:	

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



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.425, DE 8 DE SETEMBRO 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Razão Social 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

ANEXO

EMPRESA: CIANO SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA
AUTORIZ/MS: 9.06281-3
CNPJ: 15.581.636/0001-41
PROCESSO: 25764.123741/2014-60 (2192714/16-6)
ENDEREÇO: RUA HAROLDO DE AZEVEDO, S/N - LOT CLIMA BOM I QUADRA 23 LOTE 06 A 09
BAIRRO: CLIMA BOM
MUNICÍPIO: MACIEIO
UF: AL
CEP: 57.071-030
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 8 DE SETEMBRO 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Endereço 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

ANEXO

EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP
AUTORIZ/MS: 9.05652-9
CNPJ: 08.158.865/0001-92
PROCESSO: 25741.224080/2015-15 (2177153/16-7)
ENDEREÇO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10
BAIRRO: JARDIM ELDRADO
MUNICÍPIO: PALHOÇA
UF: SC
CEP: 88.133-533
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.427, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Saneantes Domissanitários.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company information: Empresa: Indústria Farmacêutica Riquímica Ltda., CNPJ: 55.643.555/0001-43, Endereço: Avenida Tarraf, 2590 2600 - Bairro Jardim Anice, Município: São José do Rio Preto - UF: SP, CEP: 15.057-43, Autorização de Funcionamento: 3.01.329-1, Expediente(s): 1042313/15-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Saneantes Domissanitários: LÍQUIDOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.428, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with company information: Empresa: Ibrinfarma Indústria Química e Farmacêutica S/A, CNPJ: 05.161.069/0005-41, Endereço: Rua VPR 01, Quadra 2 A Módulo 04, Daia, Município: Anápolis - UF: GO, CEP: 75132-028, Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9, Expediente(s): 1140642/16-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estériles: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com higienização asséptica)

Table with company information: Empresa Fabricante: Chiesi Farmacêutica S.P.A., Endereço: Via Palermo, 20/A - Parma, País: Itália, Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda., CNPJ: 61.363.032/0001-46, Autorização de Funcionamento: 1.00.058-9, Expediente(s): 1392290/16-1, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estériles: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Table with company information: Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda., CNPJ: 02.814.497/0002-98, Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Sturzo, 2750 - Jardim Paraíso, Município: Pousa Alegre - UF: MG, CEP: 37550-000, Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0, Expediente(s): 1362537/16-3 e 1362820/16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Líquidos não estériles: emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes, Semissólidos não estériles: cremes, pomadas e pós

Table with company information: Empresa: Cosmod Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A, CNPJ: 61.682.426/9016-02, Endereço: VPR 1, Quadra 2-3, Módulo 5, Daia, Município: Anápolis - UF: GO, CEP: 75132-020, Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7, Expediente(s): 1201002/16-2, 1201493/16-1 e 1203985/16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estériles: pós, Semissólidos não estériles: cremes e pomadas, Líquidos não estériles: soluções

Table with company information: Empresa: DFI Indústria e Comércio S/A, CNPJ: 33.112.665/0001-46, Endereço: Estrada do Guarema, 2059 - Jacaremaquã, Município: Rio de Janeiro - UF: RJ, CEP: 22713-002, Autorização de Funcionamento: 1.00.177-1, Expediente(s): 1329532/16-2 e 1329485/16-7, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estériles: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), Semissólidos não estériles: pós

Table with company information: Empresa: Farmacêutica Química Farmacêutica Coreante Ltda., CNPJ: 06.628.333/0001-46, Endereço: Avenida Dr. Antônio Lúcio Calvão, Km 02, Sítio Barreiras, Município: Barbata - UF: CE, CEP: 63183-000, Autorização de Funcionamento: 1.01.085-1, Expediente(s): 1294188/16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtores estériles: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Table with company information: Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited, Endereço: 17-85 Jusohomachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686, País: Japão, Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda., CNPJ: 56.598.701/0001-16, Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1, Expediente(s): 1350038/16-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estériles: comprimidos

Table with company information: Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited, Endereço: 17-85 Jusohomachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686, País: Japão, Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda., CNPJ: 15.800.545/0001-50, Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7, Expediente(s): 1372436/16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estériles: pós (com preparação asséptica)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.429, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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

ANEXOS

Table with company information: Empresa: Medicom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda., CNPJ: 08.612.399/0001-73, Endereço: Avenida Leonardo Malcher, 1996, Praça 14 de Janeiro, Município: Manaus - UF: AM, CEP: 69.020-070, Autorização de Funcionamento: 1.07.567-3, Expediente(s): 0672473/15-2, Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos

Table with company information: Empresa: UCR Riosharma S.A., CNPJ: 64.711.600/0001-14, Endereço: Alameda Aracaju, 3833 - Centro Empresarial Tambore, Município: Barrocas - UF: SP, CEP: 06455-000, Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9, Autorização Especial: 1.20.456-1, Expediente(s): 0253258/15-1, Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos



PROCESSO: 25351.423244/2014-70 AUTORIZ/MS: 1.10905.3
ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VERTEX FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA.
ENDEREÇO: RUA TRINDADE, Nº 125, BLOCO 2
BAIRRO: JARDIM MARGARIDA CEP: 06730000 - VARGEM
GRANDE PAULISTA/SP

CNPJ: 21.798.065/0001-02
PROCESSO: 25351.355463/2015-73 AUTORIZ/MS: 1.14143.6

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: ELLO DISTRIBUIÇÃO LTDA

ENDEREÇO: Av. Anápolis, S/N, Quadra 0, Lote 02
BAIRRO: Fazenda Planície Petrópolis CEP: 74780562 - GOIÂNIA/GO

CNPJ: 14.115.388/0001-80
PROCESSO: 25351.255053/2013-94 AUTORIZ/MS: 1.23483.1

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MAWED COMERCIAL LTDA - ME
ENDEREÇO: AV. SANTOS DUMONT ESQUINA PARANAGUA,
SN - QUADRA 27 - LOTE 25 - SALA 02

BAIRRO: JARDIM NOVO MUNDO CEP: 74715450 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 12.252.118/0001-96

PROCESSO: 25351.15565/2013-95 AUTORIZ/MS: 1.23557.8

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: labmass laboratory - laboratório de análise química, consultoria e treinamento ltda
ENDEREÇO: Rua Alberto Cerqueira de Lima, 249
BAIRRO: Taquaral CEP: 13076010 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 16.383.999/0001-35
PROCESSO: 25351.537573/2016-03
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2617315/16-8, contrariando os artigos 6º e II da RDC nº 204/2005. Empresa não peticionou AFE.

RESOLUÇÃO - RE Nº 287, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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

Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: INDUSTRIA E COMERCIO TRIUNFO LTDA
ENDEREÇO: PASSAGEM SAO JOSE 00078
BAIRRO: GUANABARA CEP: 67000 - ANANINDEUA/PA
CNPJ: 04.358.610/0001-12

PROCESSO: 25000598483 AUTORIZ/MS: 2.00714.4

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA

ENDEREÇO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 61.593.620/0001-76

PROCESSO: 0500877 AUTORIZ/MS: 2.00269.8

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2283921/16-6.

EMPRESA: RAIA S/A - MATRIZ
ENDEREÇO: PRAÇA PANAMERICANA, 57
BAIRRO: ALTO DE PINHEIROS CEP: 05461000 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 60.605.664/0001-06

PROCESSO: 25001147983 AUTORIZ/MS: 2.00705.3

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA

ENDEREÇO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 61.593.620/0001-76

PROCESSO: 25000500977 AUTORIZ/MS: 1.00134.2

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2286156/16-4.

EMPRESA: TERADA & CIA LTDA
ENDEREÇO: R BRAZELIZA ALVES DE CARVALHO 00425
BAIRRO: VILA BARUEL CEP: 2510 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 60.832.573/0001-03

PROCESSO: 250000837283 AUTORIZ/MS: 3.00631.5

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

RESOLUÇÃO - RE Nº 288, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

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

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 7º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 8º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 9º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 10º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxalta Belgium Manufacturing S.A.

Endereço: Boulevard René Branquart 80, B-7860 - Lessines (site: Baxalta Belgium Manufacturing S.A.)

País: Bélgica

Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80

Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1145772/16-4

1.00.683-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: comprimidos.

Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Líquidos não estéreis: embalagem secundária.

Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Farmace Indústria Química Farmacêutica Cearense Ltda. CNPJ: 06.628.333/0001-46

Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lirio Callou, Km 02, S/Nº - Sítio Barreiras

Município: Barbalha UF: CE CEP: 63180-000

Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2102592/16-4

1.01.085-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Líquidos não estéreis: concentrados policetolíticos para hemodilúse (CPHD), elixires, soluções e xaropes.

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.258.401/0011-77

Endereço: Rua Isaltino Silveira, 768, Galpão 7 Parte, - Caniçalo

Município: Três Rios UF: RJ CEP: 25804-250

Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2159187/16-3

1.00.063-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Superna Farmalaboratórios S.A. CNPJ: 43.312.503/0001-05

Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22532, Bloco 1 - Vila Almeida

Município: São Paulo UF: SP CEP: 04795-100

Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2160471/16-1

1.00.372-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.



Endereço: 166 Moo 16 Bangpa-in Industrial Estate, Udomsorayuth Road, Bangpa-in District, Ayutthaya Province	
País: Tailândia	
Empresa Solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 11.082.398/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3	Expediente(s): 0319506/15-6
(Linhas): Sólidos não estéreis hormonais	
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.802, DE 8 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: Aglon Comércio e Representações Ltda.	CNPJ: 65.817.900/0001-71
Endereço: Avenida Visconde De Nova Granada, 1105, Vila Glosclaus	
Município: Leme	UF: SP
CEP: 13610-610	
Autorização de Funcionamento: 1.11.457-2	Autorização Especial: 1.11.835-8
Expediente(s): 0295202/12-5	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

Empresa: HDL Logística Hospitalar Ltda.	CNPJ: 11.872.656/0001-10
Endereço: Avenida Cesário Alvim, 4425, Lote 06, OD, 739, Custódio Pereira	
Município: Uberlândia	UF: MG
CEP: 38405-186	
Autorização de Funcionamento: 1.12.107-0	Autorização Especial: 1.22.813-5
Expediente(s): 014832/11-6	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

Empresa: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0009-59
Endereço: Avenida Júlia Gaiolli nº 740, T300, parte "M", Água Chata	
Município: Guarulhos	UF: SP
CEP: 07251-500	
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Autorização Especial: 1.14.544-1
Expediente(s): 1262024/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.803, DE 8 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 Fabricante: Allergan Sales, LLC	
Endereço: 8301 Mars Drive, Waco, Texas (TX) 76712	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda.	
CNPJ: 43.426.626/0001-77	
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8	
Expediente(s): 0828824/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões (com esterilização terminal) e soluções (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Apotex Inc.	
Endereço: 50 Steinway Boulevard, Etobicoke, Ontário M9W 6Y3	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 61.363.032/0001-46	
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0	
Expediente(s): 1137422/16-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071100056

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG.	
Endereço: Plant A, Carl-Braun - Strasse 1, 34212 Melsungen.	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S.A.	
CNPJ: 31.673.254/0001-02	
Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3	
Expediente(s): 1173673/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC.	
Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Astrazenca do Brasil Ltda.	
CNPJ: 60.318.797/0001-00	
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	
Expediente(s): 1086606/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC.	
Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 61.072.393/0001-33	
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	
Expediente(s): 1100545/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb S.R.L.	
Endereço: Loc. Fontana Del Ceraso - 03012, Anagni (FR)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	
CNPJ: 46.070.868/0036-99	
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	
Expediente(s): 1572284/16-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.	
Endereço: Plot Nº L-139 to L-146, Verna Industrial Estate- Verna, Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 33.150.764/0001-12	
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	
Expediente(s): 1172933/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH	
Endereço: Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda.	
CNPJ: 33.173.097/0002-74	
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9	
Expediente(s): 0676333/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH.	
Endereço: Gölstrasse 1, 84529 Tittmoning.	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A.	
CNPJ: 61.082.426/0002-07	
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7	
Expediente(s): 1799002/16-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

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: Eminent Services Corporation
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, Maryland (MD) 21703
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 0038290/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.
Endereço: Grenzacherstrasse 124, CH-4070, Basel
País: Suíça
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 1113042/15-3 e 1113064/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atezolizumabe e bevacizumabe.
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa: Fama Genérica Indústria de Medicamentos Faria Lima Ltda. ME
Endereço: Rua Dr. Sérgio Mário de Almeida, 36 - Jardim Morada do Sol
Município: Indaiatuba UF: SP CEP: 13348-440
Autorização de Funcionamento: 1.08.760-5 Expediente(s): 0912919/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pós e pós efervescentes.
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária).
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals
Endereço: 637 rue de Aulnois 59230 Saint-Amand-Les-Eaux
País: França
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 1067632/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda.
Endereço: VPR3 Quadra 2A, Módulos 32/35, DAIA
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.02.019-0 Expediente(s): 0716208/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.

Empresa Fabricante: Inpac i Lund AB
Endereço: Aldermansgatan 2, Lund, 22764
País: Suécia
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1064166/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
Endereço: R. da Indústria, nº. 02- Quinta Grande, Amadora, 2610-088.
País: Portugal
Empresa solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. CNPJ: 61.082.426/0002-07
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7 Expediente(s): 1140631/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: granulados (embalagem primária e secundária).

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071100057

Empresa Fabricante: Patheon Italia S.P.A.
Endereço: Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)
País: Itália
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1606169/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaçlari Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 900, Sokak, Gebze-Kocaeli
País: Turquia
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 1180613/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Strides Shasun Limited.
Endereço: No. 36/7, Surajakkannahalli, Indlavadi Cross, Ankal, Taluk, Bangalore, 562,106
País: Índia
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1138622/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: TakEDA GmbH Betriebsstatte Oranienburg
Endereço: Lehnitzstrasse 70298, 16515 Oranienburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 1173259/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: Xunqiao, Linhai, Zhejiang
País: China
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 0982274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel) e comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.805, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

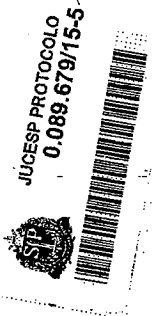
ANEXO

Empresa: Grifols Brasil Ltda.
Endereço: Rua Umarama, 263, Vila Emiliano Permeta
Município: Pinhais UF: PR CEP: 83325-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 1087495/15-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 8 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;

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



HYPERMARCAS S.A.
Companhia Aberta

NIRE 35.300.353.251
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

**ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA
REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014, ÀS 10:00 HORAS**

1. DATA, HORÁRIO E LOCAL:

Realizada aos 22 (vinte e dois) dias do mês de dezembro de 2014, às 10:00 horas, no escritório administrativo da Hypermarcas S.A. ("Companhia"), localizado na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Avenida Magalhães de Castro, 4.800, 24º andar, CEP 05502-001.

2. CONVOCACÃO:

O Edital de Convocação foi publicado, em atendimento ao disposto no Art. 124 da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, conforme alterada e em vigor (a "Lei das Sociedades por Ações"), e na Instrução CVM nº 481/09, no jornal "Valor Econômico" (o "Valor Econômico"), nas edições de São Paulo e do Rio de Janeiro, dos dias 05, 09 e 10 de dezembro de 2014, nas páginas E3, E3 e E3, e nas páginas E4, E2 e E2, respectivamente, e no Diário Oficial do Estado de São Paulo ("DOESP"), nas edições dos dias 05, 09 e 10 de dezembro de 2014, nas páginas 11, 17 e 14, respectivamente.

3. PRESENÇA:

Presentes os acionistas representando aproximadamente 70% (setenta por cento) do capital social total e votante da Companhia, conforme assinaturas constantes do Livro de Presença de Acionistas da Companhia.

4. MESA:

Em razão da ausência do Sr. João Alves de Queiroz Filho, Presidente do Conselho de Administração, para presidir a presente assembleia, que convidou a mim, Juliana Aguinaga Damiano Salem, para secretariá-la.

5. ORDEM DO DIA: Deliberar sobre:

I. Cisão Parcial da Companhia, seguida da incorporação do acervo cindido pela Cosmed

(a) ratificar o Protocolo e Justificação de Cisão Parcial da Hypermarcas S.A. com Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A., elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed, que estabelece, dentre outros, os termos e condições da cisão parcial da Companhia (a "Cisão Parcial"), seguida da incorporação da parcela cindida de seu patrimônio, constituída por determinados ativos e passivos relacionados à fabricação e comercialização de certos medicamentos atualmente fabricados na unidade de Jacarepaguá, na Estrada dos Bandeirantes, 3.091, Jacarepaguá, Rio de Janeiro, RJ, e decorrente da incorporação da Mantecorp Indústria Química e Farmacêutica S.A. (o "Acervo Cindido"), por sua subsidiária integral Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A., sociedade por ações, com sede na Cidade de Barueri, Estado de São Paulo, na Avenida Ceci, 282, módulo 1, Centro Empresarial Tamboré, Tamboré, CEP 06460-120, inscrita no CNPJ/MF sob nº. 61.082.426/0002-07 ("Cosmed") (a "Incorporação do Acervo Cindido") (o "Protocolo de Cisão");

(b) ratificar a nomeação e contratação da CCA Continuity Auditores Independentes S/S, sociedade simples, com sede na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Alameda Santos, 2.313, 2º andar, Jardim Paulista, devidamente registrada no CRC/SP sob nº 2SP025430/O-2, inscrita no CNPJ/MF sob nº 10.686.276/0001-29 ("CCA"), como empresa especializada responsável pela elaboração do laudo de avaliação, no que se refere à avaliação contábil do Acervo Cindido, para fins da Cisão Parcial da Companhia, da Incorporação do Acervo Cindido e da Incorporação de Ações (conforme definido abaixo) na data base de 30 de setembro de 2014 (o "Laudo de Avaliação");

(c) aprovar o Laudo de Avaliação, no que se refere à Cisão Parcial;

(d) apreciar e aprovar a proposta de Cisão Parcial da Companhia, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do artigo 229 da Lei das Sociedades por Ações, com a consequente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte

J. Salem
2



e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante o cancelamento de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas da Companhia;

(e) apreciar e aprovar a proposta de Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do Artigo 227 da Lei das Sociedades por Ações, com o consequente aumento do capital social da Cosmed, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e nove centavos), mediante a emissão de 144.448.632 (cento e quarenta e quatro milhões, quatrocentas e quarenta e oito mil, seiscentas e trinta e duas) ações ordinárias, nominativas e sem valor nominal pela Cosmed, a serem subscritas e integralizadas pelos acionistas da Companhia, em virtude da Cisão Parcial, nas proporções atualmente por eles detidas no capital social da Companhia;

II. Incorporação de Ações da Cosmed pela Companhia

(f) ratificar o Protocolo e Justificação de Incorporação de Ações da Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. pela Hypermarcas S.A., elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed nos termos do Artigo 252 da Lei das Sociedades por Ações, que estabelece os termos e condições da Incorporação de Ações, e dos atos e providências nele contemplados (o "Protocolo de Incorporação de Ações");

(g) ratificar a nomeação e contratação da CCA como empresa especializada responsável pela elaboração do Laudo de Avaliação, no que se refere à avaliação contábil das ações da Cosmed, para fins da Incorporação de Ações, na data base de 30 de setembro de 2014;

(h) aprovar o Laudo de Avaliação, no que se refere à Incorporação de Ações;

(i) apreciar e aprovar a proposta de incorporação, pela Companhia, de ações emitidas pela Cosmed em decorrência do aumento do capital social ocorrido em razão da Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed (a "Incorporação de Ações"), nos termos do Protocolo de Incorporação de Ações, com o consequente

9

3



aumento do capital social da Companhia, no valor total de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e nove centavos), mediante a emissão de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) novas ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal, a serem subscritas pelos acionistas da Companhia, proporcionalmente às participações atualmente por eles detidas no capital social da Companhia; e

III. Autorização aos Administradores

(j) autorizar os administradores da Companhia a praticar todos os atos necessários à efetivação das deliberações propostas e aprovadas pelos acionistas da Companhia.

6. DELIBERAÇÕES:

Instalada a Assembleia e dado início à discussão das matérias indicadas na ordem do dia, os acionistas deliberaram o quanto segue:

I. Sumário da Ata: aprovar a lavratura da ata desta Assembleia na forma de sumário, nos termos do Art. 130, §1º, da Lei das Sociedades por Ações;

II. Cisão Parcial da Companhia, seguida da incorporação do acervo cindido pela Cosmed

(a) ratificar, por unanimidade de votos, o Protocolo de Cisão, elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed, nos termos do Anexo 6.II.(a) a esta ata, com a consequente autorização à Diretoria da Companhia para implementar todos os atos necessários correspondentes;

(b) ratificar, por unanimidade de votos, a nomeação e contratação da CCA, como empresa especializada responsável pela elaboração do Laudo de Avaliação, no que se refere à Cisão Parcial;

(c) aprovar, por unanimidade de votos, o Laudo de Avaliação, no que se refere à Cisão Parcial, nos termos do Anexo 6.II.(c) a esta ata;

(d) apreciar e aprovar, por unanimidade de votos, a Cisão Parcial da Companhia, com efeitos contábeis a partir de 31 de dezembro de 2014, com a versão da

9

4

001899



parcela cindida de seu patrimônio para a Cosmed, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do Artigo 229 da Lei das Sociedades por Ações, com a consequente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante o cancelamento de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentos e vinte e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas, passando o capital social da Companhia dos anuais R\$5.269.124.421,04 (cinco bilhões, duzentos e sessenta e nove milhões, cento e vinte e quatro mil, quatrocentos e vinte e um Reais e quatro centavos), dividido em 632.100.787 (seiscentos e trinta e dois milhões, cem mil, setecentas e oitenta e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal para R\$5.220.493.192,25 (cinco bilhões, duzentos e vinte milhões, quatrocentos e noventa e três mil, cento e noventa e dois Reais e vinte e cinco centavos), dividido em 627.950.060 (seiscentos e vinte e sete milhões, novecentas e cinquenta mil e sessenta) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal;

(e) apreciar e aprovar, por unanimidade de votos, a Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do Artigo 227 da Lei das Sociedades por Ações, com o consequente aumento do capital social da Cosmed, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante a emissão de 144.448.632 (cento e quarenta e quatro milhões, quatrocentas e quarenta e oito mil, seiscentas e trinta e duas) ações ordinárias, nominativas e sem valor nominal pela Cosmed, a serem subscritas e integralizadas pelos acionistas da Companhia, em virtude da Cisão Parcial, nas proporções atualmente por eles detidas no capital social da Companhia;

III. Incorporação de Ações da Cosmed pela Companhia

(f) ratificar, por unanimidade de votos, o Protocolo de Incorporação de Ações, elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed, nos termos do Anexo 6.III(f) a esta ata, com a consequente autorização à Diretoria da Companhia para implementar todos os atos necessários correspondentes;

(g) ratificar, por unanimidade de votos, a nomeação e contratação da CCA, como empresa especializada responsável pela elaboração do Laudo de Avaliação, no que se refere à Incorporação de Ações;

[Handwritten signature]



(h) aprovar, por unanimidade de votos, o Laudo de Avaliação, no que se refere à Incorporação de Ações; nos termos do Anexo 6.II(c) a esta ata;

(i) apreciar e aprovar, por unanimidade de votos, a Incorporação de Ações, com efeitos contábeis a partir de 31 de dezembro de 2014, nos termos do Protocolo de Incorporação de Ações, com o consequente aumento do capital social da Companhia, no valor total de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante a emissão de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) novas ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal, a serem subscritas pelos acionistas da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos mesmos;

(j) consignar que em decorrência de a Incorporação de Ações ocorrer imediatamente após a realização da operação de Cisão Parcial da Companhia, o capital social da Companhia permanecerá inalterado tendo em vista que, logo após a redução do capital social em razão da Cisão Parcial da Companhia, o capital social sofreu um aumento no mesmo valor, em decorrência da Incorporação de Ações, de forma que o Artigo 5º do Estatuto Social da Companhia não será objeto de qualquer modificação; e

IV. Autorização aos Administradores

(k) autorizar, por unanimidade de votos, os administradores da Companhia a praticarem todos os atos necessários à efetivação das deliberações propostas e aprovadas pelos acionistas da Companhia.

7. ENCERRAMENTO:

Nada mais havendo a ser tratado inexistindo qualquer outra manifestação, foi encerrada a presente assembleia, da qual foi lavrada a presente ata em forma de sumário, que, lida e aprovada, foi assinada por todos os presentes. Presidente da Mesa: Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu. Secretária: Juliana Aguiar Damião Salem. Acionistas presentes: (a) Igarapava Participações S.A., Matorem S.A. de C.V., Cláudio Bergamo dos Santos e Nelson José de Mello (p.p. Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu); Marcelo Henrique Limirio Gonçalves; Cleonice Barbosa Limirio Gonçalves; Marcelo Henrique Limirio Gonçalves Filho; Luana Barbosa Limirio Gonçalves Sant'Anna Braga (p.p. Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu); e (b) ADVANCED SERIES TRUST - AST GOLDMAN SACHS MULTI-ASSET PORTFOLIO; ADVANCED SERIES TRUST - AST PARAMETRIC EMERGING MARKETS EQUITY

[Handwritten signature]



PENSION TRUST; JOHN HANCOCK FUNDS II STRATEGIC EQUITY ALLOCATION FUND; JOHN HANCOCK VARIABLE INSURANCE TRUST INTERNATIONAL EQUITY INDEX TRUST B; JOHNSON & JOHNSON PENSION AND SAVINGS PLANS MASTER TRUST; KANSAS PUBLIC EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVP DELAWARE FOUNDATION AGGRESSIVE ALLOCATION FUND; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVP DELAWARE FOUNDATION CONSERVATIVE ALLOCATION FUND; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVP DELAWARE FOUNDATION MODERATE ALLOCATION FUND; LMCG GLOBAL MULTICAP FUND; LOS ANGELES COUNTY EMPLOYEES RETIREMENT ASSOCIATION; LVP BLACKROCK EMERGING MARKETS INDEX RPM FUND; MACQUARIE COLLECTIVE FUNDS PLC; MELLON BANK N.A EMPLOYEE BENEFIT COLLECTIVE INVESTMENT FUND PLAN; MICROSOFT GLOBAL FINANCE; MINISTRY OF STRATEGY AND FINANCE; MINISTRY OF STRATEGY AND FINANCE; NATIONAL COUNCIL FOR SOCIAL SECURITY FUND; NATIONAL COUNCIL FOR SOCIAL SECURITY FUND; NAV CANADA PENSION PLAN; NEI NORTHWEST EMERGING MARKETS FUND; NEW YORK STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM; NORGE BANK; NORTHERN TRUST COLLECTIVE ALL COUNTRY WORLD INDEX (ACWD) EX-US FUND; LENDING; NORTHERN TRUST COLLECTIVE EMERGING MARKETS INDEX FUND; LENDING; NTGI - QUANTITATIVE MANAGEMENT COLLECTIVE FUNDS TRUST; NZAM EM8 EQUITY PASSIVE FUND; OYSTER CREEK NUCLEAR GENERATING STATION QUALIFIED FUND; PACE INTERNATIONAL EMERGING MARKETS EQUITY INVESTMENTS; PANAGORA GROUP TRUST; PARKER HANNIFIN COLLECTIVE INVESTMENT TRUST; PEPSICO INC MASTER RETIREMENT TRUST; PICTET GENERICS; POWERSHARES S&P EMERGING MARKETS HIGH BETA PORTFOLIO; POWERSHARES S&P EMERGING MARKETS LOW VOLATILITY PORTFOLIO; PUBLIC EMPLOYEE RETIREMENT SYSTEM OF IDAHO; PUBLIC SECTOR PENSION INVESTMENT BOARD; PYRAMIS GLOBAL EX U.S. INDEX FUND LP; QWEST OCCUPATIONAL HEALTH TRUST; SCHWAB EMERGING MARKETS EQUITY ETF; SMALLCAP WORLD FUND INC; SPDR S&P EMERGING MARKETS ETF; SSGA EMERGING MARKETS INDEX PLUS NON-LENDING COMMON TRUST FUND; SSGA MSCI BRAZIL INDEX NON-LENDING OF COMMON TRUST FUND; STATE OF ALASKA RETIREMENT AND BENEFIT PLANS; STATE OF OREGON; STATE STREET BANK AND TRUST COMPANY INVESTMENT FUNDS FOR TAX EXEMPT RETIREMENT PLANS; STATE STREET GLOBAL ADVISORS LUXEMBOURG SICAV - SSGA ENHANCED EMERGING MARKETS EQUITY FUND; TEACHER RETIREMENT SYSTEM OF TEXAS; TEACHER RETIREMENT SYSTEM OF TEXAS; TEACHERS RETIREMENT SYSTEM OF THE STATE OF ILLINOIS; TESCO PLC PENSION SCHEME; THE BANK OF KOREA; THE BARING EMERGING MARKETS UMBRELLA FUND, SUB FUND, THE BARING LATIN AMERICA FUND; THE CALIFORNIA ENDOWMENT; THE CALIFORNIA STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM; THE COCA COLA MASTER RETIREMENT TRUST; THE GENESIS EMERGING MARKETS INVESTMENT COMPANY (SICAV); THE INTERNATIONAL TELEPHONE AND TELEGRAPH MASTER RETIREMENT TRUST; THE MONETARY AUTHORITY OF SINGAPORE; THE NOMURA TRUST AND BANKING CO., LTD. RE: INT. EMERGING STOCK INDEX MSCI EMERGING NO HEDGE MOTHER; THE PENSION RESERVES INVESTMENT MANAGEMENT BOARD; THE ROBERT WOOD JOHNSON FOUNDATION; THE

9

ROMAN CATHOLIC ARCHBISHOP OF LOS ANGELES A CORPORATION SOLE; THE SEI EMERGING MARKETS EQUITY FUND; THE SEVENTH SWEDISH NATIONAL PENSION FUND - AP 7 EQUITY FUND; THE STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM OF OHIO; THE UNITED NATIONS FOR AND ON BEHALF OF PARTICIPANTS AND BENEFICIARIES OF THE UNITED NATIONS JOINT STAFF PENSION FUND; THREADNEEDLE INVESTMENT FUNDS ICVC; THREE MILE ISLAND UNIT ONE QUALIFIED FUND; TIAA-CREF FUNDS - TIAA-CREF EMERGING MARKETS EQUITY INDEX FUND; TREASURER OF THE STATE OF NORTH CAROLINA EQUITY INVESTMENT FUND POOLED TRUST; UAW RETIREE MEDICAL BENEFITS TRUST; UAW RETIREE MEDICAL BENEFITS TRUST; UAW RETIREE MEDICAL BENEFITS TRUST; UAW RETIREE MEDICAL BENEFITS TRUST; STATE RETIREMENT SYSTEMS; VANGUARD EMERGING MARKETS STOCK INDEX FUND; VANGUARD FTSE ALL-WORLD EX-US INDEX FUND, A SERIES OF VANGUARD INTERNATIONAL EQUITY INDEX FUNDS; VANGUARD FUNDS PUBLIC LIMITED COMPANY; VANGUARD FUNDS PUBLIC LIMITED COMPANY; VANGUARD TOTAL WORLD STOCK INDEX FUND, A SERIES OF VANGUARD INTERNATIONAL EQUITY INDEX FUNDS; WASHINGTON STATE INVESTMENT BOARD; WHEELS COMMON INVESTMENT FUND; AMCAP FUND; BRITISH COAL STAFF SUPERANNUATION SCHEME; BRITISH COAL STAFF SUPERANNUATION SCHEME; CAPITAL EMERGING MARKETS TOTAL OPPORTUNITIES FUND (AUSTRALIA); CAPITAL GROUP ALL COUNTRY WORLD EQUITY COMMON TRUST (US); CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS EQUITY TRUST (US); CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS RESTRICTED EQUITY TRUST (US) DB; CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS COMMON TRUST (US); CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS TOTAL OPPORTUNITIES COMMON TRUST (US); CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS TOTAL OPPORTUNITIES TRUST (US); CAPITAL GROUP EMPLOYEE BENEFIT INVESTMENT TRUST; CAPITAL GROUP EMPLOYEE BENEFIT INVESTMENT TRUST; CAPITAL GROUP INTERNATIONAL ALL COUNTRIES EQUITY TRUST (US); CAPITAL INTERNATIONAL EMERGING MARKETS FUND; CAPITAL INTERNATIONAL GLOBAL EQUITIES FUND; CAPITAL INTERNATIONAL PORTFOLIOS; CAPITAL INTERNATIONAL PORTFOLIOS; COLUMBIA EMERGING MARKETS FUND; COLUMBIA GLOBAL OPPORTUNITIES FUND; COLUMBIA VARIABLE PORTFOLIO - EMERGING MARKETS FUND; CONSTRUCTION & BUILDING UNIONS SUPERANNUATION FUND; EMERGING MARKETS EQUITY FUND; EMERGING MARKETS GROWTH FUND INC; EUROPACIFIC GROWTH FUND; FIDELITY INVESTMENTS MONEY MANAGEMENT INC.; FRANKLIN TEMPLETON CORPORATE CLASS LTD; FRANKLIN TEMPLETON INVESTMENT FUNDS; GENESIS EMERGING MARKETS FUND LIMITED; JNL/BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION FUND; JNL/CAPITAL GUARDIAN GLOBAL BALANCED FUND; JNL/MELLON CAPITAL EMERGING MARKETS INDEX FUND; MINeworkers Pension Scheme; NEW WORLD FUND INC.; NEW YORK STATE COMMON RETIREMENT FUND; PUBLIC EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM OF OHIO; RETIREMENT PLAN FOR EMPLOYEES OF AETNA INC; SBC MASTER PENSION TRUST; STATE OF NEW

10





HYPERMARCAS S.A.
Companhia Aberta

NIRE 35.300.333.251
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

**ANEXO 6.II(a) À
ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA
REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014**

PROTOCOLO DE CISO

MEXICO STATE INVESTMENT COUNCIL; STATE OF WYOMING; TEMPLETON GLOBAL INVESTMENT TRUST - TEMPLETON ERIC FUND; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MIBJ400045828; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MIBJ400045829; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MIBJ400045833; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045792; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045794; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045795; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045796; VANGUARD INVESTMENT SERIES, PLC; VANGUARD TOTAL INTERNATIONAL STOCK INDEX FUND; A SERIES OF VANGUARD STAR FUNDS; HSBC INTERNATIONAL SELECT FUND - MULTIALPHA GLOBAL EMERGING MARKETS EQUITY (p.p. Anderson Carlos Koch).

São Paulo, 22 de dezembro de 2014

Confere com a original lavrada no livro próprio.

gabriela lisboa cammarota de abreu

FABIOLA CAROLINA LISBOA CAMMAROTA DE ABREU

Presidente

Juliana Aguinaga Damiao Salem

JULIANA AGUINAGA DAMIÃO SALEM

Secretária





HYPERMARCAS S.A.
Companhia Aberta

NIRE 35.300.353.251
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

ANEXO 6 II (G) À
ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA
REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014

PROCOLO DE INCORPORAÇÃO DE AÇÕES

§ 2



HYPERMARCAS S.A.
Companhia Aberta

NIRE 35.300.353.251
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

ANEXO 6 II (G) À
ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA
REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014

LAUDO DE AVALIAÇÃO

§ 2

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. Epládio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Teli.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.net.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.net.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 10/03/2017 às 14:16:18 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734f694f0572d69f6bc05b22c1c80aea005fec871d82351fb7081078df653e9272314d487e04a105d
d6f5dfb3ea77a2b3f8e7cb0e4e689566d43c20c09f619c170af911f0040cacc09b89

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.

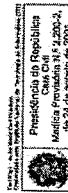
Esta certidão tem a sua validade até: 10/03/2018 às 14:09:49 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 668552

Código de Controle da Autenticação:

58421003171351430883-1 a 58421003171351430883-14

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.net.br>





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

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

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

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



RESOLUÇÃO-RE Nº 567, DE 1º DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Toxicologia Substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise, em cumprimento a decisão judicial proferida nos autos da ação ordinária nº 0005802-18-2017-4.01.000 que determinou que a Anvisa procedesse a avaliação toxicológica do produto COPA.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

JEANE JAQUELINE FRANÇOISE
DE ALMEIDA FONSECA

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - SUBSTITUTA
- GGTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CÓDIGO DE ASSUNTO
CLASSIFICAÇÃO
25351.018888/2013-28
BRA DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA
07.057.944/0001-44
COPA
5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE
CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 550, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Astrazeneca UK Limited	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire SK10 2NA	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 2596380/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.	
Endereço: Via San Leonardo 96 - 43122 Parma (PR)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0	Expediente(s): 2267553/16-1 e 2267566/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.	
Líquidos não estéreis: soluções aerossóis, suspensões e suspensões aerossóis.	

Empresa Fabricante: Cipla Limited	
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2/2, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 2058846/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.	
Endereço: D-7, M.I.D.C., Industrial Area, Kurkumbh, Tal.: Daund Pune 413802 Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 2187994/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).	

Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH	
Endereço: Emil-Barell-Strasse 7 - D 79639, Grenzach - Wyhlen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 2098636/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: cremes.	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 2137331/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600022

Empresa Fabricante: Schering-Plough Labo NV	
Endereço: Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2720	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 2058864/16-0 e 2059026/16-1 e 2058856/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas (embalagem primária e secundária).	
Líquidos não estéreis: suspensões.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A	CNPJ: 60.665.981/0005-41
Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão	
Município: Pouso Alegre	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	CEP: 37550-000
Expediente(s): 1999522/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 551, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alembic Pharmaceuticals Limited	
Endereço: At- Panelav, Tal-Halol, City: Panelav, Dist. Panchmahal, Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 2245921/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: AndersonBreon (UK) Limited.	
Endereço: Units 2 - 7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, HR3 5PG.	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 1950701/16-1 e 1950601/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: AndersonBreon Inc.	
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 2150307/16-9

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



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	
Empresa Fabricante: Aspen Bad Oldesloe GmbH	
Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843, Bad Oldesloe	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.068-5	Expediente(s): 0134093/17-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

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

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

Empresa Fabricante: Asofarma S.A.I. y C.	
Endereço: Conesa Nº. 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 2272753/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preservação asséptica).	

Empresa Fabricante: Catalent Argentina S.A.I.C.	
Endereço: Avenida Márquez Nº. 634/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 y Honduras Nº. 760 - Villa Loma Hermosa - Partido de Tres de Febrero, Provincia de Buenos Aires.	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda	CNPJ: 60.831.658/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8	Expediente(s): 1886835/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).	

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

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

Empresa Fabricante: Cipla Limited	
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/22, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0138404/17-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

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

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

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

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

Empresa: Medquímica Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 17.875.154/0003-91
Endereço: Rua Fernando Lamareca, 255, Distrito Industrial	
Município: Juiz de Fora	UF: MG
CEP: 36092-030	
Autorização de Funcionamento: 1.00.917-8	Expediente(s): 2243668/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)	
Endereço: 21 Tuas South Avenue 6, 637766	
Pais: Cingapura	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 2059014/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).	

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

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

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

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

001909

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 116 - Bairro Dos Graças - João Pessoa/PB - CEP 53079-020 - www.azevedobastos.br - Tel: (33) 3244-6241 Fax: (33) 3244-6242

Autenticação Digital

De acordo com o artigo 1º, 3º e 7º da Lei nº 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 9 Inc. XI da Lei Estadual 8.721/2008 mediante a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento representado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 58422908170905060775-1 - Data: 29/08/2017 09:07:42

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFB94604-CK9H
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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



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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: M & M PHARMACEUTICALS LTDA
ENDEREÇO: R GETULIO VARGAS Nº 2474 SALA A
BAIRRO: SÃO CRISTÓVÃO CEP: 76804044 - PORTO VELHO/RO
CNPJ: 10.520.284/0001-09
PROCESSO: 25351.317229/2014-35 AUTORIZ/MS: 1.10641.1
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ:
EMPRESA: Porto Seco Centro Oeste S/A
AUTORIZAÇÃO/MS: K0729031955L (9.01846.4)
CNPJ: 02.680.379/0001-53
PROCESSO: 25756.390291/2007-90
ENDEREÇO: via vp 5E qd. 09 Lt. 07 - DAIA
BAIRRO: DAIA
MUNICÍPIO: Anápolis
UF: GO
ÁREA: PAF
CEP: 75133600
ATIVIDADE: Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) que presta serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene, perfumes e matérias-primas que os integram em recintos alfandegados.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho 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: Mediom Rio Farma Ltda.	CNPJ: 39.499.710/0001-43
Endereço: Avenida Conselheiro Július Arr. Fundos Galpão, 2º Pavimento	
Nº: 414	Bairro: Olaria
Município: Nova Friburgo	CEP: 26623-000
	UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 1.04436-1	
Autorização Especial nº: 1.20819-4	
Expediente nº: 0455360/14-8	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos	

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho 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: Eli Lilly do Brasil Ltda.	CNPJ: 43.040.618/0001-44
Endereço: Av. Marumbi	
Nº: 8264	Bairro: Brooklin
	CEP: 04703-002
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.01260-3	
Autorização Especial nº: 1.20030-7	
Expediente nº: 1133594/14-7 e 1133666/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
*SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS: cápsulas e comprimidos revestidos	
Produtos estéreis: injeções; embalagem secundária.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho 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 Products Brasil Ltda	CNPJ: 43.843.258/0003-50
Endereço: Rua João Carlos dos Santos	
Nº: 741	Bairro: Vila Industrial
	CEP: 08770-030
Município: Mogi das Cruzes	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 2.20001-2	
Expedientes nº: 1072071/13-3 e 1072055/13-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	
Líquidos criogênicos medicinais	

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited Unit VI	
Endereço: Survey 329/39 e 329/47, Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Andhra Pradesh, Hyderabad	
País: Índia	
Empresa solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 04.301.834/0001-75
Autorização de Funcionamento nº: 1.05167-9	
Expedientes nº: 108151/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: cefalosporínicos; nos (com preparação asséptica)	



Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation of Puerto Rico	
Endereço: Slate Road 3 km. 142,5, Caguama, Porto Rico	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento nº: 1.00683-9	
Expediente(s) nº: 0494438/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não estéreis: soluções aerossóis.	

Empresa Fabricante: Patheon Pharmaceuticals Inc.	
Endereço: 2110 East Galbraith Road, Cincinnati, Ohio 45327-1625	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Olanmark Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 44.303.661/0001-57
Autorização de Funcionamento nº: 1.01013-0	
Expediente(s) nº: 0392847/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Caplin Point Laboratories Limited	
Endereço: Unit IV, Survey No. 895/1D, 2B, 2C & 897/5A, Guruvayalankandal Village, Strapuzalpettai Post, Gummidipoondi Taluk Thiruvallur District - 601 201	
País: Índia	
Empresa solicitante: Minnefarm Distribuidora de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 75.014.167/0001-00
Autorização de Funcionamento nº: 1.01795-2	
Expediente(s) nº: 0366286/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Merck S.A. de C.V.	
Endereço: Calle 5 Nº 7, Fraccionamiento Industrial Alice Blanco, C.P. 53370, Nautcalpen de Juárez	
País: México	
Empresa solicitante: Merck S/A	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento nº: 1.00089-8	
Expediente(s) nº: 0044690/15-4 e 0044734/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel). Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos.	

Empresa: Cazi Química Farmacêutica Indústria e Comércio Ltda.	
Endereço: Rua Antonio Lopes	
País: Brasil	
N.º: 134	Bairro: Jardim Alvorada
CNPJ: 06612490-0	
Município: Jandira	
UF: SP	
Autorização de Funcionamento nº: 1.00715-1	
Autorização Especial: 1.20372-9	
Expediente(s) nº: 0709013/14-7; 0709125/14-7; 0708992/14-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Target Pharma Ltda. ME	
Endereço: Rua Serapiá	
País: Brasil	
N.º: 121	Bairro: Polo Industrial
CNPJ: 37809-000	
Município: Guaxupé	
UF: MG	
Autorização de Funcionamento nº: 1.02829-7	
Expediente(s) nº: 0712026/14-5 e 0712175/14-0	
Linhae: Sólidos não estéreis: renavas de pós. Semissólidos não estéreis: pomadas	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desconformidade com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação ao parágrafo único do artigo 4º, 112, 119 e seus parágrafos, 129, 132 § 2º, 147, 227 inciso II, 231, 255, 410, 478, 482 e 551.	

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MED MAIS SEGURANÇA E MEDICINA DO TRABALHO LTDA EPP.
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07256-4
 CNPJ: 09.557.452/0001-43
 PROCESSO: 25351.497389/2015-69
 ENDEREÇO: SPLM Quadra 03 lote 01 loja nº 01
 BAIRRO: Núcleo Bandeirante
 MUNICÍPIO: BRASÍLIA
 UF: DF
 CEP: 71.732-030
 ÁREA: PAF

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

EMPRESA: IN SOLO APOIO AÉREO LTDA.
 AUTORIZ/MS: 9.07248-7
 CNPJ: 02.772.466/0001-30
 PROCESSO Nº: 25743.324209/2015-91
 ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURÍCIO DE MEDEIROS, Nº 300

BAIRRO: AEROPORTO
 MUNICÍPIO: LONDRINA
 UF: PR
 CEP: 86039-100
 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

EMPRESA: IN SOLO APOIO AÉREO LTDA.
 AUTORIZ/MS: 9.07249-1
 CNPJ: 02.772.466/0001-30
 PROCESSO Nº: 25743.324228/2015-02
 ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURÍCIO DE MEDEIROS, Nº 300

BAIRRO: AEROPORTO
 MUNICÍPIO: LONDRINA
 UF: PR
 CEP: 86039-100
 ÁREA: PAF

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

EMPRESA: ECOTEC BRASIL TRATAMENTOS FITOSSANITÁRIOS LTDA EPP
 AUTORIZ/MS: 9.07239-6
 CNPJ: 09.109.958/0006-02
 PROCESSO: 25741.413748/2015-27
 ENDEREÇO: RUA MARCÍLIO DIAS, Nº 786

BAIRRO: CENTRO
 MUNICÍPIO: SÃO FRANCISCO DO SUL
 UF: SC
 CEP: 89.240-000
 ÁREA: PAF

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

EMPRESA: LEONARDO MASSARI ME
 AUTORIZ/MS: 9.07259-5
 CNPJ: 21.961.667/0001-20
 PROCESSO: 25741.435902/2015-99
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ PAULO DA SILVA, Nº 288
 BAIRRO: CENTRO
 MUNICÍPIO: ITAJAÍ
 UF: SC
 CEP: 88.302-110
 ÁREA: PAF

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

SUPERINTENDÊNCIA DE TOXICOLOGIA

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

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

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

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

SÍLVIA DE OLIVEIRA SANTOS CAZENAVE

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

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

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

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



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 **12/09/2017 15:41:01 (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: 807142

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 09:08:09 (hora local)**.

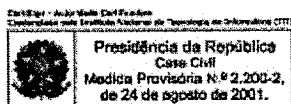
¹**Código de Autenticação Digital:** 58422908170905060775-1 a 58422908170905060775-2

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5ca35796a1773ef15b6a54877f03da14817c969391b973fb7bc11493247b9979fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d04dac4b12b8bdcb6ec4028718a16a069



PETIÇÃO

(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: MERCK S.A.	
CNPJ: 33.069.212/0001-84	
Identifique a Modalidade de Petição: <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 7326 - MEDICAMENTOS-(Certi. de BPF) de IND. INTERNACI. DE PRODUTOS ESTÉREIS exc. MERCOSUL	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) # 16 folhas + 01 CD-ROM #	Nº do Expediente : (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Gerência-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária (GGFIS) Gerência de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos (GIMED)	

Observações:

Certificação de BPF de Indústria Internacional de Produtos Estéreis, exceto Mercosul.
Estabelecimento: Merck S.A de C.V (México)



Alexandre Mariconi Occhini
Assuntos Regulatórios
Procurador

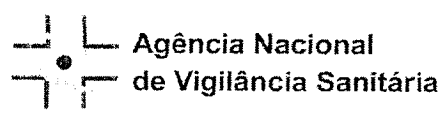
RJ, Fevereiro de 2017.

Local e data

Nome do Responsável Legal ou Representante Legal

Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal





Via Protocolo

PETIÇÃO (Somente para peticionamento manual)

Form fields: Nome da Empresa: MERCK S.A., CNPJ: 33.069.212/0001-84, Identifique a Modalidade de Petição: [X] Petição Primária, Código e Assunto de Petição: 769 - MEDICAMENTOS-(Certi. de BPF) de IND. INTERNACI. DE SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS exc. MERCOSUL, Nº de folhas apresentadas neste ato: #19 folhas + 01 CD-ROM, Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Gerência-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária (GGFIS)

Observações: Certificação de BPF de Indústria Internacional de sólidos não estéreis, exceto Mercosul. Estabelecimento: Merck S.A de C.V (México). Includes a stamp: Agência Nacional de Vigilância Sanitária Presencial, Recebido em: 23/02/2017, Responsável: Wilson Batista Pinheiro

Signature line: Alexandre Mariconi Occhini, Assuntos Regulatórios, Procurador. Includes fields for Local e data (RJ, Fevereiro de 2017), Nome do Responsável Legal ou Representante Legal, and Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.370-0. Includes Autenticação Digital and Selo Digital de Fiscalização.

**FORMULÁRIO DE PETIÇÃO DE
CERTIFICAÇÃO EM BOAS PRÁTICAS DE
FABRICAÇÃO PARA EMPRESAS
INTERNACIONAIS**

**MEDICAMENTOS OU INSUMOS
FARMACÊUTICOS ATIVOS BIOLÓGICOS**

(Este documento compreende o próprio FP e os Anexos I, II, III e IV).

PARA USO DO ÓRGÃO RECEBEDOR.

Certificação inicial Certificação de Estabelecimento anteriormente certificado

01	LOCAL DA INSPEÇÃO OUTROS PAÍSES QUE NÃO MERCOSUL
----	--

02	NÚMERO E DATA DA PUBLICAÇÃO EM DOU DA RESOLUÇÃO DE CERTIFICAÇÃO (caso seja renovação): RESOLUÇÃO - RE No- 2.382, DE 21 DE AGOSTO DE 2015
----	---

IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA SOLICITANTE	
TIPO DE EMPRESA	IMPORTADORA / DISTRIBUIDORA / EMBALADORA / EXPORTADORA / FABRICANTE / REEMBALADORA
RAZÃO SOCIAL	MERCK S.A.
CNPJ	33.069.212/0001-84
03	AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO (AFE) 1.00089-8
	AUTORIZAÇÃO ESPECIAL (AE) 1.20175-9 <input type="checkbox"/> N/A.
	TEL: +5511-2380-1261 FAX: +5511-2380-1299
	NOME DO RESPONSÁVEL PELO AGENDAMENTO DE INSPEÇÕES: Alexandre Occhini
	E-MAIL DO RESPONSÁVEL PELO AGENDAMENTO DE INSPEÇÕES: alexandre.occhini@merckgroup.com
<input checked="" type="checkbox"/> CERTIFICO QUE O E-MAIL INFORMADO ACIMA É VERIFICADO PERIODICAMENTE PELA EMPRESA E ASSUMO TER CIÊNCIA DE QUE OS AGENDAMENTOS DE INSPEÇÃO SERÃO TRATADOS PELA GIMED POR MEIO DO EMAIL FORNECIDO.	



de p

SOLICITANTE EXCLUSIVAMENTE IMPORTADOR OU IMPORTADOR/ DISTRIBUIDOR DEVE INFORMAR OS CAMPOS ABAIXO:			
04	DATA DE CONCESSÃO DA AFE:	/ /	<input checked="" type="checkbox"/> N/A.
	ÚLTIMA RENOVAÇÃO DA AFE:	RES. RE n.º , de / /	<input checked="" type="checkbox"/> N/A.
	ÚLTIMA RENOVAÇÃO DA AE:	RES. RE n.º , de / /	<input checked="" type="checkbox"/> N/A.

IDENTIFICAÇÃO DO ESTABELECIMENTO RESPONSÁVEL PELO RECEBIMENTO, CONTROLE DE QUALIDADE, ARMAZENAMENTO E DISTRIBUIÇÃO DOS PRODUTOS IMPORTADOS.			
RAZÃO SOCIAL		MERCK S.A.	
CNPJ		33.069.212/0001-84	
05	LOGRADOURO	Estrada dos Bandeirantes, 1.099	BAIRRO Jacarepaguá
	CIDADE	Rio de Janeiro	ESTADO R.J. CEP 22710-571
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL (AFE)		1.20175-9	<input type="checkbox"/> N/A.
CERTIFICADA EM BOAS PRÁTICAS		RE N.º 85, DOU DE 14/01/13	<input type="checkbox"/> NÃO POSSUI CBPF
TEL: +55 11-2380-1261		FAX: +55 21 - 2380 - 1299	

IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA ESTRANGEIRA A SER INSPECIONADA			
CADASTRO ÚNICO.		A. 0406	<input type="checkbox"/> NÚMERO DE CADASTRO ÚNICO AINDA NÃO DISPONIBILIZADO NO ANEXO IV.
Obs: Favor Consultar o anexo IV e informar o número ao lado.			
RAZÃO SOCIAL:		Merck, S.A. DE C.V.	
ENDEREÇO CONFORME CBPF DO PAÍS DE ORIGEM		Calle 5 No. 7, Fraccionamiento Industrial Alce Blanco, Naucalpan de Juárez, C.P. 53370, México	
06	COORDENADAS GEOGRÁFICAS EM GRAUS DECIMAIS	Lat 19.469º, - Lon 99.2246º	
	<input checked="" type="checkbox"/> CONFIRMO QUE O ENDEREÇO ACIMA INFORMADO CORRESPONDE EXATAMENTE AO DESCRITO NO CBPF DO PAÍS DE ORIGEM. ASSUMO CIÊNCIA DE QUE ESTE ENDEREÇO SERÁ UTILIZADO PELA ANVISA EM TODAS AS PUBLICAÇÕES RELACIONADAS. O ENDEREÇO PODERÁ VIR A DIVERGIR LEVEMENTE DO CADASTRO ÚNICO DEVIDO A ATUALIZAÇÕES EFETUADAS PELA AUTORIDADE SANITÁRIA EMISSORA.		
NOME DO FUNCIONÁRIO LOTADO NA EMPRESA ESTRANGEIRA DESIGNADO PARA RECEBER A INSPEÇÃO		Carlos Israel Vera Vélez	
TEL: +52-55-2122 1730		FAX: -----	



07	SITUAÇÃO DA EMPRESA ESTRANGEIRA QUANTO AS BPF NO PAÍS DE ORIGEM	
	CONFORME LEGISLAÇÃO DO PAÍS DE ORIGEM, CITE A FREQUENCIA COM A QUAL A EMPRESA DEVE SER INSPECIONADA	A CADA 30 MESES
	CITE A LEGISLAÇÃO MENCIONADA NO ITEM ANTERIOR	Segundo a Autoridade SAÚDE (COFEPRIS) E LEI GERAL DE SAÚDE
	DATA DA ÚLTIMA INSPEÇÃO REALIZADA PELA AUTORIDADE SANITÁRIA DO PAÍS DE ORIGEM	Abril/2015
CONCLUSÃO DA INSPEÇÃO		FAVORÁVEL

08	SITUAÇÃO DA EMPRESA ESTRANGEIRA QUANTO ÀS INSPEÇÕES REALIZADAS POR OUTROS PAÍSES	
	INSPECTION DATE:	Março/2016
	RESPONSIBLE HEALTH AUTHORITY:	Regierungspräsidium Darmstadt, Germany
	INSPECTION OUTCOME:	FAVORÁVEL
08	INSPECTION DATE:	Dezembro/2013
	RESPONSIBLE HEALTH AUTHORITY:	INVIMA
	INSPECTION OUTCOME:	FAVORÁVEL

09	DADOS DA EMPRESA ESTRANGEIRA JUNTO À ANVISA	
	ESTA PETIÇÃO É ÚNICA OU A SOLICITANTE PROTOCOLOU OUTROS EXPEDIENTES DE CERTIFICAÇÃO RELACIONADOS A OUTRAS LINHAS DA MESMA PLANTA? CITE AS OUTRAS PETIÇÕES DE CERTIFICAÇÃO DA MESMA EMPRESA NA COLUNA AO LADO?	<input type="checkbox"/> PETIÇÃO ÚNICA <input checked="" type="checkbox"/> OUTROS
		/ - / - / - / - / -
	A EMPRESA JÁ FOI CERTIFICADA ANTERIORMENTE PELA ANVISA?	RE N.º 2543, DOU DE 22/07/2013 RE N.º 2382, DOU DE 24/08/2015 <input type="checkbox"/> N/A. RE N.º, DOU DE RE N.º, DOU DE / /



05UP

DELIMITE ABAIXO AS CLASSES DE MEDICAMENTOS QUANTO AO TIPO DE REGISTRO QUE SERÃO OBJETO DA INSPEÇÃO	
10	<input type="checkbox"/> BIOLÓGICO. <input type="checkbox"/> DINAMIZADOS. <input type="checkbox"/> ESPECÍFICOS. <input type="checkbox"/> FITOTERÁPICO. <input checked="" type="checkbox"/> GENÉRICO.
	<input type="checkbox"/> HEMODERIVADOS. <input checked="" type="checkbox"/> INOVADOR OU NOVO. <input type="checkbox"/> NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA <input checked="" type="checkbox"/> SIMILAR.

DADOS GERAIS DA ÁREA PRODUTIVA	
QUAL É O NÍVEL DE COMPARTILHAMENTO EXISTENTE COM MEDICAMENTOS PENICILÍNICOS, CEFALOSPORÍNICOS, CARBAPENÊMICOS OU MONOBACTÂMICOS?	
<input type="checkbox"/> ÁREA DE AMOSTRAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE PESAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE ARMAZENAMENTO. <input type="checkbox"/> SISTEMAS DE VENTILAÇÃO E AR CONDICIONADO (HVAC).	<input type="checkbox"/> EQUIPAMENTOS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> SALAS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> ENTRADA E SAÍDA DE MATERIAIS/ PESSOAL. <input checked="" type="checkbox"/> N/A.
QUAL É O NÍVEL DE COMPARTILHAMENTO EXISTENTE COM MEDICAMENTOS CITOTÓXICOS?	
<input type="checkbox"/> ÁREA DE AMOSTRAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE PESAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE ARMAZENAMENTO. <input type="checkbox"/> SISTEMAS DE VENTILAÇÃO E AR CONDICIONADO (HVAC).	<input type="checkbox"/> EQUIPAMENTOS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> SALAS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> ENTRADA E SAÍDA DE MATERIAIS/ PESSOAL. <input checked="" type="checkbox"/> N/A.
QUAL É O NÍVEL DE COMPARTILHAMENTO EXISTENTE COM PREPARAÇÕES BIOLÓGICAS CONTENDO MICROORGANISMOS VIVOS?	
<input type="checkbox"/> ÁREA DE AMOSTRAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE PESAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE ARMAZENAMENTO. <input type="checkbox"/> SISTEMAS DE VENTILAÇÃO E AR CONDICIONADO (HVAC).	<input type="checkbox"/> EQUIPAMENTOS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> SALAS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> ENTRADA E SAÍDA DE MATERIAIS/ PESSOAL. <input checked="" type="checkbox"/> N/A.
QUAL É O NÍVEL DE COMPARTILHAMENTO EXISTENTE COM MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS?	
<input type="checkbox"/> ÁREA DE AMOSTRAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE PESAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE ARMAZENAMENTO. <input type="checkbox"/> SISTEMAS DE VENTILAÇÃO E AR CONDICIONADO (HVAC).	<input type="checkbox"/> EQUIPAMENTOS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> SALAS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> ENTRADA E SAÍDA DE MATERIAIS/ PESSOAL. <input checked="" type="checkbox"/> N/A.
QUAL É O NÍVEL DE COMPARTILHAMENTO EXISTENTE COM PRODUTOS PARA SAÚDE, COSMÉTICOS OU SANEANTES?	
<input type="checkbox"/> ÁREA DE AMOSTRAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE PESAGEM. <input type="checkbox"/> ÁREA DE ARMAZENAMENTO. <input type="checkbox"/> SISTEMAS DE VENTILAÇÃO E AR CONDICIONADO (HVAC).	<input type="checkbox"/> EQUIPAMENTOS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> SALAS DE PRODUÇÃO. <input type="checkbox"/> ENTRADA E SAÍDA DE MATERIAIS/ PESSOAL. <input checked="" type="checkbox"/> N/A.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS <small>OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-9</small> <small>R. Presidente Getúlio Vargas, 101 - Bairro Dom Expedito - São Paulo - SP - CEP 04202-900 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (11) 3141-5141 - Fax: (11) 3141-5141</small>	<small>1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-9</small> <small>R. Presidente Getúlio Vargas, 101 - Bairro Dom Expedito - São Paulo - SP - CEP 04202-900 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (11) 3141-5141 - Fax: (11) 3141-5141</small>
Autenticação Digital	
<small>De acordo com os artigos 1º, 2º e 7º inc. V do Art. 4º e 52 da Lei Federal 8.336/1994 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: 58422508170856020856-6; Data: 25/08/2017 09:07:06	
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP77905-3XJO Valor Total do Ato: R\$ 4,12	
Bel. Vitor de Miranda Carvalho Titular Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br	

CÓDIGO IATA

Observação: Código de três letras que identifica o aeroporto.

DELIMITE ABAIXO O FLUXO DE FABRICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS OU POR MEDICAMENTO CASO HAJA DIFERENÇAS.			
ETAPA DO FLUXO DE FABRICAÇÃO	SUB-ETAPA	NOME DA UNIDADE FABRIL/ CIDADE-PAÍS/	RE DE CERTIFICAÇÃO VÁLIDA, EXPEDIENTE DO PEDIDO DE CONCESSÃO INICIAL OU EXPEDIENTE DE RENOVAÇÃO.
14 PRODUÇÃO DO INSUMO FARMACEUTICOS ATIVO BIOLÓGICO <input checked="" type="checkbox"/> N/A	EXTRAÇÃO <input type="checkbox"/> N/A		
	FRACIONAMENTO <input type="checkbox"/> N/A		
	FERMENTAÇÃO <input type="checkbox"/> N/A		
	PURIFICAÇÃO <input type="checkbox"/> N/A		
	INATIVAÇÃO VIRAL <input type="checkbox"/> N/A		
	PRÉ-FORMULAÇÃO <input type="checkbox"/> N/A		
	PRODUÇÃO DO PRODUTO ACABADO	FORMULAÇÃO	MERCK, S.A. DE C.V.
EMBAL. 1ª		MERCK, S.A. DE C.V.	RESOLUÇÃO- RE Nº 2382, DE 21 DE AGOSTO DE 2015
EMBAL. 2ª		MERCK, S.A. DE C.V.	RESOLUÇÃO- RE Nº 2382, DE 21 DE AGOSTO DE 2015
PRODUÇÃO DO DILUENTE <input checked="" type="checkbox"/> N/A			



CONTROLE DE QUALIDADE	FÍSICO-QUÍMICO	MERCK, S.A. DE C.V. MERCK S/A (BRASIL)	RESOLUÇÃO-RE Nº 2382, DE 21 DE AGOSTO DE 2015 RESOLUÇÃO-RE Nº 40, DE 09 DE JANEIRO DE 2017
	MICROBIOLÓGICO	MERCK, S.A. DE C.V. MERCK S/A (BRASIL)	RESOLUÇÃO-RE Nº 2382, DE 21 DE AGOSTO DE 2015 RESOLUÇÃO-RE Nº 40, DE 09 DE JANEIRO DE 2017
ESTUDO DE ESTABILIDADE		MERCK, S.A. DE C.V. MERCK S/A (BRASIL)	RESOLUÇÃO-RE Nº 2382, DE 21 DE AGOSTO DE 2015 RESOLUÇÃO-RE Nº 40, DE 09 DE JANEIRO DE 2017

DECLARAÇÃO FINAL

DECLARO, CIENTE DE QUE A APRESENTAÇÃO DE DOCUMENTAÇÃO FALSA AO AGENTE PÚBLICO É CRIME, CONFORME PREVISTO NO CAPÍTULO III DO CÓDIGO PENAL BRASILEIRO - DECRETO LEI Nº 2848, DE 7 DE DEZEMBRO DE 1940, QUE TODAS AS INFORMAÇÕES PRESENTES NESTE FORMULÁRIO DE PETIÇÃO REPRESENTAM A VERDADE.

CONFIRMO O PREENCHIMENTO DOS ANEXOS I, II E III (caso aplicável).

RESP. TÉCNICO Bruno de Biscuccia Ferreira Cesar **CRF 15.527 / RJ**

15 **CPF 089.993.447-1** **ASSINATURA** **RESPONSÁVEL TÉCNICO**
Bruno de Biscúccia F. Cesar
CRF-RJ 15527
Farmacêutico Responsável
Substituto

RESP. LEGAL Alexandre Occhini

CPF 351.300.198-30 **ASSINATURA** Alexandre Marisconi Occhini
Assuntos Regulatórios
Procurador

DATA DE 21/02/2017

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 110 - Bairro Dos Estados - 54070-000 - João Pessoa/PB - CEP: 54070-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: 33 3346 5114 - Fax: 33 3346 5104

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

Cód. Autenticação: 58422508170856020856-9; Data: 25/08/2017 09:07:09

Selo Digital de Fiscalização: Tipo Normal C: AFP77902-GD7R;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavaleiro
Titular Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

074

ANEXO II - DESCRIÇÃO DE PRODUTOS
LINHA DE PRODUÇÃO SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX			CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	25 MCG BL AL AL x 10 25 MCG BL AL AL x 30 25 MCG BL AL AL x 30 (emb. Fracionável) 25 MCG BL AL AL x 50 25 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÊUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX			CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	50 MCG BL AL AL x 10 50 MCG BL AL AL x 30 50 MCG BL AL AL x 30 (emb. fracionável) 50 MCG BL AL AL x 50 50 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÊUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX			CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	75 MCG BL AL AL x 10 75 MCG BL AL AL x 30 75 MCG BL AL AL x 30 (emb. fracionável) 75 MCG BL AL AL x 50 75 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÊUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX			CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO



09/07

FORMA FARMACÊUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES	APRESENTAÇÃO	100 MCG BL AL AL x 10 100 MCG BL AL AL x 30 100 MCG BL AL AL x 30 (emb. fracionável) 100 MCG BL AL AL x 50 100 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÊUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES	QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/> NÃO <input checked="" type="checkbox"/> N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/> NÃO <input type="checkbox"/> N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO		REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX	CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA	FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÊUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES	APRESENTAÇÃO	125 MCG BL AL AL x 10 125 MCG BL AL AL x 30 125 MCG BL AL AL x 30 (emb. fracionável) 125 MCG BL AL AL x 50 125 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÊUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES	QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/> NÃO <input checked="" type="checkbox"/> N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/> NÃO <input type="checkbox"/> N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO		REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX	CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA	FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÊUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES	APRESENTAÇÃO	150 MCG BL AL AL x 10 150 MCG BL AL AL x 30 150 MCG BL AL AL x 30 (emb. fracionável) 150 MCG BL AL AL x 50 150 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÊUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES	QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/> NÃO <input checked="" type="checkbox"/> N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/> NÃO <input type="checkbox"/> N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO		REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX	CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA	FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÊUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES	APRESENTAÇÃO	175 MCG BL AL AL x 10 175 MCG BL AL AL x 30 175 MCG BL AL AL x 30 (emb. fracionável) 175 MCG BL AL AL x 50 175 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÊUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES	QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/> NÃO <input checked="" type="checkbox"/> N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input type="checkbox"/> NÃO <input type="checkbox"/> N.A. <input type="checkbox"/>		



MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX			CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	200 MCG BL AL AL x 10 200 MCG BL AL AL x 30 200 MCG BL AL AL x 30 (emb. fracionável) 200 MCG BL AL AL x 50 200 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX			CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	88 MCG BL AL AL x 10 88 MCG BL AL AL x 30 88 MCG BL AL AL x 30 (emb. fracionável) 88 MCG BL AL AL x 50 88 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25000.006909/90-13
NOME COMERCIAL	EUTHYROX			CATEGORIA	SIMILAR
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	112 MCG BL AL AL x 10 112 MCG BL AL AL x 30 112 MCG BL AL AL x 30 (emb. fracionável) 112 MCG BL AL AL x 50 112 MCG BL AL AL x 100
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25351.376990/2007-80
NOME COMERCIAL	EUTHYROX			CATEGORIA	MEDICAMENTO NOVO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	137 MCG COM EST BL AL AL X 10 137 MCG COM EST BL AL AL X 30



1048

				137 MCG COM EST BL AL AL X 50 137 MCG COM EST BL AL AL X 100 137 MCG COM EST BL AL AL X 30 (emb. fracionável)
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA			CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	25 MCG BL AL PLAS INC x 10 25 MCG BL AL PLAS INC x 30 25 MCG BL AL PLAS INC x 60 25 MCG BL AL AL x 10 25 MCG BL AL AL x 30 25 MCG BL AL AL x 60
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA			CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	50 MCG BL AL PLAS INC x 10 50 MCG BL AL PLAS INC x 30 50 MCG BL AL PLAS INC x 60 50 MCG BL AL AL x 10 50 MCG BL AL AL x 30 50 MCG BL AL AL x 60
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO				REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA			CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA			FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES			APRESENTAÇÃO	75 MCG BL AL PLAS INC x 10 75 MCG BL AL PLAS INC x 30 75 MCG BL AL PLAS INC x 60 75 MCG BL AL AL x 10 75 MCG BL AL AL x 30 75 MCG BL AL AL x 60



CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO			REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA		CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA		FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES		APRESENTAÇÃO	100 MCG BL AL PLAS INC x 10 100 MCG BL AL PLAS INC x 30 100 MCG BL AL PLAS INC x 60 100 MCG BL AL AL x 10 100 MCG BL AL AL x 30 100 MCG BL AL AL x 60
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	

MEDICAMENTO			REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA		CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA		FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES		APRESENTAÇÃO	125 MCG BL AL PLAS INC x 10 125 MCG BL AL PLAS INC x 30 125 MCG BL AL PLAS INC x 60 125 MCG BL AL AL x 10 125 MCG BL AL AL x 30 125 MCG BL AL AL x 60
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	

MEDICAMENTO			REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA		CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA		FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES		APRESENTAÇÃO	150 MCG BL AL PLAS INC x 10 150 MCG BL AL PLAS INC x 30 150 MCG BL AL PLAS INC x 60 150 MCG BL AL AL x 10 150 MCG BL AL AL x 30 150 MCG BL AL AL x 60



1149

CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO			REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA		CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA		FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES		APRESENTAÇÃO	175 MCG BL AL PLAS INC x 10 175 MCG BL AL PLAS INC x 30 175 MCG BL AL PLAS INC x 60 175 MCG BL AL AL x 10 175 MCG BL AL AL x 30 175 MCG BL AL AL x 60
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	

MEDICAMENTO			REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA		CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA		FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES		APRESENTAÇÃO	88 MCG BL AL PLAS INC x 10 88 MCG BL AL PLAS INC x 30 88 MCG BL AL PLAS INC x 60 88 MCG BL AL AL x 10 88 MCG BL AL AL x 30 88 MCG BL AL AL x 60
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	

MEDICAMENTO			REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA		CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA		FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES		APRESENTAÇÃO	112 MCG BL AL PLAS INC x 10 112 MCG BL AL PLAS INC x 30 112 MCG BL AL PLAS INC x 60 112 MCG BL AL AL x 10 112 MCG BL AL AL x 30 112 MCG BL AL AL x 60
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS			QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO



001930

SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO	
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>		

MEDICAMENTO			REGISTRO/PROCESSO	25351.385044/2007-24
NOME COMERCIAL	LEVOTIROXINA SÓDICA		CATEGORIA	GENÉRICO
SUBST. ATIVA	LEVOTIROXINA SÓDICA		FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDOS SIMPLES		APRESENTAÇÃO	200 MCG BL AL PLAS INC x 10 200 MCG BL AL PLAS INC x 30 200 MCG BL AL PLAS INC x 60 200 MCG BL AL AL x 10 200 MCG BL AL AL x 30 200 MCG BL AL AL x 60
CLASSE TERAPÉUTICA	HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES		QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	

MEDICAMENTO			REGISTRO/PROCESSO	25351.025610/00-11
NOME COMERCIAL	ALGINAC RETARD		CATEGORIA	MEDICAMENTO NOVO
SUBST. ATIVA	CIANOCOBALAMINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + NITRATO DE TIAMINA + DICLOFENACO DE SÓDIO		FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL / PRODUTO ACABADO
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDO REVESTIDO		APRESENTAÇÃO	1 MG + 100 MG + 100 MG + 100 MG BL AL AL
CLASSE TERAPÉUTICA	ANTINFLAMATÓRIOS E ANTIREUMÁTICOS ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS		QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	

MEDICAMENTO			REGISTRO/PROCESSO	25000.012159/93-52
NOME COMERCIAL	GLIFAGE		CATEGORIA	MEDICAMENTO NOVO
SUBST. ATIVA	CLORIDRATO DE METFORMINA		FORMA DE EXPORTAÇÃO	GRANEL
FORMA FARMACÉUTICA	COMPRIMIDO REVESTIDO		APRESENTAÇÃO	850 MG COM REV EST BL AL PLAST INC X 10 850 MG COM REV EST BL AL PLAST INC X 30 850 MG COM REV EST BL AL PLAST INC X 60 850 MG COM REV EST BL AL PLAST INC X 500 850 MG COM REV EST BL AL PLAST INC X 1000
CLASSE TERAPÉUTICA	ANTIDIABÉTICO		QT DE LOTES EXPORTADOS POR ANO	
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input checked="" type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	DATA DO INÍCIO DA EXPORTAÇÃO
POSSUI REGISTRO NO PAÍS DE ORIGEM?	SIM <input checked="" type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>	



1248

**ANEXO III – DESCRIÇÃO DOS INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS BIOLÓGICOS
LINHA DE PRODUÇÃO INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS BIOLÓGICOS**

MEDICAMENTO			
NOME SUBST. ATIVA CONFORME DCB			
Nº DCB (CASO AINDA NÃO DISPONÍVEL, INFORMAR CAS)			
FORMA DE OBTENÇÃO			
SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL	SIM <input type="checkbox"/>	NÃO <input type="checkbox"/>	N.A. <input type="checkbox"/>



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 N° 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 **12/09/2017 15:41:36 (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: 805066

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/08/2018 09:07:07 (hora local)**.

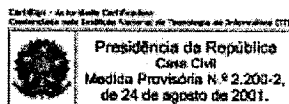
¹**Código de Autenticação Digital:** 58422508170856020856-1 a 58422508170856020856-20

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5ca35796a1773ef15b6a54877f03da14a2a1a93130e5e901082341e617b7e66ffb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d8796b4e026f4a43ead76de838f354a6d





UF: RJ
CEP: 26410-050
CNPJ: 00.445.776/0001-15
PROCESSO: 25752.501795/2016-29 (Expediente: 2499091/16-4)
AUTORIZ/MZS: 9.07824-6
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: RECICLAR TRANSPORTE E GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RODOVIA SIMÃO MANSUR, S/Nº, BOM LUGAR
BAIRRO: CENTRO
MUNICÍPIO: SÃO FRANCISCO DE ITABAPOANA
UF: RJ
CEP: 28230-000
CNPJ: 18.679.699/0001-23
PROCESSO: 25752.538607/2016-87 (Expediente: 2557133/16-8)
AUTORIZ/MZS: 9.07828-1
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: INSET OMEGA DEDETIZAÇÃO LTDA - ME
ENDEREÇO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA, S/Nº. LOTE 16 / QUADRA 03 / RODOVIA 2 DISTRITO
BAIRRO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA
MUNICÍPIO: CABO FRIO
UF: RJ
CEP: 28927-000
CNPJ: 09.482.455/0001-65
PROCESSO: 25752.551063/2016-10 (Expediente: 2575418/16-1)
AUTORIZ/MZS: 9.07829-4
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: EMSEGE SERVIÇOS E ASSESSORIA EMPRESARIAL LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA JOÃO LOPES BRAGA, Nº 145
BAIRRO: TAQUARA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 22770-610
CNPJ: 05.125.316/0001-23
PROCESSO: 25752.585973/2016-85 (Expediente: 2636060/16-8)
AUTORIZ/MZS: 9.07830-6
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: RM SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTE AEREO S/A
ENDEREÇO: PRAÇA SANTOS DUMONT Nº 100
BAIRRO: AEROPORTO
MUNICÍPIO: BOA VISTA
UF: RR
CEP: 69.310-006
CNPJ: 06.990.661/0004-30
PROCESSO: 25766.599844/2016-93 (Expediente: 2672296/16-8)
AUTORIZ/MZS: 9.07834-1
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.

EMPRESA: J. DE D. S. LIMA
ENDEREÇO: AVENIDA GETÚLIO VARGAS, Nº 90 - SALA 102
BAIRRO: MONTE CASTELO
MUNICÍPIO: SÃO LUÍS
UF: MA
CEP: 65.030-005
CNPJ: 07.646.538/0001-17
PROCESSO: 25745.601300/2016-20 (Expediente: 2675868/16-7)
AUTORIZ/MZS: 9.07833-7
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras;

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

BAIRRO: JARDIM RENASCENÇA
MUNICÍPIO: SÃO LUÍS
UF: MA
CEP: 65.075-441
CNPJ: 13.319.493/0001-79
PROCESSO: 25745.000915/2017-15 (Expediente: 0006382/17-7)
AUTORIZ/MZS: 9.07835-3
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras;

EMPRESA: ATK RENTAL SERVICE TRANSPORTES, LOGÍSTICA E COMÉRCIO EIRELI - EPP
ENDEREÇO: AV. DR. EZEQUIEL CAMPOS DIAS, Nº 171.
BAIRRO: JARDIM JUSSARA
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 05.525-090
CNPJ: 08.198.002/0001-49
PROCESSO: 25759.494257/2016-11 (Expediente: 2487634/16-8)
AUTORIZ/MZS: 9.07832-3
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduo sólido resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: NATUREZA VIVA RECICLAGEM, EMPREENDIMENTOS E SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SÃO MIGUEL, 1895 A
BAIRRO: JIJUBÁ
MUNICÍPIO: RECIFE
UF: PE
CEP: 50.850-270
CNPJ: 05.871.028/0001-18
PROCESSO: 25757.598481/2016-55 (Expediente: 2669528/16-6)
AUTORIZ/MZS: 9.07836-8
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público, estações e postos de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 40, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

ANEXO

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

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

- Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos por meio de sua renovação automática.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Company Name and CNPJ. Includes Baxter Hospitalar Ltda (CNPJ: 49.351.786/0010-71) and Rodovia Vice Prefeito Homenegildo Tonolli, km 02, Galpão 14 - Distrito Industrial, Jundiá, SP (CNPJ: 13213-086).

RESOLUÇÃO - RE Nº 41, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

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

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

- Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

Table with 2 columns: Company Name and CNPJ. Includes Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda (CNPJ: 55.643.555/0001-43) and Avenida Tarraf, 2590/2600 - Jardim Anice, São José do Rio Preto, SP (CNPJ: 15057-441).

Table with 2 columns: Company Name and CNPJ. Includes Merck S/A (CNPJ: 33.069.212/0001-84) and Estrada dos Bandeirantes, 1099 - Jacarepaguá, Rio de Janeiro, RJ (CNPJ: 22710-571).

Table with 2 columns: Company Name and CNPJ. Includes Tauens Farmacêutica Ltda (CNPJ: 04.246.660/0001-08) and Avenida Expedicionário José Pedro Coelho, 2413 - Revoredo, Tubarão, SC (CNPJ: 88704-530).

RESOLUÇÃO - RE Nº 42, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

Empresa: Ifal Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 00.376.939/0001-26
Endereço: Avenida José Loureiro da Silva, 1211, Carvalho Bastos	
Município: Camaquã	UF: RS CEP: 96180-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.531-2	Expediente(s): 1244969/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós. Líquidos não estéreis: emulsões, loções, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

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

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

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

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

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



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

Empresa: Natulab Laboratório S.A.		CNPJ: 02.456.955/0001-83
Endereço: Rua H, Nº 02, Galpão III, Urbis II		
Município: Santo Antônio De Jesus UF: BA		CEP: 44570-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.841-3	Expediente(s): 1424857/16-3, 1424909/16-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, soluções aerossol, suspensões e xaropes. Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, e pós. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		

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

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

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

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.		CNPJ: 35.820.448/0019-65
Endereço: Rodovia BR 262, KM 02 - Alto Laje		
Município: Vitória UF: ES		CEP: 29157-405
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1128635/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

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

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

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

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

Art. 1º. Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Beaufour Ipsen Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 07.718.721/0004-23
Endereço: Rodovia Antônio Heil, S/N, Km 4, Parte 1 - Bairro Itaipava		
Município: Itajaí UF: SC		CEP: 88316-003
Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3	Autorização Especial: 1.13.314-1	
Expediente(s): 0785077/15-8		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos.		

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratórios Bagó do Brasil S/A		CNPJ: 04.748.181/0009-47
Endereço: Rodovia ES 3575/Nº Km 66, Baunilha.		
Município: Colatina UF: ES		CEP: 29712-022
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 0943631/15-6, 0943641/15-3 e 0943583/15-2	
Linha(s): Líquidos não estéreis, Sólidos não estéreis e Produtos estéreis.		
Motivo: Empateamento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.		

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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



RESOLUÇÃO- RE Nº 3.103, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP	
Endereço: 4601 Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica LTDA	CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0	Expediente(s): 1621775/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH	
Endereço: Kanstraße 2, 33790 Halle/Westfalen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 2387911/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis estérilizados (granel): pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Bayer Weimar GmbH und Co. KG	
Endereço: Döbereinerstrasse 20 99427 Weimar	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Schering de Brasil, Químico e Farmacêutica Ltda	CNPJ: 56.890.534/0001-67
Autorização de Funcionamento nº: 1.00020-8	Expediente(s) nº: 1799027/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II	
Endereço: Rua Conde Pereira Carneiro, 80, Gameleira	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.01.209-9	Expediente(s): 2266080/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: IDT Biologika GmbH	
Endereço: Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Teva Pharmaceuticals Ltda	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente: 1693544/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Ivers-Lee AG	
Endereço: Kirchbergstrasse 160, 3400 Burgdorf	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1325960/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Onefarm Indústria Farmacêutica Ltda.	
Endereço: Avenida Coronel Armando Rubens Storino, 2750, Edifício 50, Jardim Paraíso	
Município: Pouso Alegre	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.00.481-0	Expediente(s): 2384962/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Rottapharm Limited	
Endereço: Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7	Expediente(s): 1392232/16-7

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016112100016

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós e pós efervescentes.	
Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A	
Endereço: Trecho 1 Conjunto II Lotes 6 A 12 - Polo de Desenvolvimento JK	
Município: Santa Maria	UF: DF
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	Expediente(s): 1458014/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados efervescentes e pós.	
Sólidos não estéreis contendo microorganismos vivos: cápsulas e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: colutorios, elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd	
Endereço: Chuannan Duqiao Linhai Zhejiang	
País: China	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 2076598/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

RESOLUÇÃO- RE Nº 3.104, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd	
Endereço: 4303 Kaiserstrasse	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1808478/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - Farmanguinhos (FAP)	
Endereço: Avenida Comandante Guarany, 447, Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1542136/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis injetáveis: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.	

Empresa: Theraskin Farmacêutica Ltda.	
Endereço: Marginal Direita da Via Anchieta, Km 13,5 - Rudge Ramos	
Município: São Bernardo do Campo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.191-9	Expediente(s): 1768737/16-3; 1768790/16-0 e 1768617/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes e géis.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções e xaropes.	

RESOLUÇÃO- RE Nº 3.108, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

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

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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: Eminent Services Corporation
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, Maryland (MD) 21703
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 0038290/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Patheon Italia S.P.A.
Endereço: Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)
País: Itália
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1606169/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.
Endereço: Grenzachstrasse 124, CH-4070, Basel
País: Suíça
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 1113042/15-3 e 1113064/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atezolizumabe e bevacizumabe.
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaclari Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 900. Sokak, Gebze-Kocaeli.
País: Turquia
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 1180613/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa: Farma Genérica Indústria de Medicamentos Faria Lima Ltda. ME CNPJ: 03.835.214/0001-76
Endereço: Rua Dr. Sérgio Mário de Almeida, 36 - Jardim Morada do Sol
Município: Indaiatuba UF: SP CEP: 13348-440
Autorização de Funcionamento: 1.08.760-5 Expediente(s): 0912919/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pós e pós efervescentes.
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária).
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Strides Shasun Limited.
Endereço: No. 36/7, Surajajakkanahalli, Indlavadi Cross, Anekal Taluk, Bangalore, 562.106
País: Índia
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1138622/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologics
Endereço: 637 rue de Aulnois 59230 Saint-Amand-Les-Eaux
País: França
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 1067632/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Takeda GmbH Betriebsstätte Oranienburg
Endereço: Lehnitzstrasse 70-98, 16515 Oranienburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.376-2 Expediente(s): 1173259/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.408.105/0001-33
Endereço: VPR3 Quadra 2A, Módulos 32/35, DA1A
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75133-800
Autorização de Funcionamento: 1.02.019-0 Expediente(s): 0716208/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremos, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: Xunqiao, Linhai, Zhejiang
País: China
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 0982274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel) e comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.805, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Grifols Brasil Ltda. CNPJ: 02.513.899/0001-71
Endereço: Rua Umarama, 263, Vila Emiliano Pimenta
Município: Pinhais UF: PR CEP: 83325-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 1087495/15-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 8 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;

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



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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Pharmachemie B. V.	CNPJ: 29.503.802/0007-91
Endereço: Swensweg 5, 2031 GA Haarlem	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 1106832/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Endereço: Rodovia Celso Garcia Cid. (PR 445) - km 87, Ribeirão Jacutinga	
Município: Cambé	UF: PR
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	CEP: 86183-600
Expediente(s): 1022279/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas.	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.823, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.795, DE 7 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o art. 121, VIII, e o art. 54, I 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 Declarar o cancelamento de registro ou cadastramento de produtos para a saúde/material de uso médico a pedido da empresa sob os números de processos/números de registro/cadastro constantes do anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Silimed - Indústria de Implantes Ltda.	CNPJ: 29.503.802/0007-91
Endereço: Rua Figueiredo Rocha 494 - Vigário Geral	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 8.12.755-5	CEP: 21.240-660
Expediente(s): 0626516/15-2	
Linha(s) de Materiais	
Motivo: Com base no relatório de inspeção realizada no período de 11 a 15/04/2016 que informa que a empresa transferiu a produção de próteses mamárias da fábrica 2 localizada à Rua Figueiredo Rocha 494 para a fábrica 1 (Rua Figueiredo Rocha 374) devido ao incêndio ocorrido na fábrica 2 em outubro/2015, restando apenas o almoxarifado de matérias-primas e os laboratórios de controle de qualidade em funcionamento no local.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.824, DE 8 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 Produtos para a Saúde, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Silimed - Indústria de Implantes Ltda.	CNPJ: 29.503.802/0001-04
Endereço: Rua Figueiredo Rocha 374 - Vigário Geral	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.01.021-8	CEP: 21.240-660
Expediente(s): 0986387/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

ANEXO

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

CNPJ	Razão Social	Nº do Processo	Nº do Expediente	Código do Assunto	Assunto da Petição	Nome Comercial	Nº do Registro
04967408000198	EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - ME	25351105828201181	1935535161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	KIT PARA TRANSPORTADOR RENAL LIFEPORT	80117580136
		25351069253201326	2006320162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	TAPE ORIGINAL	80117580180
07372557000100	ICONACY ORTHOPEDIC IMPLANTS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA	25351058953200873	1938018166	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	HASTE FEMORAL DE LIGA DE CRÔMO LUMINNI	80297610023
		25351225009200757	1994190161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	HASTE FEMORAL DE LIGA DE CRÔMO COBALTO MOLI-BIDENIO LUMINNI	80297610008
		25351180814200663	1994158167	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	ACETABULO CIMENTADO DE CERÂMICA COM "BACK" DE POLIETILENO LUMINNI	80297610003
		03580620000135	MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA	25351385671201211	1954013162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa
03580620000135	MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA	25351149321201272	2006169162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Tesouras Beaver-Visitec	80047300427
		25351149313201267	2006156161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Fôrceps Beaver-Visitec	80047300425
		25351148694201215	2006187161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	LASIK FLAP ROLLER (S85233)	80047309080
		25351148671201298	2006181161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	CISTÍTIMO DE IRRIGAÇÃO BEAVER-VISITEC	80047309082
		25351148659201277	2006163163	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	IOL GLIDE (S81033)	80047309078
		54858014000170	NEVE INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA	25351103239201523	1993823163	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa
09447463000170	REUVENE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA	25351740069201398	1970692168	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	AUTO-MTS NEEDLE	80633700002
		25351126318201499	1970683169	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	CÂNULAS MIRACU (TM) REAL UP	80633700003

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071100058

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



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.431, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

Art. 2º A presente Certificação 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: CSL Behring, LLC
Endereço: Route 50 North, 1201, N Kinzie, Bradley, IL 60915
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: CSL Behring [CNPJ: 62.969.589/0001-98]
Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1106533/15-8 e 1106502/15-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, alfa 1-fetoproteína, citrato DEAE, precipitado da fração II + III, precipitado da fração V e crioprecipitado.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Genzyme Polyclonals S.A.S
Endereço: 23 Boulevard Chambard de la Bruyère, 69007 Lyon
País: França
Empresa Solicitante: Genzyme do Brasil Ltda [CNPJ: 68.132.950/0001-03]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1366764/16-3 e 1366770/16-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumo Farmacêutico Ativo Biológico: imunoglobulina de coelho antitumores humanos
Produtos estéreis: soluções (formulação)

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Vaccines S.R.L
Endereço: Via Fiorentina, 1, 53100 Siena
País: Itália
Empresa Solicitante: Glaxosmithkline [CNPJ: 33.247.743/0001-10]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1357699/16-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Vesículas de membrana externa (OMV) de Neisseria meningitidis do sorogrupo B

Empresa Fabricante: LFB Biofarmacêuticos
Endereço: 43 Rue Albert Einstein, Parc d'Activités du Château, Carvin, 62220
País: França
Empresa Solicitante: LFB - Hemode [CNPJ: 07.207.572/0001-95]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1357732/16-3 e 1357732/16-4

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

Empresa Fabricante: MedImmune Pharma B.V.
Endereço: Lagelandseweg 78, Nijmegen, 6545CG
País: Holanda
Empresa Solicitante: Abbvie Farma [CNPJ: 15.800.545/0001-50]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1372270/16-1 e 1372270/16-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH
Endereço: Wolfgang-Marguerite-Allee 1, 31832 Springe
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Octapharma Brasil [CNPJ: 02.552.927/0001-60]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1223632/16-2 e 1223632/16-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: fração I, II e III da imunoglobulina humana, albumina humana, intermediário I do fator IX de coagulação, crioprecipitado do fator VIII de coagulação.
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós liofilizados

Empresa Fabricante: Regeneron Pharmaceuticals, Inc.
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, NY 12144
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Bayer S.A. [CNPJ: 18.459.628/0001-15]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1315604/16-7 e 1313283/16-1

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016091200025

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atilbercepte.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica (formulação).

Empresa Fabricante: Regeneron Pharmaceuticals, Inc.
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, New York (NY) 12144
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis [CNPJ: 02.685.377/0001-37]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1181381/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos: atilbercepte

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH - TechOps
Endereço: Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl
País: Áustria
Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil [CNPJ: 61.286.647/0001-16]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1262473/16-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos revestidos, cápsulas e pós
Sólidos não estéreis penicilínicos: comprimidos revestidos, cápsulas e pós

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A.
Endereço: Chemin Du Forest, B-1420 Braine l'Alleud
País: Bélgica
Empresa Solicitante: Astrazeneca do Brasil [CNPJ: 60.318.797/0001-00]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1309567/16-6

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

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schulzenstrasse 2 - 4, 88083 Langenargen
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Novartis Biocências S.A [CNPJ: 56.994.502/0001-30]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1319742/16-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schulzenstrasse 27 und 99-101, 88212 Ravensburg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Laboratórios PH [CNPJ: 46.070.868/0036-99]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1366654/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: 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 27 und 99-101, 88212 Ravensburg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Novartis Biocências S.A [CNPJ: 56.994.502/0001-30]
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1325049/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.445, DE 9 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: Drogaria fagundes ltda - me
ENDEREÇO: RUA 15 DE NOVEMBRO, 228
BAIRRO: CENTRO CEP: 45310000 - UBAIRA/BA
CNPJ: 24.897.012/0001-29
PROCESSO: 25351.321282/2016-01
AUTORIZ/MES: 7.47522-5
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-

DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
FRACIONAMENTO: -
EMPRESA: DROGARIA SAO PAULO S.A.
ENDEREÇO: R ASSIS FIGUEIREDO, 925
BAIRRO: Centro CEP: 37701000 - POÇOS DE CALDAS/MG
CNPJ: 61.412.110/0800-86
PROCESSO: 25351.317268/2016-02
AUTORIZ/MES: 7.47497-0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -
EMPRESA: L. S. PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - ME
ENDEREÇO: rua cacaulandia, s/n
BAIRRO: colina verde CEP: 76898000 - GOVERNADOR JORGE TEIXEIRA/RO
CNPJ: 10.672.823/0001-17
PROCESSO: 25351.307971/2016-02
AUTORIZ/MES: 7.47454-1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-
FRACIONAMENTO: -
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -
EMPRESA: r.v família de manipulação e dermatologia ltda
ENDEREÇO: avenida benedito monteiro, 1026
BAIRRO: santa efigênia CEP: 30150281 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 24.841.605/0001-73
PROCESSO: 25351.304748/2016-03
AUTORIZ/MES: 7.47397-4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS: -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS: -
EMPRESA: drogaria morais ltda - me
ENDEREÇO: st habitual mestre damas cond mod turais mestre damas modulo e lote 03 loja 04
BAIRRO: planaltina CEP: 73403515 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 05.213.677/0002-02
PROCESSO: 25351.305420/2016-04
AUTORIZ/MES: 7.47411-1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
EMPRESA: lourenço oliveira drogaria me
ENDEREÇO: Avenida dom cabral, 110 lj 2
BAIRRO: jardim do lago CEP: 35519000 - NOVA SERRANA/MG
CNPJ: 24.494.913/0001-70
PROCESSO: 25351.311153/2016-04
AUTORIZ/MES: 7.47461-4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -
EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC
CNPJ: 25.098.471/0001-05
PROCESSO: 25351.318670/2016-04
AUTORIZ/MES: 7.47491-8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
FRACIONAMENTO: -

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



ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 770 Sumnerstown Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1314102/16-3; 1314175/16-9; 1314180/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: antígenos recombinantes do papilomavírus humano tipos 6, 11, 16, 18, 31, 33, 42, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; polissacarídeos pneumocócicos dos sorotipos 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F e 33 F; vírus da varicela atenuado; antígeno da hepatite B recombinante; vírus da hepatite A inativado e purificado; vírus da varicela atenuado; vírus do herpes zoster atenuado; resacoplamento do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A[8].	
Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica); soluções (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.	

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.	
Endereço: 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080 - 4990	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1018515/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumo farmacêutico ativo biológico: ranibizumabe.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP	
Endereço: Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana, (IN) 47620	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1882456/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa: Distribuidora Amaral Ltda.		CNPJ: 21.759.758/0001-88
Endereço: Rua Luis Guilherme da Silva, 1001, Centro Industrial Coronel Jovelino Rabelo		
Município: Divinópolis	UF: MG	CEP: 35502-284
Autorização de Funcionamento: 1.03.647-4	Expediente(s): 1059701/15-8, 1059722/15-1 e 1059740/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.		
Semissólidos não estéreis: cremes, pastas e pomadas.		
Líquidos não estéreis: emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.		

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

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

Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 1730582/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

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

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

Empresa: Theodoro F Sobral & Cia Ltda.	CNPJ: 06.597.801/0001-62
Endereço: Rua Bento Leão, 25, Centro	
Município: Florianópolis	UF: SC
CEP: 64800-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.963-6	Expediente(s): 1089970/15-7, 1089979/15-4 e 1089986/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Cangeri Ltda.	CNPJ: 92.751.965/0001-34
Endereço: Rua Conselheiro Travassos, 318, São Geraldo	
Município: Porto Alegre	UF: RS
CEP: 90230-140	
Autorização de Funcionamento: 1.00.774-3	Expediente(s): 0462832/12-2
Linha(s): Líquidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso	
Município: Pouso Alegre	UF: MG
CEP: 37550-000	
Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0	Expediente(s): 1362801/16-1 e 1362494/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas e pós.	

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



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

AUTORIZ/MS: 1.40097-4 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: D.R.N. DOS SANTOS & CIA LTDA - ME ENDE-REÇO: CNM 02, BLOCO B, LOJA 06 BAIRRO: CENTRO CEP: 72215300 - CEILÂNDIA/DF CNPJ: 01.405.742/0002-40 PROCES- SO: 25351.738929/2014-78

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

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

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

Total de Empresas : 5

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

Total de Empresas : 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 815, DE 1º DE ABRIL DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos 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, Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alembic Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Ponglav Post - Tajoura, Tal - Hatal, Dist - Panchmahal, Gujarat - 389 350	
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): 0901125/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas	

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A		CNPJ: 60.665.981/0001-18
Endereço: Rua Coronel Luiz Tenório do Brito N.º 90, Centro		
Município: Embu-Guaçu	UF: SP	CEP: 06.900-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	Expediente(s): 0680925/15-1, 0680921/15-9	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Produtos Estéreis: Pós (com preparação asséptica).	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Abbott Biologicals B.V.	
Endereço: Voerweg 12, 8121 AA, Olst	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.928.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 0773132/15-9 e 0728752/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb S.r.l.	
Endereço: Loc. Fontana Del Ceraso - 03012, Anagni (FR)	
País: Itália	
Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.816-12	Expediente(s): 1140597/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.	
Endereço: Plot N.º 9 & 10, Phase-II, Indore Special Economic Zone, Pithampur, Dist, Dhar (MP) - 454775	
País: Índia	
Empresa solicitante: Moda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7	Expediente(s): 0658135/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: suspensões	

Empresa Fabricante: Glaxo Operations UK Limited.	
Endereço: Harnine Road, Barnard Castle, Durham DL12 8DT	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 1125997/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Hospira Healthcare India Pvt. Ltd.	
Endereço: Plot n.º B3-B4, B11-B14, B21-B23 and B31 & B33, Sipcot Industrial Park, Irungattukottai, Srirangambudur (TK.), Kancheepuram District - 602 105	
País: Índia	
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	Expediente(s): 1058071/15-9

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

Empresa Fabricante: Laboratoires Merck Sharp & Dohme - Chibret	
Endereço: Route de Marat - Riom, 63963 Clermont Ferrand, Cedex 9	
País: França	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 0899064/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis carbapenemínicos: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Sharp Corporation	
Endereço: 7451 Kleber Way, Allentown, PA 18106	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 0723364/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: embalagem primária e secundária: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Valeant Pharmaceuticals International, Inc.	
Endereço: 100 Lifesciences Parkway, Steinbach, Manitoba R5G 1Z7	
País: Canadá	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 0901807/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granul): comprimidos revestidos.	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Yuria-Pharma Ltd.	
Endereço: 108, Verbovetskiy Str., Cherkassy, 18030	
País: Ucrânia	
Empresa Solicitante: Uno Healthcare Comércio de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 13.109.151/0001-24
Autorização de Funcionamento: 1.09.271-2	Expediente(s): 0024066/15-4 e 0024133/15-4
Líquidos: Líquidos não estéreis e Produtos estéreis	
Motivo: Em atendimento ao art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 10 (§ 1º), 11, 13 (incisos III e VI do § 3º), 18, 25, 80 (inciso IX), 82 (inciso III, V), 103, 117, 123, 139, 164, 197 (§ 3º, 205 (§ 1º), 294, 295 (inciso III do § 3º), 312 (§ 3º), 318, 410, 420 (§ 2º), 522 e 524.	



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

RESOLUÇÃO - RE Nº 285, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

Empresa Fabricante: Merck S.A. de C.V.	
Endereço: Calle 5 Nº 7, Fraccionamiento Industrial Aloe Blanco, Naucalpan de Juarez, C.P. 55370	
País: México	
Empresa solicitante: Orthonal do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 0838141/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.	
Endereço: Rua da Indústria, 2 - Quinta Grande, Amadora, 2610-088	
País: Portugal	
Empresa solicitante: Apzen Farmacéutica S.A.	CNPJ: 62.262.015/0001-29
Autorização de Funcionamento: 1.00.118-8	Expediente(s): 0672507/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granul).	

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

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

Empresa Fabricante: Purdue Pharmaceuticals L.P.	
Endereço: 4701 Purdue Drive - Wilson, NC 27891	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 0622193/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: Strides Arcolab Limited	
Endereço: Nº. 36/7, Sarajajakkannahalli, Indlavedi Cross, Ankal Taluk, Bangalore-562 106	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 0704177/15-2 e 0870267/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles.	

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

Empresa: União Química Farmacéutica Nacional S/A	CNPJ: 26.665.981/0005-41
Endereço: Avenida Prefeito Otávio Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão	
Município: Pouso Alegre	UF: MG
CEP: 37550-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	Expediente(s): 0457880/15-5; 0630144/15-4 e 060457759/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: cápsulas e pós.	
Sólidos não estéreis hormônios: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semissólidos não estéreis hormônios: cremes e géis.	
Produtos estéreis hormônios: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

ENDEREÇO: SCIA QUADRA 15 CONJUNTO 03 LOTE 05	
BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL GUARA CEP: 71250015 - BRASILIA/DF	
CNPJ: 38.071.866/0001-66	
PROCESSO: 25351.821922/2016-09 AUTORIZ/MS: 1.15078.9	
ATIVIDADE/CLASSE	
ARMAZENAR: MEDICAMENTO	
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO	
EXPEDIR: MEDICAMENTO	
EMPRESA: OM BOAT LOCAÇÃO DE EMBARCAÇÕES LTDA	
ENDEREÇO: rua alvaro maia n 2166 sala 5	
BAIRRO: adrianópolis CEP: 69057035 - MANAUS/AM	
CNPJ: 17.026.052/0001-30	
PROCESSO: 25351.813533/2016-10 AUTORIZ/MS: 1.15069.8	
ATIVIDADE/CLASSE	
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO	
EMPRESA: TRANSPORTES BOSCAINI LTDA	
ENDEREÇO: BR 290, KM 421, S/Nº	
BAIRRO: SUBURBIOS CEP: 97300000 - SÃO GABRIEL/RS	
CNPJ: 04.626.125/0001-82	
PROCESSO: 25351.817783/2016-27 AUTORIZ/MS: 1.15072.7	
ATIVIDADE/CLASSE	
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO	
EMPRESA: CF LOG TRANSPORTES LTDA - ME	
ENDEREÇO: RUA DAS CARMELITAS, nº 2252	
BAIRRO: BOQUEIRÃO CEP: 81650060 - CURITIBA/PR	
CNPJ: 19.004.938/0001-08	
PROCESSO: 25351.822289/2016-32 AUTORIZ/MS: 1.15077.5	
ATIVIDADE/CLASSE	
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO	
EMPRESA: NAZARIA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	
ENDEREÇO: AV. SÉRGIO LUIZ PESSOA BRAGA Nº 6440-B	
BAIRRO: ANTARES CEP: 57048025 - MACEIÓAL	
CNPJ: 07.224.991/0011-07	
PROCESSO: 25351.811624/2016-37 AUTORIZ/MS: 1.15061.9	
ATIVIDADE/CLASSE	
ARMAZENAR: MEDICAMENTO	
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO	
EXPEDIR: MEDICAMENTO	
EMPRESA: Confrança Comercial Cirúrgica - Eireli - ME	
ENDEREÇO: Avenida Goioerê nº 180	
BAIRRO: Centro CEP: 87302070 - CAMPO MOURÃO/PR	
CNPJ: 17.813.674/0001-08	
PROCESSO: 25351.825133/2016-41 AUTORIZ/MS: 1.15086.6	
ATIVIDADE/CLASSE	
ARMAZENAR: MEDICAMENTO	
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO	
EXPEDIR: MEDICAMENTO	
EMPRESA: Prati, Donaduzzi & Cia Ltda	
ENDEREÇO: RODOVIA WASHINGTON LUIZ, Nº 4370, GALPÃO G	
BAIRRO: VILA SÃO SEBASTIÃO CEP: 25055009 - DUQUE DE CAXIAS/RJ	
CNPJ: 73.856.593/0006-70	
PROCESSO: 25351.811630/2016-42 AUTORIZ/MS: 1.15063.6	
ATIVIDADE/CLASSE	
ARMAZENAR: MEDICAMENTO	
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO	
EXPEDIR: MEDICAMENTO	
EMPRESA: X-LOG Express Transporte e Distribuição Ltda- Epp	
ENDEREÇO: Alameda Bom Pastor nº 1816, Bloco 1, Pavilhão 7 E 8	
BAIRRO: Ouro Fino CEP: 83015140 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR	
CNPJ: 07.950.059/0005-13	
PROCESSO: 25351.760055/2015-76 AUTORIZ/MS: 1.15089.7	
ATIVIDADE/CLASSE	
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO	
EMPRESA: FABIO A. ALBINO - ME	
ENDEREÇO: RUA BAGE Nº 1.211	
BAIRRO: NITERÓI CEP: 92120190 - CANOAS/RS	
CNPJ: 10.216.742/0001-02	
PROCESSO: 25351.817603/2016-78 AUTORIZ/MS: 1.15081.8	
ATIVIDADE/CLASSE	
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO	
EMPRESA: MATIAS MACHADO DA SILVA-ME	
ENDEREÇO: Rua Euripedes Machado, 222-A	
BAIRRO: Nova Brasília CEP: 44915000 - SÃO GABRIEL/BA	
CNPJ: 22.742.908/0001-03	
PROCESSO: 25351.817757/2016-88 AUTORIZ/MS: 1.15071.3	
ATIVIDADE/CLASSE	
ARMAZENAR: MEDICAMENTO	
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO	
EXPEDIR: MEDICAMENTO	
EMPRESA: IC Pharma & Health Comércio, Exportação e Importação LTDA-ME	
ENDEREÇO: Rua Uberlândia, sn quadra 60 lote 09	
BAIRRO: Jardim Luz CEP: 74915017 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO	
CNPJ: 01.662.176/0002-52	
PROCESSO: 25351.817028/2016-90 AUTORIZ/MS: 1.15073.1	
ATIVIDADE/CLASSE	



RESOLUÇÃO- RE Nº 3.103, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP	
Endereço: 4601 Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica LTDA.	CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0	Expediente(s): 1621775/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH	
Endereço: Kantstraße 2, 33790 Halle/Westfalen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 2387911/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granulados) não liofilizados.	

Empresa Fabricante: Bayer Weimar GmbH und Co. KG	
Endereço: Döbereinerstrasse 20, 99427 Weimar	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Schering do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 56.990.534/0001-67
Autorização de Funcionamento nº: 1.00920-8	Expediente(s) nº: 1799027/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II	
Endereço: Rua Conde Pereira Carneiro, 80, Gamoleira	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
CEP: 30510-010	
Autorização de Funcionamento: 1.01.209-9	Expediente(s): 2266080/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: IDT Biologika GmbH	
Endereço: Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente: 1693544/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granulados): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Ivers-Lee AG	
Endereço: Kirchbergstrasse 160, 3400 Burgdorf	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1325960/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Onofarma Indústria Farmacêutica Ltda.	
Endereço: Avenida Coronel Armando Rubens Storino, 2750, Edifício 50, Jardim Paraíso	
Município: Pouso Alegre	UF: MG
CEP: 37550-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.481-0	Expediente(s): 2384962/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Rottapharm Limited	
Endereço: Damesstown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7	Expediente(s): 1392232/16-7

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016112100016

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós e pós efervescentes.	
Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A	CNPJ: 60.665.981/0007-03
Endereço: Trecho 1 Conjunto 11 Lotes 6 A 12 - Polo de Desenvolvimento JK	
Município: Santa Maria	UF: RS
CEP: 70310-500	
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	Expediente(s): 1457672/16-4, 1458107/16-8 e 1458014/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados efervescentes e pós.	
Sólidos não estéreis contendo microrganismos vivos: cápsulas e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: colutorios, elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.	
Empresa Fabricante: Zhejiang Huhai Pharmaceutical Co., Ltd	
Endereço: Chuannun Duzhao Linhai Zhejiang	
País: China	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 2076598/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

RESOLUÇÃO- RE Nº 3.104, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd	
Endereço: 4303 Kaiserstrasse	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1808478/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - FARMANGUINHOS (IPA)	
Endereço: Avenida Comandante Guarany, 447, Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 22275-903	
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1542136/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.	

Empresa: Theraskin Farmacêutica Ltda.	
Endereço: Marginal Direita da Via Anchieta, Km 13,5 - Rudge Ramos	
Município: São Bernardo do Campo	UF: SP
CEP: 09696-005	
Autorização de Funcionamento: 1.00.191-9	Expediente(s): 1768737/16-3; 1768790/16-0 e 1768617/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes e géis.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções e xaropes.	

RESOLUÇÃO- RE Nº 3.108, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

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

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Deutschland GmbH
Endereço: Freseniusstrasse 1/Pfingstweide 53, Industriegebiet Sud (Industrial Park South) - Friedberg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda. CNPJ: 49.324.221/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.00041-0
Expediente nº: 0589373/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Lonza Biologics Porriño, S.L.
Endereço: Calle La Relba, s/n, Porriño, 36400 Pontevedra
País: Espanha
Empresa Solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7
Autorização Especial nº: 1.23370-1
Expediente nº: 0252626/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunhos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumabe.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Art. 1º 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.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa Fabricante: C.O.C. Farmaceutici S.R.L.
Endereço: Via Modena 15-40019 Sant'Agata Bolognese (BO)
País: Itália
Empresa Solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento nº: 1.00058-0
Expediente nº: 0389375/14-3
Motivo: Em desacordo com o artigo 11 da RDC nº 204/2005. Não foi apresentado o cumprimento total da exigência (Notificação nº 0726179/14-9).

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

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

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

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

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

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

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

Empresa Fabricante: Frost Iberica S.A.
Endereço: Via Complutense 140, 28805 Alcala de Henares, Madrid
País: Espanha
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0
Autorização Especial nº: 1.21930-2
Expediente nº: 0390185/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: Comprimidos e comprimido revestidos.



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

Empresa: Tauens Farmacêutica Ltda		CNPJ: 04.246.660/0001-08
Endereço: Av. Expedicionário José Pedro Coelho		
N.º: 2413	Bairro: Revoredo	CEP: 88704-530
Município: Tubarão		UF: SC
Autorização de Funcionamento nº: 1.05275-1		
Expediente nº: 0587863/14-2		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: óleos, soluções e xaropes.		

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

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

SUPERINTENDÊNCIA DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS
RESOLUÇÃO - RE Nº 26, DE 7 DE JANEIRO DE 2015

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

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

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

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: VENDEMMIA COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA
AUTORIZ/MS: 9.06966-1
CNPJ: 13.631.538/0001-46
PROCESSO: 25743.003698/2015-05
AV. NOSSA SENHORA DA PENHA, 1495 SALA 1108 BT
BAIRRO: SANTA LUCIA
MUNICÍPIO: VITÓRIA
UF: ES
CEP: 29056-905
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço importação de cosméticos, produtos de higiene e perfumes por conta e ordem de terceiro ou por encomenda.
MATRIZ
EMPRESA: VENDEMMIA COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA
AUTORIZ/MS: 9.06965-7
CNPJ: 13.631.538/0001-46

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

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

O Superintendente de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o inciso III, art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, publicada no DOU, de 13 de outubro de 2014, aliada ao inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda amparado pela Resolução RDC nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

EMPRESA: MATOS SERVIÇOS LTDA - ME
AUTORIZAÇÃO/MS: 906920-1
CNPJ: 11.073.260/0001-03
PROCESSO: 25765.731527/2014-29
ENDEREÇO: RUA E. CONJUNTO DUQUE DE CAXIAS, Nº 25
BAIRRO: INDUSTRIAL
MUNICÍPIO: ARACAJU
UF: SE
CEP: 49066-380

Autorização de Funcionamento nº: 1.01695-7	
Expediente nº: 0588117/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e granulados efervescentes.	

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

Empresa: Baxter Hospitalar Ltda		CNPJ: 49.351.786/0010-71
Endereço: Rodovia Vice Prefeito Hermenegildo Tonolli, Km 02, Galpão 14		
N.º: ---	Bairro: Distrito Industrial	CEP: 13213-086
Município: Jundiaí		UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00683-9		
Expedientes nºs: 0592281/14-5		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:		

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

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

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

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

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

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: Norg Pharma Comércio de Medicamentos e Materiais e Soluções em Saúde Ltda		CNPJ: 08.139.622/0001-07
Endereço: Rua Vajramso		
N.º: 84	Bairro: Jardim das Américas	CEP: 78060-602
Município: Curitiba		UF: Mato Grosso
Autorização de Funcionamento nº: 1.06786-3		Autorização Especial nº: 1.11298-3
Expediente nº: 0271333/14-0		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:		

ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
EMPRESA: SISAM SISTEMAS AMBIENTAIS LTDA
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06923-1
CNPJ: 03.344.236/0001-33
PROCESSO: 25763.705122/2014-33
ENDEREÇO: AVENIDA DOM LUSTOSA, Nº 142
BAIRRO: PARQUE ALBANO
MUNICÍPIO: CAUCAIA
UF: CE
CEP: 61.645-000

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
EMPRESA: VIAMAR NAVEGAÇÃO E TURISMO LTDA
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06924-5
CNPJ: 09.106.633/0001-53
PROCESSO: 25763.728584/2014-12
ENDEREÇO: AV. ABOLIÇÃO, Nº 4521 - SALA 3
BAIRRO: MUCURIBE
MUNICÍPIO: FORTALEZA
UF: CE
CEP: 60.165-082

ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tornando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.
EMPRESA: W&E SERVIÇOS TÉCNICOS LTDA.
AUTORIZAÇÃO/MS: 906945-8
CNPJ: 05.283.260/0001-35
PROCESSO: 25351.743076/2014-67 (1092817/14-1)
ENDEREÇO: SHCES QUADRA 205 Bloco C Lojas 09
BAIRRO: Cruzzeiro Novo
MUNICÍPIO: Brasília
UF: DF
CEP: 70650-253

ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tornando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.
EMPRESA: W&E SERVIÇOS TÉCNICOS LTDA.
AUTORIZAÇÃO/MS: 906945-8
CNPJ: 05.283.260/0001-35
PROCESSO: 25351.743076/2014-67 (1092817/14-1)
ENDEREÇO: SHCES QUADRA 205 Bloco C Lojas 09
BAIRRO: Cruzzeiro Novo
MUNICÍPIO: Brasília
UF: DF
CEP: 70650-253

ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tornando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.
EMPRESA: W&E SERVIÇOS TÉCNICOS LTDA.
AUTORIZAÇÃO/MS: 906945-8
CNPJ: 05.283.260/0001-35
PROCESSO: 25351.743076/2014-67 (1092817/14-1)
ENDEREÇO: SHCES QUADRA 205 Bloco C Lojas 09
BAIRRO: Cruzzeiro Novo
MUNICÍPIO: Brasília
UF: DF
CEP: 70650-253

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.879-0
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1143 - Barra Das Estrelas - João Pessoa/PB - CEP 51035-000 - www.azevedobastos.azb.br - Tel: (33) 3344-5494 - Fax: (33) 3344-5493

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.936/1994 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: 58420601171253520796-1; Data: 06/01/2017 12:54:23

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEM61615-7XSF
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>


Bel. Valéria da Miranda Cavalcanti
 Titular

PETIÇÃO
 (Somente para peticionamento manual)

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

Observações:

Agência Nacional Presencial
 de Vigilância Sanitária
 UNIAF Recebido em: 13/07/2016
 201607130170PR
 Responsável: Wilson Batista Pinheiro

Caxias do Sul, RS 12/07/2016 Local e data	<u>BENAN AUGUSTO CASSINA</u> Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	--	---

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

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



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 06/01/2017 às 13:20:18 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b13f691b3ee56b6f70afc89b8ecfe12fee961c0c53b4b96c4f11433149998
 54aefb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d96ea39910f0401579e01719a203b27f2

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

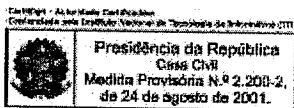
Esta certidão tem a sua validade até: 06/01/2018 às 13:07:03 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 631352

Código de Controle da Autenticação:

58420601171253520796-1

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





AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

001948

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:
2005.646734.659517Protocolo:
25352264970201659Protocolizado em:
23/8/2016Tipo de Documento:
ProcessoNº Processo:
25351.303718/2016-37Nº Expediente:
2210377/16-5Favorecido:
29.346.301/0001-53 - LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDAAssunto:
768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREISNome do Produto:
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXNº de Registro:
XXXXXXXXXXNº de Conhecimento:
201608180190PR

Este documento foi emitido em **27/9/2017** pela empresa **LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA**
por: **Karine Giasson**

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
27/9/2017Data de Validade deste Comprovante
27/10/2017

DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

EMPRESA:

PHARMA LOG

PRODUTOS

FARMACEUTICOS

LTDA



**ALVARÁ DE LICENÇA PARA LOCALIZAÇÃO
E FUNCIONAMENTO**
Nº 63853

A SECRETARIA MUNICIPAL DE FINANÇAS, CONCEDE O PRESENTE ALVARÁ DE LICENÇA PARA LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO, A:

Cad. Econômico/Insc. Municipal 63853		Grau de Risco (Vigilância Sanitária): RISCO I B - ALTO		Finalidade Definitivo
Nome / Razão PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA				
Nome Fantasia / Sobrenome				
CPF / CNPJ 13.485.130/0001-03		Cod. Único 1451073	Inscrição Imobiliária 22.189.1493.001.00.00	
Logradouro AVENIDA MARINGA				Numero 3592
CEP 83.326-010	Bairro ATUBA	Complemento		
Atividade Principal 4644.3/01.00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO				
Atividade(s) Secundária(s) 4646.0/01.00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA 4693.1/00.00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, SEM PREDOMINÂNCIA DE ALIMENTOS OU DE INSUMOS AGROPECUÁRIOS 4645.1/03.00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS				
Contador / Contabilidade Responsável 1221043 - JOSE VILMAR PEIXOTO				
Observação				

O presente Alvará autoriza a exploração de negócios conforme acima descrito, enquanto satisfizer as exigências que legitimaram sua concessão, de acordo com a legislação vigente. **Renovação Anual 15 de outubro.**

Pinhais, 17 de outubro de 2017

EDILBERTO MAZON

DIRETOR DO DEPARTAMENTO DE RENDAS MOBILIÁRIAS

JULIO CESAR MENDES

GERENTE DE ALVARÁ E ARRECAÇÃO MOBILIÁRIA

Empregador! Disponibilize vagas de emprego e encontre o profissional que você precisa. Serviço público e gratuito: agencia.trabalhador@pinhais.pr.gov.br; Telefone 3912-5620.

IMPORTANTE:

- 1) Em caso de encerramento das atividades inerentes a este Alvará, deverá ser requerido em prazo inferior a 15 (quinze) dias junto ao Departamento de Rendas Mobiliárias da Prefeitura a baixa do Alvará;
- 2) A Renovação do Alvará estará sujeita a apresentação do Certificado de Vistoria do Corpo de Bombeiros atualizado.
- 3) Art. 2º Decreto 144/2005 "Os passeios não poderão ter nenhum tipo de degrau ou obstáculo que dificulte ou impeça o trânsito de pedestre".
- 4) Proibido o uso da via pública/passeio para carga/descarga de materiais/mercadorias.
- 5) Os estabelecimentos deverão observar o contido na Lei 1876/2017 sob pena de multa de até 20 (vinte) UFM ao estabelecimento infrator. Nos casos de reincidência específica, as multas fixas mencionadas neste artigo serão elevadas ao dobro.

MANTER EM LOCAL VISÍVEL



MUNICÍPIO DE PINHEIRO
ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE
DEPARTAMENTO DE VIGILÂNCIA EM SAÚDE
Gerência de Vigilância



LICENÇA SANITÁRIA

A SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE, CONCEDE A PRESENTE LICENÇA SANITÁRIA CONFORME PROCESSO Nº 29320/2012, A:

Cad. Econômico/Insc. Municipal 63853	Grau de Risco 2 - RISCO I B - ALTO	Válido até 19/12/2017	Código do Contribuinte 1451073
Nome / Razão PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA			
Nome Fantasia / Sobrenome			
CPF / CNPJ 13.485.130/0001-03		Inscrição Imobiliária 22.189.1493.001.00.00	
Logradouro AVENIDA MARINGA			Número 3592
CEP 83.326-010	Bairro ATUBA	Complemento	
Atividade Principal 4644.3/01.00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO			
Atividade(s) Secundária(s) 4645.1/03.00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS 4646.0/01.00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA 4693.1/00.00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, SEM PREDOMINÂNCIA DE ALIMENTOS OU DE INSUMOS AGROPECUÁRIOS			
Observação ESTA LICENÇA SANITÁRIA REFERE-SE À CAPACIDADE TÉCNICO-OPERACIONAL (C.T.O.) DA EMPRESA NO NOVO ENDEREÇO PARA A DISTRIBUIÇÃO E ARMAZENAMENTO DE MEDICAMENTOS, MEDICAMENTOS SOB CONTROLE ESPECIAL (PORTARIA 344/98) E COSMÉTICOS.			

Enquanto satisfizer as exigências da legislação em vigor, a presente licença é válida conforme data de validade mencionada acima.

Pinhais, 19 de dezembro de 2016

Claudete Vera Neideri
Mantido em 03-0
19/12/2016

Maria Thereza J. C. Vicentine
Gerente da Vigilância Sanitária

Vanessa Loyola Fontoura
Diretora do Depto. de Vigilância em Saúde

De acordo com o Art. 119 - §3º da Lei 1294/2012 a renovação da licença sanitária deve ser requerida **30 (trinta) dias** antes do seu vencimento.

MANTER EM LOCAL VISÍVEL

**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 22/02/2017 às 10:00:34 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b33d2d34e737b4d00a1e96f8fb4fb04a7ff74da1d4c23a59ba85e2c50bcb
8f2527fbe9c04f99dbfbc738ae9079740a3146a890a0283edb681fa8c4b26d76337fb

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS 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.

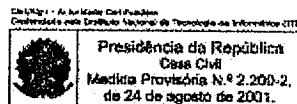
Esta certidão tem a sua validade até: 22/02/2018 às 09:49:16 (Dia/Mês/Ano)

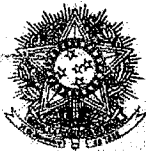
Código de Controle da Certidão: 651849

Código de Controle da Autenticação:

54160802171414530625-1

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





**SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA**

**CERTIDÃO DE REGULARIDADE
2017**



CADASTRO NO CRF SOB O
22178

VALIDADE
31/03/2018

CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO
6668292620CB7858BA6ED7189F024



RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL

PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

NOME FANTASIA

PHARMA LOG

TIPO DE ESTABELECIMENTO

DISTRIBUIDORAS DE MEDIC., INSUMOS E

NATUREZA DE ATIVIDADE

DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT.

ENDEREÇO

AV MARINGÁ 3592

CNPJ

13.485.130/0001-03

LOCALIDADE

BAIRRO ATUBA

CIDADE - UF

PINHAIS-PR

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO

SEG A SEX 08:00 AS 12:00 H

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS

TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO				SITUAÇÃO
F	13646	THOMAS MARINHO WOLF	DIRETOR TÉCNICO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	*****

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

Curitiba, 6 de Março de 2017

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

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

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo os artigos 22, parágrafo único e 24, da lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º, "c" da Lei nº 5.991/73 e artigos 2º e 3º Caput, 5º e 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.
- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS
Código de Registro de Notas - Código CNJ 06.876/0
Rua: ...
Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. Vº da Lei nº 8.933/86 e Art. 6º inc. XII
da Lei Estadual 12.712/2008 autentico e presente imagem digitalizada, impressão em
papel e documento eletrônico e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.
Cód. Autenticação: 54161608171544370945-1; Data: 16/03/2017 15:48:33
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AF023561-8L2V;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Belo Horizonte, 16 de Março de 2017. Confira os dados do ato em: https://selodigital.jpb.jus.br

18/08/2017

<https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/54161608171544370945>

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 CGJ/PB 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 **PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/08/2017 16:50:34 (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 **PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS 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: 798991

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **16/08/2018 17:24:02 (hora local)**.

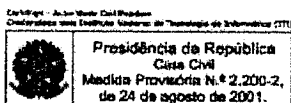
¹**Código de Autenticação Digital:** 54161608171544370945-1

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b9c153c8f8dd74f98ade3127bf4e773540147c3f4a9240a2501cb3f0272c03b4e7f7be9c04f99dbfbc738ae907
9740a314a795f0590c433165a1d111657779bdd5

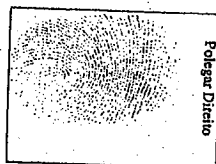




**CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA
IDENTIDADE PROFISSIONAL DE FARMACÊUTICO**

Inscrição nº 13646 Em 28/09/01
 Portador: THOMAS MARINHO WOLF
 Filiação Carlos Heinz Wolf
Maria Salete Wolf
 Data Nasc. 12/04/80 Nacionalidade Brasileira
 Naturalidade São Paulo - SP
 Diplomado pela Universidade Tuiuti do
Paraná - UTP Em 11/09/01
 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



Assinatura do Portador
 Presidente do Regional
 Local e data de Expedição
 Curitiba, 29 de novembro de 2002

15001362732-1
 Certificado Militar nº
 Sec. 248
 Título de Eleitor nº
 0741.149.506-71
 Zona 178
 033.952.739-03
 C.F.P.M.F. nº
 6.274.760-9
 SSP/ER

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CUIJ 06 370-0
 Av. Frei Serafim, 1115 - Bairro Dom Estácio - Jd. Pôrto Alegre - CEP 84200-290 - Curitiba - PR - Fone: (41) 324-5454 - Fax: (41) 324-5411

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: 54161608171544380156-1; Data: 16/08/2017 15:48:46

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFO23584-QFR1
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

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

18/08/2017

<https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/54161608171544380156>

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 CGJFB 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 **PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/08/2017 16:51:05 (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 **PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS 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: 798988

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **16/08/2018 17:24:02 (hora local)**.

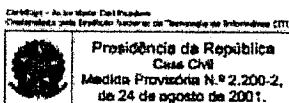
¹**Código de Autenticação Digital:** 54161608171544380156-1

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b9c153c8f8dd74f98ade3127bf4e77354b211098fcbf0d92e908c142f278a557b7f7be9c04f99dbfbc738ae907
 9740a31443f2f7081beaa398c0e4a58370b4828c





EXPEDIR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: ESPERANTO COMERCIAL LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA SILVA JARDIM, 332
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13720000 - SÃO JOSÉ DO RIO PAR-
 DO/SP
 CNPJ: 01.703.365/0001-45
 PROCESSO: 25351.663359/2015-87 AUTORIZ/MS:
 PL8177891YW3 (8.13042.8)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: INOVAR MEDICAL COMÉRCIO DE MATERIAL
 HOSPITALAR EIRELI-EPP
 ENDEREÇO: RUA CONDE DE PORTO ALEGRE nº477 SALA
 304
 BAIRRO: JARDIM VINTE E CINCO DE AGOSTO CEP: 25070350
 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
 CNPJ: 22.436.766/0001-56
 PROCESSO: 25351.720417/2015-87 AUTORIZ/MS:
 764177ML14X (8.13047.6)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: JF LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA - ME
 ENDEREÇO: AV. PERIMETRAL NORTE, Nº 3983 QD.01 LOTE 05
 SALA 01
 BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL PEDRO ABRAO CEP: 74583255 -
 GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 15.707.443/0001-94
 PROCESSO: 25351.719406/2015-90 AUTORIZ/MS:
 P04HIM8L22837 (8.13060.0)
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: EMPHASYS IMPORTADORA EXPORTADORA E
 DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: AV. FLORENT DELEU nº 640
 BAIRRO: CANGUEIRA CEP: 18540000 - PORTO FELIZ/SP
 CNPJ: 07.850.730/0001-20
 PROCESSO: 25351.720412/2015-90 AUTORIZ/MS:
 P3279M3H8MH0 (8.13048.0)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EMBALAR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 FABRICAR: CORRELATOS
 REEMBALAR: CORRELATOS
 EMPRESA: REALMED HOSPITALAR EIRELI - ME
 ENDEREÇO: RUA JASSITATA, QUADRA 07, LOTE 31, CASA
 05
 BAIRRO: CARDOSO CEP: 74933211 - APARECIDA DE GOIÂN-
 NIA/GO
 CNPJ: 04.847.959/0001-18
 PROCESSO: 25351.716720/2015-91 AUTORIZ/MS:
 P864MY0L634L (8.13056.7)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: BRASSPSS TRANSPORTES URGENTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA GALATEA,1400 B
 BAIRRO: VILA GUILHERME CEP: 02068060 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 48.740.351/0001-09
 PROCESSO: 25351.638569/2015-92 AUTORIZ/MS:
 45L2H4M3YMSL (8.13074.9)
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: RECKITT BENCKISER (BRASIL) LTDA.
 ENDEREÇO: Avenida Maringá Nº 4000 Bloco 01 Sala 01
 BAIRRO: Atuba CEP: 83326010 - PINIJAIS/PR
 CNPJ: 59.557.124/0032-11
 PROCESSO: 25351.615723/2015-98 AUTORIZ/MS:
 X263839YW855 (8.13057.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: RN COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E MATERIAL
 HOSPITALAR LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA LAGO DE PEDRA Nº 953, CONJUNTO DOS
 BANCÁRIOS
 BAIRRO: PITIMBU CEP: 59068600 - NATAL/RN
 CNPJ: 40.790.727/0001-34
 PROCESSO: 25351.705035/2015-99 AUTORIZ/MS:
 9152W456400 (8.13044.5)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: atual hospitalar ltda
 ENDEREÇO: R. JAMIL DE MIRANDA GEDEON Nº 421
 BAIRRO: PARQUE PIAU CEP: 65631140 - TIMON/MA
 CNPJ: 11.251.828/0001-39

PROCESSO: 25351.719491/2015-11 AUTORIZ/MS: 3.06683.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: NEW MEDICA COMERCIO E SERVIÇOS DE PRO-
 DUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: T WE 12, CONJUNTO SATÉLITE Nº 1.000, GAL-
 PÃO A
 BAIRRO: COQUEIRO CEP: 66670260 - BELÉM/PA
 CNPJ: 19.769.575/0001-00
 PROCESSO: 25351.703017/2015-15 AUTORIZ/MS: 3.06679.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: COMERCIAL GUANABARA LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA ALCIDO GUANABARA nº408
 BAIRRO: CRISTOVAO COLOMBO CEP: 29106400 - VILA VE-
 LHA/ES
 CNPJ: 10.269.296/0001-02
 PROCESSO: 25351.720426/2015-18 AUTORIZ/MS: 3.06681.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: LineVias Logística e transportes ltda
 ENDEREÇO: rua armando tarozzo, 25
 BAIRRO: lagoinha CEP: 14095200 - RIBEIRÃO PRETO/SP
 CNPJ: 07.622.050/0001-50
 PROCESSO: 25351.663224/2015-20 AUTORIZ/MS: 3.06687.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: md material hospitalar ltda
 ENDEREÇO: RUA OSWALDO HUGO SACRAMENTO nº 255,
 GALPÃO 02 - JARDIM EL DORADO
 BAIRRO: IAPI CEP: 40330520 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 07.294.636/0001-32
 PROCESSO: 25351.719535/2015-21 AUTORIZ/MS: 3.06682.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: JF LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA - ME
 ENDEREÇO: AV. PERIMETRAL NORTE, Nº 3983 QD.01 LOTE 05
 SALA 01
 BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL PEDRO ABRAO CEP: 74583255 -
 GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 15.707.443/0001-94
 PROCESSO: 25351.719377/2015-37 AUTORIZ/MS: 3.06684.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: RN COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E MATERIAL
 HOSPITALAR LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA LAGO DE PEDRA Nº 953, CONJUNTO DOS
 BANCÁRIOS
 BAIRRO: PITIMBU CEP: 59068600 - NATAL/RN
 CNPJ: 40.790.727/0001-34
 PROCESSO: 25351.704998/2015-61 AUTORIZ/MS: 3.06680.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: BEG GESTAO COMERCIO E DISTRIBUICAO LTDA
 ME
 ENDEREÇO: Avenida Fernando Vilela nº 3030
 BAIRRO: Daniel FONSECA CEP: 38400327 - UBERLÂNDIA/MG
 CNPJ: 22.577.308/0001-37
 PROCESSO: 25351.723701/2015-74 AUTORIZ/MS: 3.06685.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: márcio h. alves
 ENDEREÇO: avenida geralda rocha silva, 1980
 BAIRRO: residencial meirelles CEP: 14407032 - FRANCA/SP
 CNPJ: 21.656.425/0001-23
 PROCESSO: 25351.720669/2015-91 AUTORIZ/MS: 3.06686.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.333, DE 4 DE DEZEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações, resolve:

Art. 1º. Alterar a Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSE CARLOS MAGALHAES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: BIOSPHERE INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBA-
 LAGENS LTDA-EPP
 ENDEREÇO: ALAMEDA PROF. LUCAS NOGUEIRA GARCÊZ,
 Nº 773, PRÉDIO 06
 BAIRRO: PINHEIRINHO CEP: 12947000 - ATIBAIA/SP
 CNPJ: 07.476.137/0001-66
 PROCESSO: 25351.407290/2008-25 AUTORIZ/MS: 2.04754.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 NE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 NE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 NE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 EMPRESA: NECTAR DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE
 COSMÉTICOS RIO LTDA
 ENDEREÇO: RUA PROFESSORA JURAY TORRES PESSOA
 BAIRRO: NOVA LAJE CEP: 28350000 - LAJE DO MURIAE/RJ
 CNPJ: 19.138.670/0001-05
 PROCESSO: 25351.415308/2014-28 AUTORIZ/MS: 2.07482.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 NE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 NE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 NE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 NE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 EMPRESA: HELLSSEN INDUSTRIA IMPORTAÇÃO E EXPORTA-
 ÇÃO DE PRODUTOS PARA A SAUDE LTDA - ME
 ENDEREÇO: AV BELA VISTA nº 54
 BAIRRO: JARDIM BELA VISTA CEP: 06730000 - VARGEM
 GRANDE PAULISTA/SP
 CNPJ: 12.501.699/0001-52
 PROCESSO: 25351.066372/2011-28 AUTORIZ/MS: 2.05790.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 EMPRESA: TEX COURIER S.A.
 ENDEREÇO: AVENIDA PIRACEMA, Nº 155, GALPÃO 01
 BAIRRO: SÍTIO TAMBORÉ CEP: 06460030 - BARUERI/SP
 CNPJ: 73.939.449/0001-93
 PROCESSO: 25351.001173/2012-50 AUTORIZ/MS: 2.06259.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 ENE
 EMPRESA: ECS INDÚSTRIA COSMÉTICA LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 S/Nº, KM 888
 BAIRRO: VILA VERDE CEP: 45995970 - TEIXEIRA DE FREITAS/BA
 CNPJ: 09.213.892/0001-83

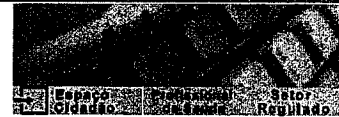
001958

Ministério da Saúde

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

DATAVISA
Autorizações e Cadastro

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



DADOS DA EMPRESA		
Razão Social PHARMA LOG PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA		CNPJ 13.485.130/0001-03
Endereço Completo AVENIDA MARINGÁ, Nº 3592 - ATUBA CEP: 83326010 - PINHAIS/PR		Telefone 41 36017332
Responsável Técnico THOMAS MARINHO WOLF	Responsável Legal CRISTIANE ALICE BAREA QUADROS	
DADOS DO CADASTRO		
Cadastro Nº 1.09.916-1	Data do Cadastro 30/12/2013	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.610288/2013-69	Cadastro 1-Medicamento	
Atividades / Classes		
ARMAZENAR		
- Medicamento		
DISTRIBUIR		
- Medicamento		
EXPEDIR		
- Medicamento		
		[Voltar] [Nova Consulta]

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE N° 3.381, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2015

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

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria n° 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: RESTITUI LOGISTICA E TRANSPORTES EIRELI
ENDERECO: AV . MONTEIRO LOBATO Numero 4550, galpão 9
BAIRRO: cid. jardim eumbica CEP: 07180000 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 07.782.318/0001-10
PROCESSO: 25351.741522/2015-00 AUTORIZ/MS: 1.14913.6
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: DROGARIA SAO PAULO S.A.
ENDERECO: AV VICTOR CIVITA, n.º 500
BAIRRO: SANTA MARIA CEP: 06149225 - OSASCO/SP
CNPJ: 61.412.110/0667-68
PROCESSO: 25351.729606/2015-05 AUTORIZ/MS: 1.14889.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: Mamed Comercial Ltda - EPP
ENDERECO: Rua Amarfica, 163
BAIRRO: Jardim Vitória CEP: 17520130 - MARÍLIA/SP
CNPJ: 21.608.296/0001-06
PROCESSO: 25351.740819/2015-08 AUTORIZ/MS: 1.14902.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: EMPRESA DE TRANSPORTES ATLAS
ENDERECO: STRC TRECCHO 2, CONJUNTO A, LOTE 9
BAIRRO: SIA CEP: 71225521 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 60.664.828/0022-09
PROCESSO: 25351.734629/2015-10 AUTORIZ/MS: 1.14892.3
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: INTEC INTEGRAÇÃO NACIONAL DE TRANSPORTES DE ENCOMENDAS E CARGAS LTDA
ENDERECO: AV TOM JOBIM 600 MOD 3 GALPÃO 2
BAIRRO: CIDADE INDUSTRIAL CEP: 32210190 - CONTAGEM/MG
CNPJ: 52.134.798/0005-91
PROCESSO: 25351.740274/2015-10 AUTORIZ/MS: 1.14903.1
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: NEO STOCK BRASIL PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
ENDERECO: RUA MANOEL LINARES RODA, 797
BAIRRO: POLO EMPRESARIAL OESTE CEP: 79108690 - CAMPO GRANDE/MS
CNPJ: 92.146.505/0002-68
PROCESSO: 25351.704966/2015-19 AUTORIZ/MS: 1.14905.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDICAMENTOS DE AZ EIRELI - EPP
ENDERECO: RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS, N° 1132, ANDAR I, SALA 102
BAIRRO: CENTRO CEP: 85601030 - FRANCISCO BELTRÃO/PR
CNPJ: 09.676.256/0001-98
PROCESSO: 25351.741405/2015-32 AUTORIZ/MS: 1.14904.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: HOTTISILVA DISTRIBUIDORA LTDA - ME
ENDERECO: AV DOUTOR HUGO LOPES NALLY n° 437
BAIRRO: Igrejinha CEP: 35200000 - AIMORÉS/MG
CNPJ: 15.345.613/0002-19
PROCESSO: 25351.740941/2015-49 AUTORIZ/MS: 1.14901.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: Serpac Comércio e Indústria Ltda.
ENDERECO: Av. Berna 193/207
BAIRRO: Vila Friburgo CEP: 04774020 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 47.239.058/0001-56
PROCESSO: 25351.741471/2015-59 AUTORIZ/MS: 1.14906.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
EMBALAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
PRODUZIR: MEDICAMENTO
REEMBALAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MT - PHARMACY DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES EIRELI-ME
ENDERECO: AV JOSE RODRIGUES DO PRADO n° 940 COMPLEMENTO-VIA DE TRAFEGO
BAIRRO: SANTA ROSA CEP: 78040000 - CUIABÁ/MT
CNPJ: 04.227.210/0001-78
PROCESSO: 25351.739213/2015-95 AUTORIZ/MS: 1.14911.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
Total de Empresas : 10

RESOLUÇÃO - RE N° 3.382, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2015

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: WAM-MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.
ENDERECO: RUA VEREADOR MÁRIO BAGATINI, 227
BAIRRO: SANTA CLARA CEP: 95960000 - ENCANTADO/RS
CNPJ: 08.725.154/0001-52
PROCESSO: 25351.214373/2009-12 AUTORIZ/MS: 1.22335.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: LOAS ATACADISTAS LTDA
ENDERECO: AV. JORNALISTA NICOLAU NETO, N° 134
BAIRRO: DOM JOAQUIM CEP: 31920010 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 00.280.486/0001-69
PROCESSO: 25351.534616/2015-49 AUTORIZ/MS: 1.14560.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PHARMA LOG PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDERECO: AVENIDA MARINGÁ, N° 3592
BAIRRO: ATUBA CEP: 83326010 - PINHAIS/PR
CNPJ: 13.485.130/0001-03
PROCESSO: 25351.491972/2014-74 AUTORIZ/MS: 1.11456.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
Total de Empresas : 3

RESOLUÇÃO - RE N° 3.383, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2015

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: INTEC INTEGRAÇÃO NACIONAL DE TRANSPORTES DE ENCOMENDAS E CARGAS LTDA
ENDERECO: AVENIDA TALMA RODRIGUES DE RIBEIRO N° 147, GALPÃO 01, MÓDULO C
BAIRRO: PORTAL DE JACARAÍPE CEP: 29173795 - SERRA/ES
CNPJ: 52.134.798/0013-00
PROCESSO: 25351.740289/2015-77
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.
Total de Empresas : 1

RESOLUÇÃO - RE N° 3.384, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2015

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

Art. 1º. Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

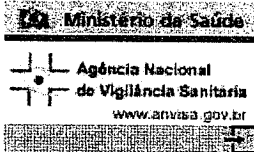
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

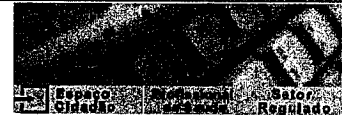
- EMPRESA: SAVOY INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS S.A.
ENDERECO: AV C 171, 822 - QUADRA: 403 LOTE: 14 SALA: 2
BAIRRO: JARDIM AMERICA CEP: 74275010 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 15.392.876/0001-06
PROCESSO: 25351.725612/2015-11 AUTORIZ/MS: 2.08438.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: ALDER DESCARTAVEIS EIRELLI EPP
ENDERECO: RUA JOAO PAULO I, 1776
BAIRRO: JD STA BARBARA CEP: 06817000 - EMBU DAS ARTES/SP
CNPJ: 20.759.209/0001-40
PROCESSO: 25351.617338/2015-18 AUTORIZ/MS: 2.08435.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: VLT VIEIRA LOGISTICA E TRANSPORTES LTDA EPP
ENDERECO: RODOVIA PRESIDENTE TANCREDO DE ALMEIDA NEVES S/N
BAIRRO: VILA ROSINA CEP: 07748400 - CAIEIRAS/SP
CNPJ: 02.374.708/0001-38
PROCESSO: 25351.741268/2015-18 AUTORIZ/MS: 2.08439.6
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: ALDER DESCARTAVEIS EIRELLI EPP
ENDERECO: RUA JOAO PAULO I, 1776
BAIRRO: JD STA BARBARA CEP: 06817000 - EMBU DAS ARTES/SP
CNPJ: 20.759.209/0001-40
PROCESSO: 25351.617338/2015-18 AUTORIZ/MS: 2.08435.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: LADIVILE COMERCIO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES LTDA EPP
ENDERECO: RUA ERNESTO PAGLIA 163
BAIRRO: JARDIM ROSA MARIA CEP: 05547020 - SÃO PAULO/SP

001960



DATAVISA
Autorizações e Cadastro

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



DADOS DA EMPRESA		
Razão Social PHARMA LOG PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA		CNPJ 13.485.130/0001-03
Endereço Completo AVENIDA MARINGÁ, Nº 3592 - ATUBA CEP: 83326010 - PINHAIS/PR		Telefone 41 36017332
Responsável Técnico THOMAS MARINHO WOLF	Responsável Legal ALEXANDRE MAGNO BAREA	
DADOS DO CADASTRO		
Cadastro Nº 1.11.456-9	Data do Cadastro 01/09/2014	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.491972/2014-74	Cadastro 1-Medicamento Especial	
Atividades / Classes		
ARMAZENAR - Medicamento DISTRIBUIR - Medicamento EXPEDIR - Medicamento		
		<input style="border: none; border-bottom: 1px solid black;" type="button" value=" [Voltar] "/> <input style="border: none; border-bottom: 1px solid black;" type="button" value=" [Nova Consulta] "/>

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.





REGISTRO

PREFEITURA DE FRANCISCO BELTRÃO/PR
PREGÃO ELETRÔNICO 194/2017

Item 405

001952



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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : Pradaxa

Nome da Empresa:	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.		
CNPJ:	60.831.658/0001-77	Autorização:	1003678
Nome Comercial:	Pradaxa		
Categoria:	ANTITROMBOTICO		
Registro:	103670160		
Processo:	25351.344662/2007-14		
Vencimento do Registro:	07/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP DURA CT BL AL/AL X 10	CAPSULA	1	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600019
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA -BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP DURA CT BL AL/AL X 30	CAPSULA	2	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600027
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA -BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP DURA CT BL AL/AL X 60	CAPSULA	3	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600035
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA -BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 60	CAPSULA	4	21/07/2008

001963

	[sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA -BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG CAP DURA CT BL AL/AL X 10	CAPSULA	9	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600094
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG (BIBERACH) - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG CAP DURA CT BL AL/AL X 30	CAPSULA	10	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600108
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG CAP DURA CT BL AL/AL X 60	CAPSULA	11	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600116
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 60	CAPSULA	12	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600124
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Jorn 105

001964

Item 189



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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : APRESOLINA

Nome da Empresa:	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A		
CNPJ:	56.994.502/0001-30	Autorização:	1000685
Nome Comercial:	APRESOLINA		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro:	100680013		
Processo:	25992.010381/53		
Vencimento do Registro:	08/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	1	17/07/1998
Validade:	18 meses	Registro:	1006800130019
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	2	17/07/1998
Validade:	12 meses	Registro:	1006800130027
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 30	DRAGEA SIMPLES	3	17/07/1998
Validade:	12 meses	Registro:	1006800130033
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 30	DRAGEA SIMPLES	4	17/07/1998
Validade:	18 meses	Registro:	1006800130043
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROLOPA

Nome da Empresa PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.
CNPJ 33.009.945/0001-23 **Autorização** 1.00.100-4
Nome Comercial PROLOPA
Classe Terapêutica ANTIPARKINSONIANOS
Registro 101000064
Processo 25992.018333/73
Vencimento do Registro 08/2021

Apresentação ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**

200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 COMPRIMIDO SIMPLES 6 17/10/2001

Validade 24 meses **Registro** 1010000640066

Princípio Ativo LEVODOPA
CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

• Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - 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)

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**

100 MG + 25 MG CAP DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 30 CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS 7 17/10/2001

08/08/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Conservação CONSERVAR EM LOCAL FRESCO

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 25 MG COM SUS CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO DISPERSIVEL	12	17/10/2001

Validade	Registro
24 meses	1010000640126

Princípio Ativo LEVODOPA
CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - 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)

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	14	17/10/2001

Validade	Registro
24 meses	1010000640142

Princípio Ativo LEVODOPA
CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

Sem 207

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	16	17/10/2001

Validade	Registro
24 meses	1010000640169

Princípio Ativo LEVODOPA
CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação PROLOPA BD

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - 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)

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
150 MG + (50MG + 50 MG) COM CAM TRIPLA LIB MOD CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO CAMADA TRIPLA	17	17/10/2001

Validade	Registro
24 meses	1010000640177

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação PROLOPA DR

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

08/08/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada

Não

Apresentação INATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**200 MG + 50 MG COM CT BL
AL/AL X 30

COMPRIMIDO SIMPLES

10

17/10/2001

Validade

36 meses

Registro

1010000640101

Princípio AtivoLEVODOPA
CLORIDRATO DE BENSERAZIDA**Complemento Diferencial da
Apresentação***[sem dados cadastrados]***Embalagem**

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

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL

Fabricantes Internacionais*[sem dados cadastrados]***Via de Administração**

ORAL

IFA único

Não

Conservação

CONSERVAR EM LOCAL FRESCO

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso*[sem dados cadastrados]***Destinação**

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja*[sem dados cadastrados]***Medicamento referência**

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação INATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**200 MG + 50 MG COM CT BL
AL/AL X 50

COMPRIMIDO SIMPLES

11

17/10/2001

Validade

36 meses

Registro

1010000640118

Princípio AtivoCLORIDRATO DE BENSERAZIDA
LEVODOPA**Complemento Diferencial da
Apresentação***[sem dados cadastrados]***Embalagem**

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

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL

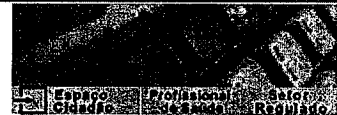
Fabricantes Internacionais*[sem dados cadastrados]*



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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto: **MAREVAN**

Nome da Empresa:	FARMOQUÍMICA S/A		
CNPJ:	33.349.473/0001-58	Autorização:	1003906
Nome Comercial:	MAREVAN		
Categoria:	ANTICOAGULANTES		
Registro:	103900147		
Processo:	25351.062021/2003-11	Proc. Anterior:	25992.012690/58
Vencimento do Registro:	10/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470011
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470028
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470036
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470044
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		

			Data de Publicação
7,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470095
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	10	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470109
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470117
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	12	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470125
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	13	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470133
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	19	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470192
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	20	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470206
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	21	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470214
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
7,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	22	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470222
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.

001972

	FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
--	---

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PVC X 150	COMPRIMIDO SIMPLES	28	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470281
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR

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

