

DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

EMPRESA:

DIMASTER -

COMERCIO DE

PRODUTOS

HOSPITALARES LTDA.

Consultas / Funcionamento de Empresa / Funcionamento de Empresa

Dados da Empresa

Razão Social

DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA

CNPJ

02.520.829/0001-40

Endereço Completo

RODOVIA BR 480, Nº 180 - CENTRO CEP: 99.740-000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS

Telefone

(54) 3523-2600

Responsável Técnico

ROBERTA TREMEA

Responsável Legal

ODAIR JOSE BALESTRIN

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.05.307-2

Data do Cadastro

05/06/2002

Situação

Ativa

Nº do Processo

25025.042335/2000-56

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

[Voltar](#)



Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.01968-8
Expediente da Petição: 0080846/12-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ANTEIS S.A.
Endereço: CHEMIN DETRAZ, 2 - LONAY
País: SUÍÇA
Importador: DERMALIS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PA-RA SAUDE LTDA CNPJ: 07.866.991/0001-39
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.04191-1
Expediente da Petição: 0363968/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: FINESSE MEDICAL LIMITED
Endereço: ROYAL CANAL BUSINESS PARK, UNIT 4, ATHLONE ROAD, LONGFORD
País: IRLANDA
Importador: NEVE INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS CIRÚRGICOS LTDA CNPJ: 54.858.014/0001-70
Autorização de Funcionamento Comum nº: 1.02240-0
Expediente da Petição: 0053098/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: NUVASIVE INC
Endereço: 7475 LUSK BOULEVARD - SAN DIEGO, CA 92121
País: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Importador: MEGA SURGICAL COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA CNPJ: 01.213.619/0001-47
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.00746-4
Expediente da Petição: 1008249/13-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: CELLUMED CO. LTD
Endereço: 412 ACETECHNO 9TH, 345-30, GASAN-DONG, GEUMCHEON-GU, SEOUL
País: COREIA DO SUL
Importador: LIFEX - IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS LTDA - EPP CNPJ: 11.624.165/0001-50
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.06934-1
Expediente da Petição: 0788905/13-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ZIMMER INC
Endereço: 1800 WEST CENTER STREET - WARSAW - INDIANA - 46580 - EUA
País: EUA
Importador: BRASMED IMPLANTES ESPECIALIZADOS LTDA CNPJ: 01.774.505/0001-76
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.00827-4
Expediente da Petição: 0401281/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: NIPRO DIAGNOSTICS
Endereço: 2400 N. W 55TH COURT - FORT LAUDERDALE - FLORIDA
País: EUA
Importador: NIPRO MEDICAL CORPORATION PRODUTOS MEDICOS LTDA CNPJ: 13.333.090/0001-84

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.102, DE 14 DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: AEROMAR TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA ROSA DE MORAES, Nº 445
 BAIRRO: ÁGUA FUNDA CEP: 04155000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 49.358.138/0001-56
 PROCESSO: 25351.077429/2008-00 AUTORIZ/MS: 1.07296.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: B D L FARMA DISTRIBUIDORA ATACADISTA DE MEDICAMENTOS HOSPITALARES LTDA-ME
 ENDEREÇO: Rua José Danúnciação nº 122
 BAIRRO: Jardim de Alah CEP: 28540000 - CORDEIRO/RJ
 CNPJ: 17.117.822/0001-50
 PROCESSO: 25351.009325/2013-01 AUTORIZ/MS: 1.09526.4
 ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEGA DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA BARÃO DE BONITO, Nº 224
 BAIRRO: VARZEA CEP: 50740080 - RECIFE/PE
 CNPJ: 08.348.650/0001-34
 PROCESSO: 25019.006521/2006-04 AUTORIZ/MS: 1.06908.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: JOFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. URUCARÁ, Nº 372
 BAIRRO: CACHOEIRINHA CEP: 69065180 - MANAUS/AM
 CNPJ: 02.746.021/0001-86
 PROCESSO: 25351.221498/2012-04 AUTORIZ/MS: 1.09204.1
 ATIVIDADE/CLASSE

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/diario>, pelo código 10102014081800148.

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

Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.07886-2
Expediente da Petição: 0381862/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Diagnóstico <i>in vitro</i> de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.098, DE 14 DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Concessão 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.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Fabricante: W. L. GORE & ASSOCIATES, INC (MEDICAL EAST)
Endereço: 1500 N. FOURTH STREET - FAGSTAFF - ARIZONA - AZ 86004
País: EUA
Importador: W. L. GORE & ASSOCIATES DO BRASIL LTDA CNPJ: 03.806.796/0001-62
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.00.679-3
Expediente da Petição: 0218421/12-4
Motivo: Conforme §2º do art. 8º da Resolução RDC nº. 39/2013

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.099, DE 14 DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

Considerando a Resolução - RE Nº 1.447, de 19 de abril de 2013, publicada no Diário Oficial da União Nº 76, de 22 de abril de 2013, Seção 1, página 48, e em Suplemento ANVISA, página 267:

Considerando, ainda, o parecer da área técnica competente resolve:

Art. 1º Conceder à empresa, na forma do ANEXO, a modificação no Certificado de Boas Práticas de Fabricação a partir da publicação desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Onde se lê:

Fabricante: INNOGENETICS N.V.
Endereço: TECHNOLOGIEPARK 6, B9052 - ZWIJNAARDE - GHENT
País: BELGICA
Importador: INSTITUTO EM DIAGNOSTICO MOLECULAR THERANOSTICA (IDTM) LTDA CNPJ: 04.770.389/0001-05
Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.331-5
Expediente da Petição: 0713145/12-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnósticos <i>in vitro</i> fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 61, de 18 de novembro de 2011.

Leia-se:

Fabricante: FUJIREBIO EUROPE N.V.
Endereço: TECHNOLOGIEPARK 6, B9052 - ZWIJNAARDE - GHENT
País: BELGICA
Importador: FUJIREBIO DIAGNOSTICOS DO BRASIL LTDA CNPJ: 04.770.389/0001-05
Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.331-5
Expediente da Petição: 0713145/12-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnósticos <i>in vitro</i> fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 61, de 18 de novembro de 2011.



BAIRRO: VILAR DOS TELES CEP: 25515126 - SÃO JOÃO DE MERITUIRJ
 CNPJ: 05.999.089/0001-65
 PROCESSO: 25351.000391/2004-45 AUTORIZ/MS: 1.05821.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ARAGUAIA MÉDICA - PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA C-18, Nº 421, QUADRA 178, LOTE 11 BAIRRO: SETOR SUDOESTE CEP: 74303030 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 07.037.808/0001-92
 PROCESSO: 25351.140470/2006-50 AUTORIZ/MS: 1.06592.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: COMERCIAL V.C. SANTOS SILVA LTDA
 ENDEREÇO: R SENA MADUREIRA 415
 BAIRRO: OURO PRETO CEP: 31340000 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 04.668.343/0001-80
 PROCESSO: 25351.004930/2002-53 AUTORIZ/MS: 1.05288.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Phoenix Distribuidora de Medicamentos Ltda Me
 ENDEREÇO: RUA CARLOS BURAMAQUÍ, NÚMERO 280
 BAIRRO: CENTRO CEP: 49010666 - ARACAJU/SE
 CNPJ: 32.836.165/0001-94
 PROCESSO: 25351.332264/2013-55 AUTORIZ/MS: 1.09674.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 480, Nº 180
 BAIRRO: CENTRO CEP: 99740000 - BARAO DE COTEGIPE/RS
 CNPJ: 02.520.829/0001-20
 PROCESSO: 25025.042335/2000-56 AUTORIZ/MS: 1.05307.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LABEL COMERCIAL LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA MG 424, KM 45
 BAIRRO: RODOVIA CEP: 35720000 - MATOZINHOS/MG
 CNPJ: 02.096.995/0001-61
 PROCESSO: 25351.159153/2012-57 AUTORIZ/MS: 1.09186.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: WAL MART BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: ROD BR 101 KM-97.4 GALPÃO 1A
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 58322000 - CONDE/PB
 CNPJ: 00.063.960/0177-61
 PROCESSO: 25351.685802/2010-59 AUTORIZ/MS: 1.08809.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDICAF MEDICAMENTOS, COMERCIAL CIRURGICA E DESCARTAVEIS LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA GETÚLIO VARGAS 734
 BAIRRO: PRAIA GRANDE CEP: 28930000 - ARRAIAL DO CABO/RJ
 CNPJ: 05.596.434/0001-10
 PROCESSO: 25351.728568/2012-61 AUTORIZ/MS: 1.09544.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PREMED COMERCIAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA 16 Nº 198, QUADRA 40, LOTE 10
 BAIRRO: JARDIM SANTO ANTONIO CEP: 74853290 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 11.229.843/0001-80
 PROCESSO: 25351.129294/2010-61 AUTORIZ/MS: 1.08260.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: D. CENTER DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA MAIOR PAULINO, Nº 991
 BAIRRO: NOSSA SENHORA DE FÁTIMA CEP: 75702230 - CATALÃO/GO
 CNPJ: 05.651.966/0001-02
 PROCESSO: 25351.302961/2008-62 AUTORIZ/MS: 1.07391.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: NILDEMAR SOUSA ME
 ENDEREÇO: RUA DAS BUNGUENVILLAS, 18, QUADRA 56 JABORANDI

BAIRRO: NOVO ARAÇAGY CEP: 65110000 - SÃO JOSÉ DE RIBAMAR/MA
 CNPJ: 35.113.653/0001-61
 PROCESSO: 25351.099432/2013-63 AUTORIZ/MS: 1.09533.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SUPRIHEALTH SUPRIMENTOS MEDICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOÃO BISSOTO FILHO 368
 BAIRRO: RIBEIRO CEP: 13271230 - VALINHOS/SP
 CNPJ: 08.476.098/0001-60
 PROCESSO: 25351.744756/2010-65 AUTORIZ/MS: 1.08655.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ORGAFARMA ORGANIZACAO FARMACEUTICA LTDA
 ENDEREÇO: R JACUI, 8090
 BAIRRO: SAO GABRIEL CEP: 31980000 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 17.291.576/0001-58
 PROCESSO: 25351.013919/2003-65 AUTORIZ/MS: 1.05565.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: VITALIFE PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA NOVA FERREIRA Nº 545
 BAIRRO: VILA CITY NOVA FASE CEP: 94930075 - CACHOEIRINHAI/RS
 CNPJ: 93.815.124/0001-06
 PROCESSO: 25351.356320/2013-65 AUTORIZ/MS: 1.09678.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DENTAL CENTRO OESTE LTDA
 ENDEREÇO: RUA PROFESSOR JOÃO FELIX, Nº 635
 BAIRRO: BAU CEP: 78008135 - CUIABA/MT
 CNPJ: 36.900.926/0001-80
 PROCESSO: 25351.012456/2006-67 AUTORIZ/MS: 1.06478.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MÉDICOS E FARMACÊUTICOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA ORIX, 98
 BAIRRO: VILA PIRES CEP: 06930000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP
 CNPJ: 15.127.898/0001-30
 PROCESSO: 25351.189376/2012-67 AUTORIZ/MS: 1.09198.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMO/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMO/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMO/MEDICAMENTO
 IMPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRANSTECHNO LOGISTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA DA LAGOA, 145
 BAIRRO: CIDADE IND SATELITE SAO PAULO CEP: 07432462 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 05.024.383/0001-51
 PROCESSO: 25351.799099/2008-69 AUTORIZ/MS: 1.07676.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTOS
 EMPRESA: BIONATUS FARMA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. DOMINGOS FALAVINA, 1101
 BAIRRO: JD. MUGNAINI CEP: 15045395 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
 CNPJ: 11.433.344/0001-00
 PROCESSO: 25351.479992/2010-73 AUTORIZ/MS: 1.08499.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LIBRARY HOSPITALAR LTDA - EPP
 ENDEREÇO: Av. rosendo serapiao de souza filho, 595 - SL 01
 BAIRRO: Mata da Praia CEP: 29070170 - VITÓRIA/ES
 CNPJ: 39.332.986/0001-32
 PROCESSO: 25351.122025/2012-74 AUTORIZ/MS: 1.09568.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PORTAL LTDA
 ENDEREÇO: RUA DOMINGOS SIMÕES, Nº 22
 BAIRRO: VILA SUZANA CEP: 05630010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 05.005.873/0001-00
 PROCESSO: 25351.221538/2002-77 AUTORIZ/MS: 1.05615.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: DIMACI/MG - MATERIAL CIRURGICO LTDA
 ENDEREÇO: EST PEDRO ROSA DA SILVA 515
 BAIRRO: RESIDENCIAL PARK CEP: 37640000 - EXTREMA/MG
 CNPJ: 12.927.876/0001-67
 PROCESSO: 25351.186569/2011-81 AUTORIZ/MS: 1.08797.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LUCHEFARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA, Nº 4851
 BAIRRO: CHAPADÃO CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG
 CNPJ: 05.292.723/0001-25
 PROCESSO: 25351.014203/2003-85 AUTORIZ/MS: 1.05638.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DENTAL NITERÓI LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA DR BORMAN Nº 6 SOBRELÓJA 4
 BAIRRO: CENTRO - NITERÓI CEP: 24020320 - NITERÓI/RJ
 CNPJ: 09.523.533/0001-22
 PROCESSO: 25351.031935/2012-87 AUTORIZ/MS: 1.09149.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CARGOSOFT TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MARINGÁ, Nº 4155
 BAIRRO: JARDIM ATUBA I CEP: 83326010 - PINHAIS/PR
 CNPJ: 05.443.883/0001-28
 PROCESSO: 25023.020521/2004-88 AUTORIZ/MS: 1.06160.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTOS
 EMPRESA: LUCAS E JÚNIOR TRANSPORTADORA LTDA EPP
 ENDEREÇO: ESTRADA GUANDU DO SENA, Nº 1.570
 BAIRRO: BANGU CEP: 21854002 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 01.562.471/0001-56
 PROCESSO: 25351.087585/2009-88 AUTORIZ/MS: 1.07714.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DMED FARMACÊUTICA LTDA-ME
 ENDEREÇO: AVENIDA COMENDADOR TELES, Nº 2337 - SOBRELÓJA
 BAIRRO: VILAR DO TELES CEP: 25561162 - SÃO JOÃO DE MERITUIRJ
 CNPJ: 03.546.054/0001-45
 PROCESSO: 25351.340716/2006-91 AUTORIZ/MS: 1.06836.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ECHAPORA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA VERGUEIRO, 3483
 BAIRRO: VILA MARIANA CEP: 04101300 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 57.912.214/0001-51
 PROCESSO: 25351.223734/2007-91 AUTORIZ/MS: 1.07087.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: NOVGEN-IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA SÃO PEDRO, 25
 BAIRRO: CENTRO CEP: 07700000 - CAIEIRAS/SP
 CNPJ: 14.939.670/0001-82
 PROCESSO: 25351.008484/2013-93 AUTORIZ/MS: 1.09588.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: REYMED DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA CONEGO BERNARDINO Nº 35
 BAIRRO: CENTRO CEP: 58975000 - UIRAUNA/PB
 CNPJ: 04.094.271/0001-04
 PROCESSO: 25351.629494/2010-94 AUTORIZ/MS: 1.08762.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: KEDRION BRASIL DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: Rua Desvio Bucarest, quadra 255, Lote 11
 BAIRRO: Jardim Novo Mundo CEP: 74703100 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 09.284.952/0001-59
 PROCESSO: 25351.12206/2008-96 AUTORIZ/MS: 1.07577.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ENEILE DISTRIBUIÇÃO E IMPORTAÇÃO LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AV MIRIM, 145

Consultas / Funcionamento de Empresa / Funcionamento de Empresa

Dados da Empresa

Razão Social

DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA

CNPJ

02.520.829/0001-40

Endereço Completo

RODOVIA BR 480, Nº 180 - CENTRO CEP: 99.740-000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS

Telefone

(54) 3523-2600

Responsável Técnico

ROBERTA TREMEA

Responsável Legal

ODAIR JOSE BALESTRIN

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.21.150-8

Data do Cadastro

23/10/2002

Situação Ativa**Nº do Processo**

25025.056711/2002-00

Cadastro

1 - Medicamento Especial

Atividades / Classes**Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

[Voltar](#)



EMPRESA: DISFARMA DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: MARGINAL DAO SILVEIRA, BR 101, KM 72 - GALPÃO 02
 BAIRRO: EMANUS CEP: 59149090 - PARNAMIRIM/RN
 CNPJ: 02.000.831/0002-70
 PROCESSO: 25351.550195/2014-34 AUTORIZ/MS: 1.11901.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FEDEX BRASIL LOGISTICA E TRANSPORTE S.A.
 ENDEREÇO: RUA 14 QD 15 LT 28 AO 31
 BAIRRO: POLO EMPRESARIAL DE GOIÁS CEP: 74985220 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 10.970.887/0050-82
 PROCESSO: 25351.557195/2014-35 AUTORIZ/MS: 1.11919.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: VIA EXPRESSA TRANSPORTE URGENTE E LOGÍSTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA DOZE DE SETEMBRO 1.119
 BAIRRO: VILA GUILHERME CEP: 02052001 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 07.290.099/0001-52
 PROCESSO: 25351.542250/2014-41 AUTORIZ/MS: 1.11840.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: TORRES VALPORTO COMERCIO E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA AURELIO VALPORTO, 231, LOTE 01 PAL 28440
 BAIRRO: MARECHAL HERMES CEP: 21555560 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 11.226.885/0001-68
 PROCESSO: 25351.540415/2014-41 AUTORIZ/MS: 1.11872.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MCE TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA ME
 ENDEREÇO: rua carlos spera, 433
 BAIRRO: jd. sônia maria CEP: 09380300 - MAUÁ/SP
 CNPJ: 14.314.229/0001-05
 PROCESSO: 25351.542073/2014-42 AUTORIZ/MS: 1.11852.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: JORGE BATISTA E CIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA BURITI DOS LOPES, 399
 BAIRRO: SAO PEDRO CEP: 64019480 - TERESINA/PI
 CNPJ: 07.222.185/0002-09
 PROCESSO: 25351.550335/2014-42 AUTORIZ/MS: 1.11871.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CIRURGICA PARANÁ DISTRIBUIDORA DE EQUIPAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Celso Garcia Cid 3698
 BAIRRO: ZONA 1 CEP: 87501090 - UMUARAMA/PR
 CNPJ: 05.746.444/0001-04
 PROCESSO: 25351.545160/2014-50 AUTORIZ/MS: 1.11893.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: WLGC - TRANSPORTES RODOVIARIOS - EIRELI ME
 ENDEREÇO: R. JOSÉ ROLIM DE GOES, 457, SALA 02
 BAIRRO: V. OLINDA CEP: 18170000 - PIEDADE/SP
 CNPJ: 15.382.923/0001-22
 PROCESSO: 25351.540200/2014-57 AUTORIZ/MS: 1.11830.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: PIEMAR TRANSPORTES LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA MINDANAU Nº 896, SALA 08
 BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 12285430 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
 CNPJ: 07.375.442/0001-61
 PROCESSO: 25351.559834/2014-61 AUTORIZ/MS: 1.11891.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: MACROMED COMÉRCIO DE MATERIAL MÉDICO E HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: AV.01, S/N, QD 16 MÓDULOS 07/19 GALPÃO 02
 BAIRRO: POLO EMPRESARIAL GOIÁS CEP: 74985115 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 53.246.997/0006-35
 PROCESSO: 25351.541638/2014-61 AUTORIZ/MS: 1.11925.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DRM COMERCIO E REPRESENTACAO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS E HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA WAGNER, Nº 31, GALPÃO 02
 BAIRRO: DA PAZ CEP: 69048000 - MANAUS/AM

CNPJ: 12.646.342/0001-62
 PROCESSO: 25351.546719/2014-67 AUTORIZ/MS: 1.11865.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PROHOSPITAL COMÉRCIO HOLANDA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA CAPITAO HUGO BEZERRA, Nº. 181.
 BAIRRO: BARROSO CEP: 60862730 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 09.485.574/0001-71
 PROCESSO: 25351.560178/2014-78 AUTORIZ/MS: 1.11888.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ATHOSFARMA INDUSTRIA E COMERCIO DE EM-BALAGENS LTDA.
 ENDEREÇO: RUA ALBERTO GUIZZO Nº 919
 BAIRRO: DIST. INDUSTRIAL JOAO NAREZZI CEP: 13347402 - INDAIATUBA/SP
 CNPJ: 18.747.650/0001-60
 PROCESSO: 25351.536834/2014-80 AUTORIZ/MS: 1.11903.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 EMBALAR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DENTAL OESTE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS E HOSPITALARES LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA SANTA CUSTODIA, 207
 BAIRRO: BOA VISTA CEP: 47806070 - BARREIRAS/BA
 CNPJ: 04.602.584/0001-26
 PROCESSO: 25351.540174/2014-81 AUTORIZ/MS: 1.11824.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: WM COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA PRIMEIRO DE MAIO 829
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85950000 - PALOTINA/PR
 CNPJ: 82.401.233/0001-60
 PROCESSO: 25351.559789/2014-81 AUTORIZ/MS: 1.11887.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: oriente farmaceutica comercio importação e exportação ltda
 ENDEREÇO: rua rio grande do sul, 588
 BAIRRO: brasil CEP: 38400650 - UBERLÂNDIA/MG
 CNPJ: 38.681.730/0002-59
 PROCESSO: 25351.542227/2014-89 AUTORIZ/MS: 1.11854.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: Logística LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Autorama, 261
 BAIRRO: Catalão CEP: 35501221 - DIVINÓPOLIS/MG
 CNPJ: 11.927.730/0001-09
 PROCESSO: 25351.414833/2014-93 AUTORIZ/MS: 1.11858.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: QUALITY FAST LOGISTICA E TRANSPORTES LT-DA
 ENDEREÇO: JOAQUIM LAPAS VEIGA, 46, SALA 01
 BAIRRO: JARDIM DABRIL CEP: 06040110 - OSASCO/SP
 CNPJ: 11.927.488/0001-13
 PROCESSO: 25351.562596/2014-96 AUTORIZ/MS: 1.11909.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

ANEXO

EMPRESA: FAREX DO BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: RUA LAURO MULLER, Nº 860 - PAVILHÃO 07
 BAIRRO: NAVEGANTES CEP: 90240130 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 04.067.132/0001-91
 PROCESSO: 25351.482504/2008-42 AUTORIZ/MS: 1.07644.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 IMPORTAR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO
 EMPRESA: DANIERE COMERCIO DE PRODUTOS HOSPI-TALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA CARLOS PEREIRA Nº 100
 BAIRRO: CENTRO CEP: 72200-000 BARRO DO HORTO/CE
 CNPJ: 12.028.629/0001-81
 PROCESSO: 25351.056712/2014-03 AUTORIZ/MS: 1.11835.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: UNITOWN LTDA
 ENDEREÇO: ALAMEDA MADEIRA, Nº 222, 2º ANDAR, SALA 22, SUB-SALA 1
 BAIRRO: ALPHAVILLE CENTRO IND. E EMP. CEP: 06454010 - BARUERI/SP
 CNPJ: 43.881.804/0001-50
 PROCESSO: 25351.299610/2006-03 AUTORIZ/MS: 1.21965.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ELFA MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: Q SIBS QUADRA 3 CONJUNTO C LOTE Nº 19
 BAIRRO: NÚCLEO BANDEIRANTE CEP: 71736303 - NÚCLEO BANDEIRANTE/DF
 CNPJ: 09.053.134/0001-35
 PROCESSO: 25351.038591/2008-11 AUTORIZ/MS: 1.22091.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: BIOCAL COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
 ENDEREÇO: AV. CAPITAO CASTRO Nº 3319
 BAIRRO: CENTRO CEP: 76980000 - VILHENIA/RO
 CNPJ: 02.176.223/0001-30
 PROCESSO: 25351.025762/2003-11 AUTORIZ/MS: 1.21271.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MANE DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LT-DA
 ENDEREÇO: ESTRADA DO GUERENGUÊ, 1421
 BAIRRO: JACAREPAGUA CEP: 22713000 - RIO DE JANEI-RO/RJ
 CNPJ: 33.048.513/0001-21
 PROCESSO: 25351.010838/2003-11 AUTORIZ/MS: 1.21230.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
 IMPORTAR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
 TRANSFORMAR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
 EMPRESA: E. N. ROLGADO TRANSPORTES - EPP
 ENDEREÇO: RUA CAMPOS NOVOS, Nº 85
 BAIRRO: JARDIM ITATINGA CEP: 13052445 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 67.575.381/0001-08
 PROCESSO: 25351.354500/2006-11 AUTORIZ/MS: 1.21797.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN-TO
 EMPRESA: SHIRE FARMACÊUTICA BRASIL LTDA.
 ENDEREÇO: AVENIDA NAÇÕES UNIDAS, Nº 14.171, 5º AN-DAR, CONJUNTOS 501, 502 E 503
 BAIRRO: VILA GERTRUDES CEP: 04794000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 07.898.671/0001-60
 PROCESSO: 25351.009609/2010-12 AUTORIZ/MS: 1.22611.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DELTA MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPI-TALARES LTDA
 ENDEREÇO: Rua 34, QD. 35 Nº 209, LOTE 01
 BAIRRO: Santos Dumont CEP: 74463730 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 08.835.955/0001-70
 PROCESSO: 25351.434563/2011-17 AUTORIZ/MS: 1.22933.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TSA TRANSPORTES SCREMIM E ARMAZENA-GENS LTDA
 ENDEREÇO: RUA BENEDITO CLIMÉRIO DE SANTANA, Nº 215
 BAIRRO: VÁRZEA DO PALÁCIO CEP: 07034080 - GUARU-LHOS/SP
 CNPJ: 69.151.595/0001-82
 PROCESSO: 25351.469895/2008-18 AUTORIZ/MS: 1.22123.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN-TO

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06 876-0
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1148 - Bairro Dos Estúdios - Joo Pessoa/PB - CEP 58154-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel.: (31) 3334-5104 - Fax: (31) 3334-5104

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

Cód. Autenticação: 23711302171606290516-1; Data: 13/02/2017 16:06:30

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AER63793-J190
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

00000:

SUS RS

GOVERNO DO ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
 SECRETARIA DA SAÚDE E DO MEIO AMBIENTE
 DIVISÃO DE VIGILANCIA SANITÁRIA

ALVARÁ DE LICENÇA

PERÍODO DE VALIDADE 02/02/2017 A 02/02/2018	CÓD. ESTABELECIMENTO 670844/18
RAZÃO SOCIAL DIMASTER-COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTD	
ENDEREÇO ROD BR 480 ,180 CENTRO 99740-000 BARAO DO COTEGIPE RS	
RAMOS DE ATIVIDADE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS DISTRIB.MEDICAMENTO C/CONTROLE ESPECIAL	
RESPONSÁVEL TÉCNICO ROBERTA TREMEA CRF NUMERO DE REGISTRO : 14416	
ÓRGÃO EMISSOR (DRS) DECIMA PRIMEIRA COORDENAD. REGIONAL DE SAUDE RUA PASSO FUNDO, 615 99700-000 ERECHIM RS	
OBSERVAÇÕES DISTRIBUIDORA DE ALIMENTOS COM ALEGACOES DE PROPRIEDADE FUNCIONAL E OU DE SAUDE E ENQUADRADOS NA CATEGORIA DE SUPLEMENTO VITAMINICO OU MINERAL	

PROCERGS-ALI02B



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE BARÃO DE COTEGIPE
SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

ALVARÁ - 2017


Insc. Municipal
450

NOME/RAZÃO SOCIAL.: 2196 - DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO.: BR 480, 180 Barão de Cotegipe - RS 99.740-000
BAIRRO.: Centro CNPJ.: 02.520.829/0001-40

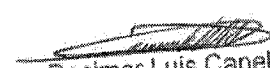
O(A) Prefeito(a) Municipal de Barão de Cotegipe, no uso de suas atribuições, autoriza, através da Secretaria Municipal da fazenda, a concessão do presente ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO ao contribuinte acima identificado, nos termos da legislação em vigor.

ATIVIDADE(S) ..:

Distribuidora de Medicamentos e correlatos


Dinara Giacometti Baichum
Secretária Municipal
da Fazenda

VERIFIQUE A VALIDADE DO ALVARÁ DOS BOMBEIROS!

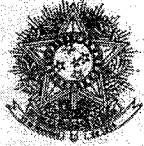

Docimar Luis Capeletti
Fiscal de Obras
Posturas e Tributos

NOTAS: -Este ALVARÁ deve ser conservado em lugar visível e de fácil acesso à fiscalização.
-Alterações de Razão Social, Endereço, Ramo de Atividade e Sócios, etc., deverão ser comunicados à Prefeitura Municipal.
-Após o encerramento das atividades, o contribuinte deverá solicitar a dívida baixa da inscrição.

VÁLIDO ATÉ 30/04/2018

Barão de Cotegipe, 22 de Fevereiro de 2017.





SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA



CERTIDÃO DE REGULARIDADE

Conselho Regional de Farmácia do Rio Grande do Sul

Porto Alegre, 09 de janeiro de 2017

Validade 31/03/2018

ESTABELECIMENTO

Cadastro no CRF RS sob nº: 12964
Razão Social: DIMASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPL.TDA
Atividade: DISTRIBUICAO - MEDICAMENTOS
Endereço: ROD BR 480 180
Bairro: CENTRO
Outras Ativ.: DISTRIBUICAO - PRODUTOS PARA SAUDE
Franqueador:

Hor. Func. - Semana: 07:50 - 12:00 / 13:22 - 18:00
Hor. Func. - Sábado: 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00
Hor. Func. - Domingo: 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00
CNPJ: 02520829/0001-40
Cidade/CEP: BARAO COTEGIPE - CEP 99740000
CNPJ Franqueador:

DIRETOR/RESPONSÁVEL TÉCNICO

ROBERTA TREMEA Inscrição: 1-14416
Horário de Assistência:
 Normal: 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00 Segunda: 07:50 - 12:00 / 13:22 - 18:00 / 00:00 - 00:00
 Terça: 07:50 - 12:00 / 13:22 - 18:00 / 00:00 - 00:00 Quarta: 13:22 - 18:00 / 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00
 Quinta: 07:50 - 12:00 / 13:22 - 18:00 / 00:00 - 00:00 Sexta: 07:50 - 12:00 / 13:22 - 18:00 / 00:00 - 00:00

ASSISTENTE(S) TÉCNICO(AS)

SUELEN DETONI Inscrição: 1-14345
Horário de Assistência:
 Normal: 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00 Segunda: 07:50 - 12:00 / 13:22 - 18:00 / 00:00 - 00:00
 Terça: 07:50 - 12:00 / 13:22 - 18:00 / 00:00 - 00:00 Quarta: 14:00 - 18:00 / 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00
 Quinta: 07:50 - 12:00 / 13:22 - 18:00 / 00:00 - 00:00 Sexta: 07:50 - 12:00 / 13:22 - 18:00 / 00:00 - 00:00

Renato Vianna
Diretor do CRF-RS

Observação: Assistência conforme ação civil pública nº 2001.71.00.032386-7/RS.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 66.871-0
 Rua São Nicolau, 1070 - Santa Maria Goretti - Porto Alegre/RS - CEP 91030-230
 Fone: (51) 3027-7500 - Fax: (51) 3027-7501 - E-mail: crf@crf.org.br

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. Vº da Lei nº 8.951/1994 e Art. 6º inc. XII do Decreto nº 21.210/2004 e o inciso II do Art. 1º da Lei nº 11.343/2006, a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento original e assinado eletronicamente, é verdadeira e válida em todo o território nacional, podendo ser utilizada para fins jurídicos e administrativos. Não é necessário a presença física das partes, desde que sejam devidamente autenticadas digitalmente.

Cód. Autenticação: 23711601171620230257-1; **Data:** 16/01/2017 16:20:18
Selo Digital de Fiscalização: Tipo Normal C/AEN/5-032-8102
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tfpj.jus.br>

Boa Vista de Minas - Cartório

DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO, a qual o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo ao artigo 3º, inciso II, da Lei nº 3.820/60 e ao Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia de qualquer natureza, certificamos que está regularizada durante o período estabelecido pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com a Lei Federal nº 13.021/14.



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

Certificado de Registros

MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO - PR
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 194/2017

ITEM 15

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: **ENDROSTAN**

Nome da Empresa	Instituto Terapêutico Delta Ltda		
CNPJ	33.173.097/0002-74	Autorização	1004409
Nome Comercial	ENDROSTAN		
Classe Terapêutica	SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSEA		
Registro	10440015		
Processo	25000.012618/98-11		
Validade do Registro	12/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/12/2003
Validade	24 meses	Registro	1044001570030
Princípio Ativo	alendronato de sódio		
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"> INSTITUTO TERAPEUTICO DELTA LTDA - INDAIATUBA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	04/12/2003
Validade	24 meses	Registro	1044001570045
Princípio Ativo	alendronato de sódio		
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"> • INSTITUTO TERAPEUTICO DELTA LTDA - INDAIATUBA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	04/12/2003
Validade	24 meses	Registro	1044001570061
Princípio Ativo	alendronato de sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • INSTITUTO TERAPEUTICO DELTA LTDA - INDAIATUBA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	7	04/12/2003
Validade	24 meses	Registro	1044001570071
Princípio Ativo	alendronato de sódio		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Instituto Terapêutico Delta Ltda. - INDAIATUBA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	04/12/2003
Validade	24 meses	Registro	1044001570088
Princípio Ativo	alendronato de sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Instituto Terapêutico Delta Ltda. - INDAIATUBA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	1	04/12/2003

Validade	24 meses	Registro	1044001570010
Princípio Ativo	ALENDRONATO SÓDICO TRIHIDRATADO		
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"> INSTITUTO TERAPEUTICO DELTA LTDA - INDAIATUBA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT 2 BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	2	04/12/2003
Validade	24 meses	Registro	1044001570029
Princípio Ativo	ALENDRONATO SÓDICO TRIHIDRATADO		
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"> INSTITUTO TERAPEUTICO DELTA LTDA - INDAIATUBA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: **HIPOTEN**

Nome da Empresa	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA		
CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Nome Comercial	HIPOTEN		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro	107140185		
Processo	25000.005962/93-11		
Vencimento do Registro	03/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1071401850018
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 10 EMB HOSP	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1071401850026
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1071401850042

Princípio Ativo	CAPTOPRIL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1071401850050
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT STR X 16	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/03/1997
Validade	36 meses	Registro	1071401850034
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

ITEM 190

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: **HIDROMED**

Nome da Empresa	CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA		
CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1043810
Nome Comercial	HIDROMED		
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES		
Registro	143810065		
Processo	25351.004224/02-11		
Vencimento do Registro	03/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	27/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1438100650013
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	27/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1438100650021
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	27/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1438100650031
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	27/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1438100650048
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		

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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	27/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1438100650056
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

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

50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	27/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1438100650064
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 (EMB. HOSP.)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	27/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1438100650079
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	27/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1438100650080
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			



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

Certificado de Boas Práticas

MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO – PR
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 194/2017



ANEXO

Empresa: Volpharma Distribuidora de Produtos Hospitalares e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 14.665.928/0001-08
Endereço: Estrada da Pedra, 5200, Guaratiba	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Cep: 23030-380	
Autorização de Funcionamento: 1.09.357-1	Autorização Especial: 1.23.607-1
Expediente(s): 0356226/13-3	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 361, DE 10 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 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 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: Actavis Laboratories UT, Inc.	
Endereço: 57557/879 Chipeta Way, Salt Lake City, Utah (UT) 84108	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00492-9	Expediente(s): 1758030/16-7 e 1758144/16-3
Linha(s): Sólidos não estéreis e Semissólidos não e estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Laboratório Gempes	
Endereço: Gregorio Aráoz de Lamadrid 1383-85, Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: BL Indústria Ótica Ltda.	CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.01.961-5	Expediente(s): 30624/09-1
Linha(s): Produtos e estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Liofilizadora Americana S/A	
Endereço: Nazare 3446, Ciudad de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Chemicaltech Importação, Exportação e Comércio de Produtos Médicos, Farmacêuticos e Hospitalares Ltda.	CNPJ: 03.959.540/0001-95
Autorização de Funcionamento: 1.04.932-4	Expediente(s): 671069/06-7
Linha(s): Produtos e estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)	
Endereço: 70, Tuas West Drive - 638414	
País: Cingapura	
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1298362/16-4 e 2473485/16-3
Linha(s): Líquidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 362, DE 10 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 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 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: Biolab CO., Ltd.	
Endereço: 625 Moo 4, Bangpoo Industrial Estate SOI 7A, Sukhumvit Road, Prakasa, Muang, Samutprakam, 10280	
País: Tailândia	
Empresa solicitante: Midfarma Produtos Farmacêuticos Lt-	CNPJ: 13.863.381/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.13.704-8	Expediente(s): 0596864/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Famar L'Aigle.	
Endereço: Usine de Saint-Remy - rue de L'isle, 28380 Saint Remy Sur Avre.	
País: França	

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2200-2 de 24/09/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil

Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 1580966/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Famar L'Aigle.	
Endereço: Usine de Saint-Remy - rue de L'isle, 28380 Saint Remy Sur Avre.	
País: França	
Empresa Solicitante: AbbVie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 1769244/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Solicitante: [REDACTED]	CNPJ: [REDACTED]
Endereço: [REDACTED]	
Município: [REDACTED]	UF: [REDACTED]
Cep: [REDACTED]	
Autorização de Funcionamento: [REDACTED]	Expediente(s): [REDACTED]
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e comprimidos revestidos em sachês.	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e comprimidos revestidos em sachês.	
Líquidos não estéreis: soluções parenterais de pequeno volume.	
Líquidos não estéreis: soluções parenterais de pequeno volume.	

Empresa: Laboratório Melpoço Ltda.	CNPJ: 21.549.522/0001-17
Endereço: Rua Inácio Gama, 723/737, Lourdes	
Município: Juiz de Fora	UF: MG
Cep: 46070-420	
Autorização de Funcionamento: 1.00.534-4	Expediente(s): 0160089/17-3 e 0160099/17-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	
Líquidos não estéreis: xaropes.	

Empresa Fabricante: Laboratorios Licosa S.A.	
Endereço: Avda. Miralcampo, 7, Pol. Ind. Miralcampo, Azuqueca de Henares, 19200 (Guadalajara)	
País: Espanha	
Empresa Solicitante: Teva Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente(s): 1534572/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Laboratorios Richet S.A.	
Endereço: Terrero 1251/53/59, Luis Viale 1848, Tres Arroyos 1829, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 0695833/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).	

Empresa Fabricante: Laboratorios Richet S.A.	
Endereço: Terrero 1251/53/59, Luis Viale 1848, Tres Arroyos 1829, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Volpharma Distribuidora de Produtos Hospitalares e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 14.665.928/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.09.357-1	Expediente(s): 0555053/15-4
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 Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V.	
Endereço: Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Instituto Butantan	CNPJ: 61.821.344/0001-56
Autorização de Funcionamento: 1.02.234-0	Expediente(s): 2169568/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Packaging Coordinators, LLC	
Endereço: 3001 Red Lion Road, Philadelphia, Pennsylvania (PA) 19114	

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2200-2 de 24/09/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil



ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 770 Summystown 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; 1314179/16-9; 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, 45, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da cavumba 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 zóster atenuado; reacomplamento 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): 1018513/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumo farmacêutico ativo biológico: ranibizumab.	

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, géis, 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/assessoria/abr2016> sob o código 1810211505281025

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, 1089879/15-4 e 1089866/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		
Líquidos não estéreis: xaropes, 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: Clínica Imunológica de Medicamentos Ltda.		CNPJ: 02.614.657/0002-58
Endereço: Rua Caracol, Ambiente Industrial, Sítio 2750, Jardim América		
Município: Porto Alegre	UF: RS	CEP: 91220-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.583-6	Expediente(s): 1052201/16-2 e 1024947/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.		

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001 que institui 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 HAROLD DE AZEVEDO, S/N - LOT CLIMA BOM I QUADRA 23 LOTE 06 A 09
BAIRRO: CLIMA BOM
MUNICÍPIO: MACEIO
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 ELDORADO
MUNICÍPIO: PALHOÇA
UF: SC
CEP: 88.133-533
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de estocagem, 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 details for Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda. including CNPJ, address, and authorization information.

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, 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:

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with company details for Brainfarm Indústria Química e Farmacêutica S/A. including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Chiess Farmacêutica S.P.A. including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A. including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A. including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for DFL Indústria e Comércio S/A. including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Farmace Indústria Química Farmacêutica Cearense Ltda. including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Takeda Pharmaceutical Company Limited. including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Takeda Pharmaceutical Company Limited. including CNPJ, address, and authorization information.

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 details for Medicom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for UCB Biopharma S.A. including CNPJ, address, and authorization information.



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

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

RESOLUÇÃO RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016

Empresa solicitante: [REDACTED] CNPJ: [REDACTED]
 Endereço: [REDACTED]
 País: [REDACTED]
 Empresa solicitante: [REDACTED] CNPJ: [REDACTED]
 Autorização de Funcionamento: [REDACTED] Expediente(s): [REDACTED]
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: [REDACTED]

Empresa solicitante: [REDACTED] CNPJ: [REDACTED]
 Endereço: [REDACTED]
 País: [REDACTED]
 Empresa solicitante: [REDACTED] CNPJ: [REDACTED]
 Autorização de Funcionamento: [REDACTED] Expediente(s): [REDACTED]
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: [REDACTED]

RESOLUÇÃO RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda. CNPJ: 00.331.788/0019-48
 Endereço: Avenida Hugo Fumagalli, 50, Cumbica
 Município: Guarulhos UF: SP CEP: 07220-080
 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3 Expediente(s): 1127613/14-4
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Gases medicinais

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Ltd
 Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand
 País: Índia
 Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacéutica S.A. CNPJ: 01.571.702/0001-98
 Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3 Expediente(s): 0041953/14-2 e 1345097/16-2
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Farma
 Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgefont, 49000 Angers Cedex.
 País: França
 Empresa solicitante: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65
 Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 0701936/14-0 e 11498004-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: comprimidos.

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

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

Empresa Fabricante: Uniqne Pharmaceuticals Laboratories
 Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat
 País: Índia
 Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Medicamentos Ltda. CNPJ: 09.058.502/0001-48
 Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1 Expediente(s): 1143574/14-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta
 Endereço: Unit 6 Casla Industrial Estate Casla, County Galway
 País: Irlanda
 Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22
 Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente(s): 1067650/15-3
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

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

Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A CNPJ: 72.593.791/0001-11
 Endereço: Avenida Ceci, 820, Tamboré
 Município: Barueri UF: SP CEP: 06460-120
 Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4 Expediente(s): 0256639/15-7, 0256843/15-8 e 0257671/15-6
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Líquidos não estéreis: cefalosporínicos: suspensões.
 Líquidos não estéreis: embalagem secundária.
 Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLOGICOS LTDA 1.02833-1
 Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38
 APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE
 FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADÁ
 DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADÁ
 DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD - CHINA
 DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO LTD - VIETNÁ
 DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA
 DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÁ
 DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA
 DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADÁ
 DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA
 DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA
 Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell >
 Stride™ Pro IIC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC >
 Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini
 canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600
 half shell > Stride™ 600 IIC > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™
 700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™
 700 mini canal > Stride™ 800 canal > Stride™ 800 CIC > Stride™ 800 CIC > Stride™
 800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >
 CLASSE : II 10283310143
 80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production
 Endereço: Rue du Lycée, 45500 - Gien
 País: França
 Empresa solicitante: Laboratórios Pierre Fabre do Brasil Lt. CNPJ: 33.051.491/0001-59
 Autorização de Funcionamento: 1.00.162-9 Expediente(s): 0245785/14-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Líquidos não estéreis: soluções.

(*) Repetido, em parte, por ter saído no DOU, Suplemento, nº 73, de 18-4-2016, pág. 61, com incorreção.

[REDACTED]

[REDACTED]

**02.520.829/0001-40**

DIMASTER COM. DE PROD. HOSP.LTDA

RODOVIA BR 480, 180

cep 99.740-000

BARAO DE COTEGIPE - RS

Termo de Encerramento

Barão de Cotegipe, 18 de outubro de 2017.

Janessa Pagnussat

Assinado de forma digital por Janessa
Pagnussat

Dados: 2017.10.18 10:12:18 -02'00'

DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

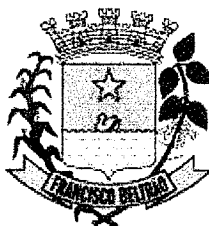
EMPRESA:

VITALSUL

DISTRIBUIDORA DE

MEDICAMENTOS -

EIRELI



ESTADO DO PARANÁ
PREFEITURA MUNICIPAL DE
FRANCISCO BELTRÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE
FINANÇAS

Empresa ▶▶ **Fácil**

ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO

Número: 307237

Nome Fantasia:

Razão Social: VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI

CNPJ: 27.860.256/0001-25

Inscrição Municipal:

Atividade Principal (CNAE) 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano - Exerce no endereço

Atividade(s) Secundária(s) (CNAE): 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios (Exerce no endereço), 4645-1/03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos (Exerce no endereço)

Município: Francisco Beltrão **Endereço:** RUA VICENTE SETEMBRINO PALOTTIN, 455, PADRE ULRICO

CEP: 85604446

Local e data: Francisco Beltrão, terça, 11 de julho de 2017

Validade

ELÓIS FELÍCIO RODRIGUES

Secretaria Municipal de Finanças

Observação

HORÁRIO COMERCIAL DAS 6:00 AS 22:00 HRS

Código de Autenticidade: 17GPVMOZGE

"EMITIDO PELO FUNCIONÁRIO MILTON BRESOLIN"

Esse documento deverá permanecer exposto em local visível no estabelecimento empresarial

002198

CAIXA ECONÔMICA FEDERAL

QUINA: sorteios de segunda-feira a sábado. Ap

191-426716905-4

10/Jul/2017

HORA DF 16:44:15

LOT, 14,12822-0

TERM 040159

LOCALIDADE: FRANCISCO BELTRÃO

AG. VINCULADA: 4943

COMPROVANTE DE PAGAMENTO
PM DE FRANCISCO BELTRÃO

VALOR DO PAGAMENTO: 367,40

817400000037 674016192017
707100780030 500056103616

191-426716905-4

1ª VIA



MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO - 2017

77.816.510/0001-66

Documento de Arrecadação Municipal

Guia: 5610361

Inscrição / Contribuinte

307237 - VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME

CPF/CNPJ

27860256000125

Endereço Correspondência

R VICENTE SETEMBRINO BALOTTIN, 455 - Q 1148 L 05A - PADRE ULRICO

CEP: 85604446 Francisco Beltrão - PR

Demonstrativo

Contribuinte	Exercício	Parcela	Descrição	Vencimento	Principal	Juros	Multa	Correção	Desconto	Total
EM: 307237	2017	1	Taxa de Localização do Estabelecimento	10/07/2017	367,40	0,00	0,00	0,00	0,00	367,40
Total:						367,40	0,00	0,00	0,00	367,40

Observações

ALVARA PRP1720880888

002199



ESTADO DO PARANÁ
PREFEITURA MUNICIPAL DE FRANCISCO BELTRÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Empresa ▶▶ Fácil

LICENÇA SANITÁRIA
Número 980/2017

Razão Social: VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI

Nome Fantasia:

CNPJ: 27.860.256/0001-25

Inscrição Municipal:

Endereço: RUA VICENTE SETEMBRINO PALOTTIN, 455, PADRE ULRICO

CEP: 85604446

Município: Francisco Beltrão

Atividade Principal: 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano

Atividade(s) Secundária(s): 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, 4645-1/03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos

Responsável Técnico:

Local e data: Francisco Beltrão, quarta, 28 de junho de 2017

Validade: quinta, 28 de junho de 2018

Andréa Maria Zorzo de Almeida
Diretora do Departamento de Vigilância em Saúde

Observação

Responsável técnico: Mara Cristina Werlang - CRF 12268

Estabelecimento autorizado a comercializar medicamentos antimicrobianos e medicamentos contendo as subst. do Anexo I da Port 344/98-MS - Listas A1,A2,A3,B1,B2,C1,C2,C4,C5, D1 e Com. Prod. Higiene, Perfumes e Correlatos.

Código de Autenticidade: 17Q3LNNJ1J

EMITIDO PELO FUNCIONÁRIO Angela M. Aziliero da Silva

Esse documento deverá permanecer exposto em local visível no estabelecimento empresarial

SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA

CERTIDÃO DE REGULARIDADE



CADASTRADO NO CRF SOB Nº 24632	NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT. CORRELATOS	VALIDADE 31/03/2018				
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS -EIRELI-ME						
NOME DE FANTASIA DISTRIBUIDORA VITALSUL						
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO SEG A SEX 08:30 AS 12:00 / 13:30 AS 18:00 H						
ENDEREÇO R VICENTE SETEMBRINO PALOTTIN 455	CNPJ 27.860.256/0001-25					
LOCALIDADE PADRE ULRICO	CIDADE FRANCISCO BELTRAO - PR					
RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S)						
TIPO INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO	SITUAÇÃO			
F 12268	MARA CRISTINA WERLANG	DIRETOR TÉCNICO	CONTRATADO			
DOMINGO	SEGUNDA	TERÇA	QUARTA	QUINTA	SEXTA	SÁBADO
*****	08:30 AS 12:00	08:30 AS 12:00	08:30 AS 12:00	08:30 AS 12:00	08:30 AS 12:00	*****
*****	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	*****

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

Curitiba, 14 de Julho de 2017.

Gerentes do CRF-PR conforme deliberação 673/2006:

Farm. Elias Montin - Gerente Fiscalização
Farm. Flávia de Abreu Chaves - Gerente Cad/Rec.
Farm. Sérgio Satoru Mori - Gerente Geral



ÃO DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

Se o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que 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 exercendo sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º da Lei nº 5.991/73.

Em caso de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessado e encaminhado ao CRF para as devidas alterações.

AE - Autologização Especial - VITALSUL

Diário Oficial da União - Suplemento

N.º 178, segunda-feira, 18 de setembro de 2017

ANEXO
DIRETORIA DE CONTROLE
E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA
E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE N.º 244, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017
A Genesol - Indústria Farmacêutica S/A, inscrita no CNPJ nº 04.143.579/0001-15...

ANEXO
GRENDA GERAL DE TONICOLOGIA - GTOX
MARCAS COMERCIAIS:
MARCAS COMERCIAIS:
MARCAS COMERCIAIS:

RESOLUÇÃO - RE N.º 244, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017
A Genesol - Indústria Farmacêutica S/A, inscrita no CNPJ nº 04.143.579/0001-15...

ANEXO
GRENDA GERAL DE TONICOLOGIA - GTOX
MARCAS COMERCIAIS:
MARCAS COMERCIAIS:
MARCAS COMERCIAIS:

MOTIVO DO CANCELAMENTO
A Genesol - Indústria Farmacêutica S/A, inscrita no CNPJ nº 04.143.579/0001-15...

RESOLUÇÃO - RE N.º 244, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017
A Genesol - Indústria Farmacêutica S/A, inscrita no CNPJ nº 04.143.579/0001-15...

ANEXO
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME

RESOLUÇÃO - RE N.º 244, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017
A Genesol - Indústria Farmacêutica S/A, inscrita no CNPJ nº 04.143.579/0001-15...

ANEXO
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME

Diário Oficial da União - Suplemento

N.º 178, segunda-feira, 18 de setembro de 2017

ANEXO
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME

RESOLUÇÃO - RE N.º 244, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017
A Genesol - Indústria Farmacêutica S/A, inscrita no CNPJ nº 04.143.579/0001-15...

ANEXO
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME

RESOLUÇÃO - RE N.º 244, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017
A Genesol - Indústria Farmacêutica S/A, inscrita no CNPJ nº 04.143.579/0001-15...

ANEXO
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME
EMPRESA: REAL TECH LTDA - ME



Vitalsul

Distribuidora de Medicamentos

00225

**AO MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO
DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES**

Ref.: **PREGÃO ELETRÔNICO N.º 194/2017**

REGISTRO DOS
PRODUTOS

VITALSUL Distribuidora de Medicamentos - Eireli - ME
Rua Vicente Setembrino Palottin, nº 455, Padre Ulrico, Francisco Beltrão - Pr. CEP: 85.604-446
Fone: (46) 3211 5461
CNPJ 27.860.256/0001-25 IE 90752024-20
Email: licitacaovitalsul@hotmail.com

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AFOLIC	
Nome da Empresa	NATULAB LABORATÓRIO S.A
CNPJ	02.456.955/0001-83
Nome Comercial	AFOLIC
Classe Terapêutica	ANTIEMÉTICOS SIMPLES
Registro	138410050
Processo	253517531772009-86
Vencimento do Registro	12/2021

Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500019
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
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
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500027
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Slim
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
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500035
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
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
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	05/12/2011

Validade	24 meses	Registro	1384100500043
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500051
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500061
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500078
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500086
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500094
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500108
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	05/12/2011

Validade	24 meses	Registro	1384100500116
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
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"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500124
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
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"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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	Nº Apres.	Data de Publicação
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500132
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500140
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500159
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500167
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500175
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	05/12/2011

Validade	24 meses	Registro	1384100500183
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	[NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED		SOLUÇÃO ORAL	19	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500191	
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>			

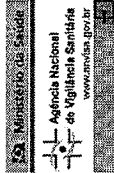
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	[NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED		SOLUÇÃO ORAL	20
Validade	24 meses	Registro	1384100500205
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	[NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)		SOLUÇÃO ORAL	21	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500213	
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			Data de Publicação	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>			Nº Apres.	22
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL
Destinação	Comercial			Validade	24 meses
Restrito a hospitais	Não Informado			Registro	1384100500231
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO
Medicamento referência	Não			Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Apresentação fracionada	Não			Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	22	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500231		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	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 <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML + 100 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	23	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500231		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 			Data de Publicação	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			Nº Apres.	24
Via de Administração	ORAL			Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL
IFA Único	Sim			Validade	24 meses
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			Registro	1384100500248
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML + 100 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	24	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500248		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	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 <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	23	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500231		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

23



Consulta de Produtos

Institucional Agência Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : AMIORON

Nome da Empresa:	GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	
CNPJ:	01.485.572/0001-04	Autorização: 1054232
Nome Comercial:	AMIORON	
Princípio Ativo:	CLORDRATO DE AMIODARONA	
Categoria:	ANTIARRITMICOS	
Registro:	15429002	
Processo:	25351.221.106/2002-66	
Vencimento do Registro:	07/2018	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	1	03/03/2008
Validade:	Registro:	1542300020018
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	2	03/03/2008
Validade:	Registro:	1542300020026
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	3	03/03/2008
Validade:	Registro:	1542300020034
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)	4	03/03/2008
Validade:	Registro:	1542300020042
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	5	12/03/2012
Validade:	Registro:	1542300020085
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Validade:	24 meses	Registro:	1542300020050
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais			
Fabricantes Internacionais			
<i>(sem dados cadastrados)</i>			

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	6	12/03/2012
Validade:	Registro:	1542300020059
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)	7	12/03/2012
Validade:	Registro:	1542300020077
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	8	12/03/2012
Validade:	Registro:	1542300020085
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	9	12/03/2012
Validade:	Registro:	1542300020093
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)	10	12/03/2012
Validade:	Registro:	1542300020107
24 meses		
BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
Fabricantes Internacionais		
<i>(sem dados cadastrados)</i>		

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

23

002214

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: SIGMATRIOL	
GERMED FARMACEUTICA LTDA			
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autenticação	1.00.583-3
Nome Comercial	SIGMATRIOL		
Classe Terapêutica	REPOSITOR DE CALCIO		
Registro	105830712		
Processo	25351.648/05/2010-12		
Vencimento do Registro	07/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MCG CAP MOLE CT FR VD AMB X 30	CAPSULA GELATINOSA MOLE	1	07/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1058307120012
Princípio Ativo	CALCIOTRIOL		

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

- CATALENT BRASIL LTDA. - INDAIATUBA - BRASIL

 Fabricantes Internacionais *[sem dados cadastrados]*

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso *[sem dados cadastrados]*

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MCG CAP MOLE CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA MOLE	2	07/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1058307120020
Princípio Ativo	CALCIOTRIOL		

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MCG CAP MOLE CT FR VD AMB X 90	CAPSULA GELATINOSA MOLE	3	07/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1058307120039
Princípio Ativo	CALCIOTRIOL		

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

- CATALENT BRASIL LTDA. - INDAIATUBA - 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

Voltar



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

Institucional

Consulta de Produtos

Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : CEFALEXINA

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	Autorização:	1003707
CNPJ:	17.153.229/0001-76		
Nome Comercial:	CEFLEXINA		
Princípio Ativo:	CEFLEXINA		
Categoria:	CEFALOSPORINAS		
Registro:	103700509		
Processo:	2551.20524/2007-46		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	1	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1037005090010
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	2	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1037005090029
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + CP MED	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	3	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1037005090037
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	4	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1037005090045
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	5	10/03/2008
Validade:	Registro:	1037005090053
Embalagem:	24 meses	
Local de Fabricação:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	6	10/03/2008
Validade:	Registro:	1037005090061
Embalagem:	24 meses	
Local de Fabricação:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	

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



122

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		TAKEDA PHARMA LTDA.	
CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Nome Comercial	Dramin B6 DL		
Classe Terapêutica	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro	106390241		
Processo	25351.025308/2006-11		
Vencimento do Registro	08/2021		

Detalhe do Produto: Dramin B6 DL

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Nº Apres.	1	Data de Publicação	08/07/1964
3 MG/ML + 5 MG/ML + 100 MG/ML + 100 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD AMB X 10ML							
Validade	24 meses		Registro	1063902410011			
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA GLICOSE FRUTOSE						
[sem dados cadastrados]							
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PFIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TAKEDA AUSTRIA GmbH - ÁUSTRIA TAKEDA GmbH - ALEMANHA 						
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA						
IFA único	Não						

122

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	N						
Tarja	Vermelha						
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Nº Apres.	2	Data de Publicação	08/07/1964
3 MG/ML + 5 MG/ML + 100 MG/ML + 100 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 10ML							
Validade	24 meses		Registro	1063902410028			
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA GLICOSE FRUTOSE						
[sem dados cadastrados]							
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PFIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TAKEDA AUSTRIA GmbH - ÁUSTRIA TAKEDA GmbH - ALEMANHA 						
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA						
IFA único	Não						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						

002217

322

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML + 5 MG/ML + 100 MG/ML + 100 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 10ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	08/07/1964
Validade	Registro		
24 meses	1063902410036		
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA GLICOSE FRUTOSE		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • TAKEDA AUSTRIA GmbH - ÁUSTRIA • TAKEDA GmbH - ALEMANHA 		
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML + 5 MG/ML + 100 MG/ML + 100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 10ML (EMB FRAC)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	08/07/1964
Validade	Registro		
24 meses	1063902410044		
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA GLICOSE FRUTOSE		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • TAKEDA AUSTRIA GmbH - ÁUSTRIA • TAKEDA GmbH - ALEMANHA 		
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		

22

Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

002219

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GUACOFUS	
Nome da Empresa	TAUENS FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ	04.246.660/0001-08
Nome Comercial	GUACOFUS
Classe Terapêutica	FITOTERÁPICO SIMPLES EXPECTORANTES
Registro	152750003
Processo	25024.002/034/2002-61
Vencimento do Registro	10/2018

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 ML/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + COP	1	24/10/2003
Validade	24 meses	1527500030013
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> TAUENS FARMACÉUTICA LTDA - TUBARÃO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL 1	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 ML/ML XPE CX 48 FR VD AMB X 150 ML + COP	2	24/10/2003
Validade	24 meses	1527500030021
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 ML/ML XPE CX 48 FR VD AMB X 100 ML + COP	3	24/10/2003
Validade	24 meses	1527500030031
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> TAUENS FARMACÉUTICA LTDA - TUBARÃO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL 1	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 ML/ML XPE CX 48 FR VD AMB X 100 ML + COP	3	24/10/2003
Validade	24 meses	1527500030031
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> TAUENS FARMACÉUTICA LTDA - TUBARÃO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL 1	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

18/10/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

18/10/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

0,1 ML/ML XPE CTRR PET AMB X 120 ML + COP	XAROPE	4	24/10/2003
Validade	24 meses	Registro	152750030048
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> TAUENS FARMACÉUTICA LTDA - TUBARÃO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 ML/ML XPE CX-48 FR PET AMB X 120 ML + COP	XAROPE	5	24/10/2003
Validade	24 meses	Registro	152750030056
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PET AMBAR Secundária - CAIXA DE PARELHO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> TAUENS FARMACÉUTICA LTDA - TUBARÃO - 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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	



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

Atendimento e Arrecadação Eletrônicos

MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados do Medicamento

Categoria: Baixo Risco (RDC 199/06)
Linha de Sólido
Produção:
Medicamento: PERMANGANATO DE POTÁSSIO (COMPRIMIDOS DE 100 MG)
Empresa por Medicamento

Dados da Empresa

Razão Social: LABORATÓRIO TAYUUNA LTDA
CNPJ: 60.879.848/0001-64

Medicamento

Nome Comercial:
Produção: [sem informação]
Data da Notificação: 01/12/2006
Vencimento da Notificação: 01/12/2011
Status: Cancelado pela empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
(primário + secundário)

Volume: 36 meses
Status: Cancelado pela empresa

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
(primário + secundário)

Volume: 36 meses
Status: Cancelado pela empresa

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
(primário + secundário)

Volume: 1 g
Status: Cancelado pela empresa

Dados da Empresa

Razão Social: DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA
CNPJ: 21.758.758/0001-88

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 21/03/2011 10:23:27, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: permanganato de potássio comprimido farmax

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 29/09/2008

Vencimento da Notificação: 29/09/2013

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR
(primário + secundário)

Volume:

271

Prazo de Validade: 36 meses

Status: Cancelado pela ANVISA

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR
(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 36 meses

Status: Cancelado pela ANVISA

Dados da Empresa

Razão Social: EMPRESA DE TESTE LTDA. (VSO1)
CNPJ: 11.111.111/0001-91

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 10/12/2010 15:48:15, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial:

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 08/06/2009

Vencimento da Notificação: 08/06/2014

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: FRASCO DE PLÁSTICO INCOLOR
(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Acondicionamento: FRASCO DE PLÁSTICO INCOLOR
(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados da Empresa

Razão Social: MARIOL INDUSTRIAL LTDA
CNPJ: 04.656.253/0001-79

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 9/05/2011 14:54:57, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: permassim

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 28/10/2009

Vencimento da Notificação: 28/10/2014

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE PAPEL
(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado pela ANVISA

Acondicionamento: ENVELOPE DE PAPEL
(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado pela ANVISA

Dados da Empresa

002232

Razão Social: EMPRESA DE TESTE LTDA. (V501)
 CNPJ: 11.111.111/0001-91

Razão Social: ANVISA - Medicamento de Notificação Simplificada
 CNPJ: 04.656.253/0001-79

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 3/12/2010 16:29:41, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: G & B
 Produção: Produção Própria
 Data da Notificação: 23/06/2010
 Vencimento da Notificação: 23/06/2015
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BISNAGA DE ALUMINIO
 (primário + secundário)
 Volume: 10
 Prazo de Validade: 10 meses
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados da Empresa

Razão Social: IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA
 CNPJ: 00.376.959/0001-26

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 08/07/2010 16:29:41, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: permanganato de potássio ínal
 Produção: Produção Própria
 Data da Notificação: 08/07/2010
 Vencimento da Notificação: 08/07/2015
 Status: Cancelado pela empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE PAPEL / PLASTICO
 (primário + secundário)
 Volume: 0
 Prazo de Validade: 24 meses
 Status: Cancelado pela empresa

Dados da Empresa

Razão Social: DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA
 CNPJ: 21.759.758/0001-88

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 19/03/2014 9:33:00, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: Permanganato de Potássio Comprimido Farmax
 Produção: Produção Própria
 Data da Notificação: 15/04/2011
 Vencimento da Notificação: 15/04/2016
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 (primário + secundário)
 Volume: 1 g
 Prazo de Validade: 36 meses
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados da Empresa

Razão Social: MARIOL INDUSTRIAL LTDA

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 2/12/2011 16:15:37, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: PERMASSIM
 Produção: Produção Própria
 Data da Notificação: 08/06/2011
 Vencimento da Notificação: 08/06/2016
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE PAPEL
 (primário + secundário)
 Volume: 0100 g
 Prazo de Validade: 24 meses
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados da Empresa

Razão Social: LABORATÓRIO TAYUUNA LTDA
 CNPJ: 60.879.848/0001-64

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 5/09/2012 13:57:48, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: PERMANGANATO DE POTASSIO COMPRIMIDO DE 100MG
 Produção: Produção Própria
 Data da Notificação: 02/12/2011
 Vencimento da Notificação: 02/12/2016
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
 (primário + secundário)
 Volume: 1 g
 Prazo de Validade: 36 meses
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados da Empresa

Razão Social: MARIOL INDUSTRIAL LTDA
 CNPJ: 04.656.253/0001-79

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 22/01/2013 9:12:09, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: PERMASSIM
 Produção: Produção Própria
 Data da Notificação: 09/12/2011
 Vencimento da Notificação: 09/12/2016
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE PAPEL
 (primário + secundário)
 Volume: 0100 g
 Prazo de Validade: 24 meses
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados da Empresa

Razão Social: MARIOL INDUSTRIAL LTDA

002223

Razão Social: IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA
 CNPJ: 00.376.959/0001-26

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 4/12/2013 9:43:52, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: permanganato de potássio ifal

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 07/03/2012

Vencimento da Notificação: 07/03/2017

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
 (primário + secundário)

Volume: 01 g

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Acondicionamento: BLISTER DE PAPEL / PLASTICO
 (primário + secundário)

Volume: 01 g

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados da Empresa

Razão Social: LABORATÓRIO TAYUUNA LTDA

CNPJ: 60.879.848/0001-64

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 6/08/2014 9:50:16, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: permanganato de potássio comprimidos

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 10/09/2012

Vencimento da Notificação: 10/09/2017

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
 (primário + secundário)

Volume: 100 mg

Prazo de Validade: 36 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

Dados da Empresa

Razão Social: MARIOL INDUSTRIAL LTDA

CNPJ: 04.656.253/0001-79

Medicamento

A habilitação relativa a linha de produção em que esse medicamento é produzido foi cancelada em 4/05/2015 11:48:05, devendo a empresa suspender imediatamente a fabricação do medicamento a partir dessa data. Após nova habilitação, a empresa deverá notificar novamente os medicamentos, quando podera reativar a fabricação.

Nome Comercial: permassim

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 24/01/2013

Vencimento da Notificação: 24/01/2018

Status: Cancelado por desabilitação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE PAPEL
 (primário + secundário)

Volume: 0,100 g

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por desabilitação da empresa

Dados da Empresa

Razão Social: IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA

CNPJ: 00.376.959/0001-26

Medicamento

Nome Comercial: permanganato de potássio ifal

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 25/03/2014

Vencimento da Notificação: 25/03/2019

Status: Cancelado pela empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
 (primário + secundário)

Volume: 100 mg

Prazo de Validade: 36 meses

Status: Cancelado pela empresa

Acondicionamento: BLISTER DE PAPEL / PLASTICO
 (primário + secundário)

Volume: 100 mg

Prazo de Validade: 36 meses

Status: Cancelado pela empresa

Dados da Empresa

Razão Social: DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA

CNPJ: 21.759.758/0001-88

Medicamento

Nome Comercial: Permanganato de Potássio Comprimido Farmax

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 03/04/2014

Vencimento da Notificação: 03/04/2019

Status: Ativo

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 (primário + secundário)

Volume: 1 g

Prazo de Validade: 36 meses

Status: Ativo

Dados da Empresa

Razão Social: LABORATÓRIO TAYUUNA LTDA

CNPJ: 60.879.848/0001-64

Medicamento

Nome Comercial: permanganato de potássio comprimidos

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 06/08/2014

Vencimento da Notificação: 06/08/2019

Status: Ativo

Dados dos Acondicionamentos

BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO

002224

Acondicionamento:
(primário + secundário) 273

Volume: 100 mg
Prazo de Validade: 36 meses
Status: Ativo

Dados da Empresa

Razão Social: MARIOL INDUSTRIAL LTDA
CNPJ: 04.656.253/0001-79

Medicamento

Nome Comercial: PERMASSIM
Produção: Produção Própria
Data da Notificação: 24/09/2015
Vencimento da Notificação: 24/09/2020
Status: Ativo

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE PAPEL
(primário + secundário)
Volume: 1000,000 mg
Prazo de Validade: 24 meses
Status: Ativo

04/12/2015 16:15:27

Agência Nacional de Vigilância Sanitária - SIA Trecho 5, Área Especial 57 - Brasília (DF) CEP 71.205-050 - Tel: (61) 448-1000 - Disque Saúde: 0 800 61 1997
Copyright © 2005 Anvisa

002225

286

Consultas / Medicamentos / Medicamentos	
Detalhe do Produto: cloridrato de propranolol	
Nome da Empresa	LABORATORIOS OSÓRIO MORAES LTDA.
CNPJ	19.791.813/0001-75
Nome Comercial	cloridrato de propranolol
Classe Terapêutica	BETA BLOQUEADORES SIMPLES
Registro	105040051
Processo	25351.308809/2009-99
Vencimento do Registro	06/2022

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CT BL AL PVC X 40	COMPRIMIDO SIMPLES	1	25/06/2012
Validade	36 meses	Registro	1050400510015
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - CONTAGEM - 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
40 MG COM CX BL AL PVC X 6000	COMPRIMIDO SIMPLES	2	25/06/2012
Validade	36 meses	Registro	1050400510024
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

286

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - CONTAGEM - 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	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CT BL AL PVC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	25/06/2012
Validade	36 meses	Registro	1050400510032
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - CONTAGEM - 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		

002226

Volunt

290

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: AD-VITAM	
NATULAB LABORATÓRIO S.A			
CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Nome Comercial	AD-VITAM		
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS		
Registro	138410065		
Processo	25351.010447/2014-53		
Vencimento do Registro	04/2020		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB X 10 ML	SOLUCAO ORAL	1	13/04/2015
Validade	Registro		
24 meses	1384100650010		
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		

290

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitalis	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB X 20 ML	SOLUCAO ORAL	2	13/04/2015
Validade	Registro		
24 meses	1384100650029		
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitalis	N		

002227

Tarja	Sem Tarja	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 50 X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL COLECALCIFEROL	1384100650037
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	Sem Tarja	
Medicamento referência	Não	

Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 50 X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL COLECALCIFEROL	1384100650045
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	Sem Tarja	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Data de Publicação

50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 100 X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	5	13/04/2015
Validade	24 meses	Registro	1384100650053
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 100 X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	13/04/2015
Validade	24 meses	Registro	1384100650061

Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 200 X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	7	13/04/2015
Validade	24 meses	Registro	1384100650071
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL COLECALCIFEROL		

002229

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

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 200 X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	13/04/2015
Validade	Registro	1384100650088	
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

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

Voltar

002230

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LIPISTATINA	
Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA
CNPJ	45.992.062/0001-65
Nome Comercial	LIPISTATINA
Classificação Terapêutica	ANTILIPEMICOS
Registro	105830664
Processo	25351.540251/2008-39
Vencimento do Registro	08/2019

Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640063
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> GERMED FARMACEUTICA LTDA - HORTOLÂNDIA - 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		
Restrição a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640071
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

296

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

Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640081
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	03/08/2009

002231

Validade	24 meses	Registro	1058306640098
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640101
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640111
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • GERMED FARMACEUTICA LTDA - HORTOLÂNDIA - 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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640128
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRI-MIDO REVESTIDO	13	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640136
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
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 REV CT BL AL PLAS OPC X 40	COMPRI-MIDO REVESTIDO	14	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640144
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRI-MIDO REVESTIDO	15	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640152
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRI-MIDO REVESTIDO	16	03/08/2009

Validade	24 meses	Registro	1058306640160
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • GENMED FARMACEUTICAL LDA - HORTOLÂNDIA - 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
40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640179
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640187
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640195
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRI-MIDO REVESTIDO	20	03/08/2009	
Validade	24 meses	Registro	10583066-0020	
Princípio Ativo	SINVASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	[sem dados cadastrados]			
	Fabricantes Internacionais			
	[sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRI-MIDO REVESTIDO	1	03/08/2009	
Validade	24 meses	Registro	10583066-00012	
Princípio Ativo	SINVASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL 			
	Fabricantes Internacionais			
	[sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRI-MIDO REVESTIDO	2	03/08/2009	
Validade	24 meses	Registro	10583066-00020	
Princípio Ativo	SINVASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL 			
	Fabricantes Internacionais			
	[sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRI-MIDO REVESTIDO	3	03/08/2009	

296

11/07/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Validade	24 meses	Registro	1058306640039
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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		
Tarifa	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLUS OPC X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640047
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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		
Tarifa	[sem dados cadastrados]		

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351540251200839?numeroRegistro=105830664

11/2

11/07/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLUS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	03/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306640055
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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		
Tarifa	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Voltar			

002236

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351540251200839?numeroRegistro=105830664

12/12

Encontre lojas que entregam na sua região

(1)

 (/signin)

Busque por medicamento, substância ou produto...

★ **Mês das Crianças (beleza-e-saude/mes-das-criancas/c)** **Dor e Febre (dor-febre-e-contusao/c)** **Saúde da Mulher (saude-da-mulher/**

Home (1) / Nistatina (nistatina/pa) / Bula

Bula do Nistatina

35 medicamentos encontrados em 14 farmácias com ofertas de R\$ 4,72 até R\$ 26,70 (nistatina/pa)

Medicamentos com essa substância (nistatina/pa)

Selecionar Tópico da Bula

Para que serve o Nistatina (nistatina/bula/para-que-serve)

Este medicamento destina-se ao tratamento da candidíase (<https://minutosaudavel.com.br/rtipos-de-candidiase-infeccao-fungica-sintomas-perigos-e-tratamentos/>) do trato digestivo. Nistatina suspensão oral é indicado para o tratamento de candidíase da cavidade bucal e do trato digestivo superior - Esofagite (<https://minutosaudavel.com.br/esofagite-erosiva-eosinofilica-e-de-refluxo-o-que-e-e-sintomas/>) por *Candida* - encontrada em pacientes com moléstias que necessitam uso prolongado de antibióticos, radioterapia ou drogas imunodepressoras que provocaram queda de resistência orgânica e na Síndrome da Imunodeficiência Adquirida (AIDS) (<https://minutosaudavel.com.br/tudo-sobre-aids-hiv-sintomas-o-que-e-tratamento-e-mais/>).

Contraindicação do Nistatina (nistatina/bula/contraindicacao)

Este medicamento é contraindicado para pacientes com história de hipersensibilidade a qualquer um de seus componentes.

Como usar o Nistatina (nistatina/bula/posologia-como-usar)

Para a aplicação da suspensão oral é recomendado que a higiene bucal seja feita de maneira adequada, incluindo os cuidados necessários com a limpeza de próteses dentárias.

A suspensão deve ser bochechada e mantida por vários minutos (o maior tempo possível) na cavidade oral antes de ser engolida. Nos lactentes e crianças menores deve-se colocar a metade da dose utilizada em cada lado da boca.

Posologia

Prematuros e crianças de baixo peso

Estudos clínicos demonstram que a dose de 1 mL (100.000 UI de nistatina) quatro vezes ao dia é efetiva.

Lactentes

A dose recomendada é de 1 ou 2 mL (100.000 a 200.000 UI de nistatina) quatro vezes ao dia.

<https://consultaremedios.com.br/nistatina/bula>

177

Crianças e adultos

A dose varia de 1 a 6 mL (100.000 a 600.000 UI de nistatina) quatro vezes ao dia.

A fim de evitar recidivas, o esquema posológico para todas as apresentações deve ser mantido no mínimo por 48 horas após o desaparecimento dos sintomas e da negatização das culturas.

Se os sinais e sintomas piorarem ou persistirem (após o 14º dia do início do tratamento) o paciente deverá ser reavaliado e considerar-se uma terapia alternativa.

Agite antes de usar.

Reações Adversas do Nistatina (nistatina/bula/reacoes-adversas)

A nistatina é geralmente bem tolerada por todos os grupos de idade incluindo crianças debilitadas mesmo em terapia prolongada. Grandes doses orais ocasionalmente provocaram diarreia, distúrbios gastrintestinais, náuseas e vômitos. Erupções cutâneas, incluindo urticária raramente foram relatadas. Síndrome de Stevens-Johnson foi relatada muito raramente.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

Interação Medicamentosa do Nistatina (nistatina/bula/interacao-medicamentosa)

Não são conhecidas interações com outros medicamentos e/ou outras substâncias.

Precauções do Nistatina (nistatina/bula/precaucoes)

Preparações orais de nistatina não devem ser usadas para o tratamento de micoses sistêmicas.

Caso ocorra irritação ou hipersensibilidade à nistatina, deve-se descontinuar o tratamento e tomar as medidas cabíveis.

Recomenda-se que esfregaços com KOH, culturas ou outros métodos de diagnóstico sejam usados para confirmar o diagnóstico de candidíase e excluir outras infecções causadas por outros patógenos.

Carcinogênese, Mutagênese, Comprometimento da Fertilidade

Não foram realizados estudos a longo prazo em animais para avaliar o potencial carcinogênico da nistatina, nem estudos para determinar seu efeito mutagênico da fertilidade em machos e fêmeas.

Populações especiais

Gravidez

Não foram conduzidos estudos de reprodução em animais com as apresentações orais de nistatina. Também ainda não foi estabelecido se estas preparações podem causar efeitos nocivos ao feto quando administradas a gestante ou pode afetar a reprodução. As preparações orais de nistatina só devem ser prescritas pelo médico que estabelecerá se os benefícios para a mãe justificam o potencial risco para o feto.

Categoria de risco na gravidez: C.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

<https://consultaremedios.com.br/nistatina/bula>

277

00223

296

Lactantes

Ainda não foi comprovado se a nistatina é excretada no leite humano. Embora a absorção gastrointestinal seja insignificante, precauções devem ser tomadas quando a nistatina for prescrita a lactantes.

Uso pediátrico

Vide "Posologia".

Uso geriátrico

Não há recomendações especiais para pacientes idosos.

Ação do Nistatina (Nistatina/bula/acao-da-substancia)

Resultados de eficácia

A nistatina é altamente ativa contra fungos do tipo levedura, incluindo o gênero *Candida*, e sua eficácia foi fortemente estabelecida em infecções por *Candida*, tais como estomatite (<https://minutosaudavel.com.br/estomatite-afetosa-e-viral-tratamento-sintomas-e-causas/>), vulvovaginite e dermatite (<https://minutosaudavel.com.br/o-que-e-dermatite-causas-tratamentos-sintomas-e-mais/>) intertriginosa. É improvável que a nistatina cause efeitos adversos devido à toxicidade ou hipersensibilidade.

Graham tratou 29 crianças sofrendo de candidíase oral, com suspensão de nistatina quatro vezes ao dia e tratou outras 26 crianças com solução de violeta genciana, duas vezes ao dia. 22 das crianças tratadas com nistatina foram curadas da infecção dentro de uma semana, e em 28 das 29 crianças, o caso foi resolvido no final de duas semanas. Das 26 crianças tratadas com violeta genciana, 8 foram curadas da infecção dentro de uma semana e em um total de 16 crianças, o caso foi resolvido em duas semanas. Em uma outra investigação, 28 crianças recém-nascidas sofrendo de monilíase oral foram tratadas com suspensão de nistatina, administrada por via oral após cada refeição. 24 responderam dentro de 1 a 4 dias e as quatro crianças remanescentes responderam dentro de 5 a 9 dias.

Dois relatos a respeito do tratamento de monilíase oral em hospitais pediátricos foram publicados por Harris. Das 714 crianças recém-nascidas tratadas com uma instilação rotineira de 100.000 unidades de nistatina por via oral, nenhuma criança desenvolveu candidíase oral no hospital e apenas 3 desenvolveram candidíase oral dentro de uma semana após alta; das 728 crianças não tratadas, 18 desenvolveram monilíase oral no hospital e mais treze em sua primeira semana em casa. Após extensão do estudo para um total de 4.243 crianças, Harris concluiu que uma instilação de nistatina no terceiro dia de vida reduz a incidência de monilíase oral em crianças de 4,0 para 0,4%, enquanto que duas instilações, uma no segundo e outra no quinto dia de vida, irão prevenir a incidência de monilíase oral em 100% dos bebês internados em hospital.

Simon e Klose-Gerlich reportaram que a administração de 100.000 unidades de nistatina, três vezes ao dia no primeiro e no terceiro dia de vida, reduz a incidência de monilíase oral de 20% para 3% em bebês prematuros com terapia antibiótica (cuja incidência era 60%). O uso rotineiro de nistatina suspensão oral para profilaxia, assim como para tratamento, é recomendável, devido a segurança e eficácia de nistatina e devido ao fato de que cepas resistentes a nistatina não foram isoladas de pacientes.

Candidíase esofágica, que pode se estender a partir da boca ou ocorrer sem evidência de monilíase oral, é frequentemente uma complicação da terapia antibiótica ou corticosteroidal.

Esofagite causada por *Candida* e sua resposta de prontidão à nistatina oral foram descritas em detalhes. Kozinn e Taschdjian relataram a respeito da eficácia de nistatina em uma extensa série de casos de candidíase intestinal, enquanto que El-Gholmi et al conduziram um estudo controlado de nistatina no tratamento de diarreia (<https://minutosaudavel.com.br/o-que-e-diarreia-remedios-o-que-comer-tratamento-e-mais/>) em crianças portadoras de marasmo e mostrou que não apenas casos leves, mas também os crônicos e mesmo os intratáveis podem ser definitivamente beneficiados.

Relatos não publicados de Hitherto, recebidos pelo Instituto Squibb de Pesquisa Médica, atestam a segurança e eficácia de nistatina suspensão oral. Em comparação à preparação equipotente de nistatina para reconstituição, a suspensão foi preferencial em relação ao sabor, conveniência, suspensão superior e sedimentação reduzida. A efetividade das duas preparações foi similar e nenhuma produziu efeitos colaterais.

Características farmacológicas

A nistatina é um antibiótico antifúngico poliênico, obtido a partir do *Streptomyces noursei*. O mecanismo de ação da nistatina se dá através de ligação aos esteroides existentes na membrana celular dos fungos suscetíveis, com resultante alteração na permeabilidade da membrana celular e consequente extravasamento do conteúdo citoplasmático. A nistatina não apresenta atividade contra bactérias, protozoários ou vírus.

Farmacocinética

A nistatina não é absorvida através da pele e das mucosas íntegras.

Microbiologia

A nistatina tem ação fungistática e fungicida *in vitro* contra uma grande variedade de leveduras e fungos leveduriformes, incluindo *Candida albicans*, *C. parapsilosis*, *C. tropicalis*, *C. guilliermondii*, *C. pseudotropicalis*, *C. krusei*, *Torulopsis glabrata*, *Tricophyton rubrum*, *T. mentagrophytes*.

Em subculturas de repetição com níveis crescentes de nistatina, a *Candida albicans* não desenvolve resistência à nistatina. Geralmente a resistência à nistatina não se desenvolve durante o tratamento.

Interação Alimentícia do Nistatina (Nistatina/bula/interacao-alimenticia)

Não há relatos até o momento.

Produtos com Nistatina

002238

(/nistatina-teuto/



6 Nistatina (/nistatina-teuto/p)

Teuto (/teuto)

A partir de R\$ **R\$ 6,09** (/nistatina-teuto/p)

Ver ofertas (/nistatina-teuto/p)

(/nistatina-ems/f



6 Nistatina (/nistatina-ems/p)

EMS (/ems)

A partir de R\$ **R\$ 9,59** (/nistatina-ems/p)

Ver ofertas (/nistatina-ems/p)

(/nistatina-neo-q



6 Nistatina (/nistatina-neo-quimica/p)

Neo Química (/neo-quimica)

A partir de R\$ **R\$ 6,25** (/nistatina-neo-quimica/p)

Ver ofertas (/nistatina-neo-quimica/p)

(/nistatina-25000



5 Nistatina 25.000 UI/G (/nistatina-25000-ui-g/p)

Brainfarma (/brainfarma)

A partir de R\$ **R\$ 4,72** (/nistatina-25000-ui-g/p)

Ver ofertas (/nistatina-25000-ui-g/p)

Medicamentos

- Medicamentos de A a Z (/medicamentos)
- Medicamentos por Categoria (/categorias)
- Classes Terapêuticas (/classes-terapeuticas)
- Princípios Ativos (/principios-ativos)
- Farmácia Popular (/farmacia-popular)

Baixar nosso aplicativo



(https://play.google.com/store/apps/details?id=com.consultaremedios)



(https://itunes.apple.com/br/app/consulta-remédios/id1218402462)

Consulta Remédios

Minuto Saudável (http://minutosaudavel.com.br/)

Fabricantes (/fabricantes)

Dicionário de Termos (/dicionario-de-termos)

Sobre o CR (/sobre)

Imprensa (http://www.singcomunica.com.br/)

Anuncie (https://negocios.consultaremedios.com.br)

Avalie o novo CR (https://docs.google.com/forms/d/1LEKuEY70OpamxrU5Mj0VgkPhLczvNjKLMU0o9-JM4/viewform?c=0&w=1&usp=mail_form_link)

Ajuda

Suporte (http://suporte.consultaremedios.com.br)

Perguntas Frequentes (https://consultaremedios.zendesk.com/hc/pt-br/sections/200162495-Perguntas-frequentes)

f (https://www.facebook.com/consultaremedios) **t** (https://twitter.com/c_remedios)

g+ (https://plus.google.com/+ConsultaremediosBbeta) **y** (https://youtube.com/consultaremedios)

in (https://www.linkedin.com/company/consulta-remedios)

ig (https://www.instagram.com/consulta_remedios)



SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO DO FARMACÊUTICO OU DE SEU MÉDICO. LEIA A BULA.

Todas as informações contidas neste site têm a intenção de informar e educar, não pretendendo, de forma alguma, substituir as orientações de um profissional médico ou servir como recomendação para qualquer tipo de tratamento. Decisões relacionadas ao tratamento de pacientes devem ser tomadas por profissionais autorizados, considerando as características particulares de cada pessoa.

Consulta Remédios | CNPJ 08.434.085/0001-28 | © 2000-2017. Feito em Curitiba com ♥

Política de Privacidade (/politica-de-privacidade)

Política Anti-SPAM (/politica-anti-spam)

Termos de uso (/termos)

002239

002249



DECLARAÇÃO

LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA, com sede na Rua Flávio Francisco Bellini, 459, bairro Santos Dumont, na cidade de Caxias do Sul/RS, devidamente inscrita no CNPJ sob o nº 29.346.301/0001-53 e Inscrição Estadual nº 029/0154278, representada neste ato por seu Farmacêutico Responsável Técnico infra assinado vem respeitosamente declarar:

O produto Sulfato Ferroso Vitamed 40 mg trata-se de um alimento isento de obrigatoriedade de registro sanitário conforme RDC 27/2010, na qual enquadra-se na categoria Suplemento vitamínico e ou mineral.

Desta forma, este produto fica dispensado dos critérios estabelecidos pela RDC 47/2009, que estabelece regras para elaboração, harmonização, atualização, publicação e disponibilização de bulas de medicamentos.

Sem mais, firmamos o presente.

Caxias do Sul, 14 de março de 2017.

Glaucio Fernandes Miranda

Glaucio Fernandes Miranda
Farmacêutico responsável Técnico
CRF/RS 5252

Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda
 CNPJ 29.346.301/0001-53
 Rua Flávio Francisco Bellini, 459
 Santos Dumont – Caxias do Sul/RS – CEP: 95098-170
 Tel. (54) 4009-3200 / Fax (54) 4009-3202
regulatorios@vitamed.com.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 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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/10/2017 08:35:11 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo 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 Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** 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: 830425

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/10/2018 14:59:40 (hora local)**.

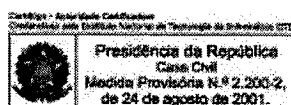
¹**Código de Autenticação Digital:** 79340510171432350934-1

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b999c52ff434b1f4e8237286089ca39a143c6077ef5684be07ca3c2f52efe6f586c90885b28e58d1f44856d787da2078f542b6bd88fc556ae4b1c1f4e879f2cc1



ANEXO X

MINISTÉRIO DA SAÚDE
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
 DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA

COMUNICAÇÃO DO INÍCIO DE FABRICAÇÃO DE PRODUTOS
 DISPENSADOS DE REGISTROS

A RECEBIMENTO VISA/DATA *Kerolin*

RECEBI EM *03/02/17*

Vigilância Sanitária - SMS

B DADOS DA EMPRESA DETENTORA DO(S) PRODUTO(S) MARCA(S)

CNPJ: 29.346.301/0001-53

RAZÃO: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA

SOCIAL: A

RUA: FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO: SANTOS DUMONT

CEP: 95098170 FONE: 05440093200 FAX: 05440093202

U. F.: RS MUNICÍPIO: CAXIAS DO SUL

E-MAIL: regulatorios@vitamed.com.br

C DADOS DA UNIDADE FABRIL

CNPJ: 29.346.301/0001-53

RAZÃO: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA

SOCIAL: A

RUA: FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO: SANTOS DUMONT

CEP: 95098170 FONE: 05440093200 FAX: 05440093202

U. F.: RS MUNICÍPIO: CAXIAS DO SUL

E-MAIL:

D TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de 03/2017, esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos/embalagens, deu início à fabricação do(s) produto(s) relacionado(s) no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializados(s) no prazo de 10 dias, e declaro que estou ciente:

a) das legislações específicas do(s) produtos(s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) de que a unidade fabril pode ser inspecionada por esta autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

Local/data: CAXIAS DO SUL, 03/02/17

Renan Augusto Cassina
 Nome legível do Responsável pela Empresa

Assinatura

E DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (Uso exclusivo da VISA)

ÚLTIMA INSPEÇÃO:

LOCAL / DATA:

Assinatura e Identificação do Responsável

Verdi

RECEBI EM 03 02 17

F PRODUTOS ANEXOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA	
EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO CNPJ 29 . 346 . 301 / 0001 - 53 UNIDADE FABRIL CNPJ 29 . 346 . 301 / 0001 - 53	CONTROLE DE ANEXOS FOLHAS 01 DE 02
PRODUTO → 01 CATEGORIA 4300041 E O U M I N E R A L D E S C R I Ç ã O D A C A T E G O R I A S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O	
NOME DO SUPLEMENTO MINERAL SULFA VALIDADE (ANO/MÊS/DIA) PRODUTO TO FERROSO 02 X M D MARCA VITAMED	
TIPO(S) DE EMBALAGENS 01 CELULÓSICA 02 PLÁSTICA 03 METÁLICA 04 05	PERSPECTIVA COMERCIAL <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO
PRODUTO → 02 CATEGORIA 4300041 E O U M I N E R A L D E S C R I Ç ã O D A C A T E G O R I A S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O	
NOME DO SUPLEMENTO MINERAL SULFA VALIDADE (ANO/MÊS/DIA) PRODUTO TO FERROSO 02 X M D MARCA NUTRIMAR	
TIPO(S) DE EMBALAGENS 01 CELULÓSICA 02 PLÁSTICA 03 METÁLICA 04 05	PERSPECTIVA COMERCIAL <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO
PRODUTO → 03 CATEGORIA 4300041 E O U M I N E R A L D E S C R I Ç ã O D A C A T E G O R I A S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O	
NOME DO SUPLEMENTO MINERAL SULFA VALIDADE (ANO/MÊS/DIA) PRODUTO TO FERROSO 02 X M D MARCA SIDNEY OLIVEIRA	
TIPO(S) DE EMBALAGENS 01 CELULÓSICA 02 PLÁSTICA 03 METÁLICA 04	PERSPECTIVA COMERCIAL <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO

RECEBI EM 03/02/17

Vigilância Sanitária - SMS

F PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA

EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO

CNPJ 29.346.301/0001-53

CONTROLE DE ANEXOS

UNIDADE FABRIL

CNPJ 29.346.301/0001-53

FOLHAS 02 DE 02

PRODUTO -> 04

CATEGORIA 4300041

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMINICO

E O U M I N E R A L

NOME DO SUPLEMENTO MINERAL SULFA VALIDADE (ANO/MÊS/DIA)

PRODUTO TO FERROSO 02 X M D

MARCA MOOV

TIPO(S) DE EMBALAGENS

- 01 CELULÓSICA
02 PLÁSTICA
03 METÁLICA
04
05

PERSPECTIVA COMERCIAL

- MUNICIPAL
ESTADUAL
NACIONAL
EXPORTAÇÃO

PRODUTO -> 05

CATEGORIA

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

NOME DO

PRODUTO VALIDADE (ANO/MÊS/DIA)

MARCA A M D

TIPO(S) DE EMBALAGENS

- 01
02
03
04
05

PERSPECTIVA COMERCIAL

- MUNICIPAL
ESTADUAL
NACIONAL
EXPORTAÇÃO

PRODUTO -> 06

CATEGORIA

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

NOME DO

PRODUTO VALIDADE (ANO/MÊS/DIA)

MARCA A M D

TIPO(S) DE EMBALAGENS

- 01
02
03
04

PERSPECTIVA COMERCIAL

- MUNICIPAL
ESTADUAL
NACIONAL
EXPORTAÇÃO

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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/10/2017 08:36:18 (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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** 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: 830426

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/10/2018 14:59:40 (hora local)**.

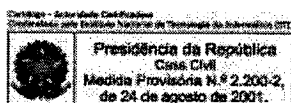
¹**Código de Autenticação Digital:** 79340510171432350903-1 a 79340510171432350903-2

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b999c52ff434b1f4e8237286089ca39a1186d21a9a3e523086b71f31d773c18306c90885b28e58d1f44856d787da2078fbaf5294428b0edbf2f66381ed3e1d79



320



Consulta de Produtos

Institucional | Agência Drogas | Serviços | Áreas de Atuação | Legislação

Detalhe do Produto : HYPLEX B

Nome da Empresa:	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA		
CNPJ:	17.174.657/0001-78	Autorização:	1003877
Nome Comercial:	HYPLEX B		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TAMINA / CLORIDRATO DE PIRIDOXINA / NICOTINAMIDA / RIBOFLAVINA-5-FOSFATO DE SÓDIO / DEPANTENOL		
Categoria:	POLLIVITAMINICOS SEM MINERAIS		
Registro:	103870029		
Processo:	25000.001060/90-82		
Vencimento do Registro:	03/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	28/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1038700290012
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - BRASIL 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



320

ANEXO X - VERSO

MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA

RECEBIMENTO - USUÁRIA
RECIBIDO em
 07 MAR 2015
VISANDO

COMUNICAÇÃO DO INÍCIO DE FABRICAÇÃO DE PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTROS

B - DADOS DA EMPRESA DETENTORA DO(S) PRODUTO(S) MARCA(S)

CNPJ 29.346.301/0001-53
 RAZÃO L A B O R A T Ó R I O F A R M A C E U T I C O V I T A M I N I C O L I D
 SOCIAL A
 RUA F L A V I O F R I A N C I S C O B E L L I N I N U M E R O 4 5 9
 BARRO S I A N T O S D U M O N T
 CEP 9 5 0 9 8 1 7 0 FONE 0 5 4 4 0 9 3 2 0 0 FAX 0 5 4 4 0 9 3 2 0 2
 U. F. R S M U N I C I P I O C A X I A S D O S U L
 E-MAIL f a r m a @ v i t a m i n i c o . c o . m . b r

C - DADOS DA UNIDADE FABRIL

CNPJ 29.346.301/0001-53
 RAZÃO L A B O R A T Ó R I O F A R M A C E U T I C O V I T A M I N I C O L I D
 SOCIAL A
 RUA F L A V I O F R I A N C I S C O B E L L I N I N U M E R O 4 5 9
 BARRO S I A N T O S D U M O N T
 CEP 9 5 0 9 8 1 7 0 FONE 0 5 4 4 0 9 3 2 0 0 FAX 0 5 4 4 0 9 3 2 0 2
 U. F. R S M U N I C I P I O C A X I A S D O S U L
 E-MAIL

TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de 07/03/15, esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos/embalagens, deu início a fabricação do(s) produto(s) relacionado(s) no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializados no prazo de 10 dias, e declaro que estou cliente: a) das legislações específicas do(s) produto(s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) do que a unidade fabril pode ser inspeccionada por esta autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

Local/Idata: CAXIAS DO SUL, 07/03/15
 Nome legível do Responsável pela Empresa: Renan Augusto Cassina
 Assinatura: *[Assinatura]*

E - DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (Uso exclusivo da VISA)

ÚLTIMA INSPEÇÃO: 27/02/14
 LOCAL / DATA: Caxias do Sul, 10/04/15
 Assinatura e identificação do Responsável: *[Assinatura]*

F - PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA

EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO
 CNPJ 29.346.301/0001-53
 UNIDADE FABRIL
 CNPJ 29.346.301/0001-53

CONTROLE DE ANEXOS
 FOLHAS 01 DE 01

PRODUTO → 01

CATEGORIA 43000411
 DESCRIÇÃO DA CATEGORIA
 S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O

TIPO(S) DE EMBALAGENS
 01 C E L U L O S I C A
 02 P L A S T I C A
 03 M E T A L I C A
 04
 05

PERSPECTIVA COMERCIAL
 MUNICIPAL
 ESTADUAL
 NACIONAL
 EXPORTAÇÃO

PRODUTO → 02

CATEGORIA 43000411
 DESCRIÇÃO DA CATEGORIA
 S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O

TIPO(S) DE EMBALAGENS
 01 C E L U L O S I C A
 02 P L A S T I C A
 03 M E T A L I C A
 04
 05

PERSPECTIVA COMERCIAL
 MUNICIPAL
 ESTADUAL
 NACIONAL
 EXPORTAÇÃO

PRODUTO → 03

CATEGORIA 43000411
 DESCRIÇÃO DA CATEGORIA
 S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O

TIPO(S) DE EMBALAGENS
 01 C E L U L O S I C A
 02 P L A S T I C A
 03 M E T A L I C A
 04

PERSPECTIVA COMERCIAL
 MUNICIPAL
 ESTADUAL
 NACIONAL
 EXPORTAÇÃO

325

321



Vitalsul

Distribuidora de Medicamentos

nn7769

**AO MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO
DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES**

Ref.: **PREGÃO ELETRÔNICO N.º 194/2017**

**BOAS PRÁTICAS DE
FABRICAÇÃO**

VITALSUL Distribuidora de Medicamentos - Eireli – ME
Rua Vicente Setembrino Palottin, nº 455, Padre Ulrico, Francisco Beltrão - Pr. CEP: 85.604-446

Fone: (46) 3211 5461

CNPJ 27.860.256/0001-25 IE 90752024-20

Email: licitacaovitalsul@hotmail.com



PROCESSO Nº: 25741.190403/2016-39
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507
 BAIRRO: BARRA DO RIO
 MUNICÍPIO: ITAJAÍ
 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: ITAJAÍ
 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: ITAJAÍ
 UF: SC
 CEP: 88.305-570
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas, insumos farmacêuticos em recintos alfandegados.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH
Endereço: Brunsbütteler Damm 163-173, 13581 Berlin
Pais: Alemanha
Empresa solicitante: BL Indústria Ótica Ltda. CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.01.961-5 Expediente(s): 1062686/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).

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

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

Empresa: Equiplax Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Avenida Thumburgia, 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
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
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: 02.456.955/0001-39
Endereço: Rua H. Nº 02, Galpão III, Urbis II
Município: Santo Antônio de Jesus UR: BA CEP: 44570-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.841-3 Expediente(s): 1424857/16-3, 1424909/16-0 e 1424867/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, soluções aq. suspensões e xaropes. Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, pós. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Produktions GmbH
Endereço: Ofllinger 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 (Brinnv) Company
Endereço: Brinnv, 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 (granel): pós liofilizados.

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0019-55
Endereço: Rodovia BR 262, KM 02 - Alto Laje
Município: Vitória UR: 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

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

ANEXO

EMPRESA: A. H. M. FRAIHA & CIA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MAGALHÃES BARATA, 1150 - ALA-MEDA ANÉSIA MEIRA Nº 79
 BAIRRO: SÃO BRAS CEP: 66060281 - BELÉM/PA
 CNPJ: 07.160.786/0001-53
 PROCESSO: 25351.348466/2016-17
 AUTORIZAÇÃO/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
 AUTORIZAÇÃO/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

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: Itaipava UR: SC CEP: 88316-003
Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3 Expediente(s): 113.314-1
Expediente(s): 0785077/15-8
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de 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 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: Laboratórios Bagó do Brasil S/A CNPJ: 04.748.181/0009-47
Endereço: Rodovia ES 357 S/Nº Km 66, Baunilha
Município: Colatina UR: ES CEP: 29712-022
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4 Expediente(s): 0943631/15-6, 0943641/15-3 e 0943389/15-2
Linhas(s): L líquidos não estéreis, Sólidos não estéreis e Produtos estéreis.
Motivo: Em atendimento 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).

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

23



COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL. PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

EMPRESA: FARMÁCIA E DROGARIA CAMPOBRAS LTDA ENDEREÇO: AVENIDA MATOS LEAO 403 BAIRRO: CENTRO CEP: 86600000 - JARDIM ALEGRE/PR CNPJ: 85.516.482/0016-76 PROCESSO: 25351.540069/2016-98 AUTORIZ/MS: 7.49131.7 ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL. DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: - FRACIONAMENTO: - PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.344, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

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

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.345, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

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

MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

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

EMPRESA: MEDIDA EXATA PATOS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA ME ENDEREÇO: RUA DR PEDRO FIRMINO, 86 BAIRRO: centro CEP: 58700070 - PATOS/PB CNPJ: 26.127.680/0001-00 PROCESSO: 25351.542563/2016-60 AUTORIZ/MS: 1.16069.4 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

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

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

RESOLUÇÃO Nº 3.344, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: Kem Pharma SL Endereço: Poligon Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona) País: Espanha Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92 Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 1798733/16-4 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Ocasbi Indústria Farmacêutica S/A CNPJ: 03.485.572/0001-04 Endereço: Vila Primária, IB, Quadra 08-B, Lotes 01, A, 08, N, S/N, Bairro: DAIÁ Município: Anápolis UF: GO CEP: 75133-600 Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2 Expediente(s): 1970396/16-1, 1970496/16-8 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, póis, pós, pós-estéril, Sólidos não estéreis: soluções, cremes, emulsões.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.349, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

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

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

Empresa Fabricante: Bayer de México, S.A. de C.V. Endereço: Ojo de Agua S/N, 4450 Mpio. Ixtaczoquitlan, Orizaba, Veracruz País: México Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15 Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1799031/16-9 e 1799034/16-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos. Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

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

Empresa Fabricante: H. Lundbeck A/S Endereço: Østtiltvej 9, DK-2500 Copenhagen - Valbv País: Dinamarca Empresa solicitante: Lundbeck Brasil Ltda CNPJ: 04.572.600/0001-70 Autorização de Funcionamento: 1.00.475-0 Expediente(s): 1396469/16-1 e 1397322/16-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Líquidos não estéreis: soluções.

23



EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL SN CONJ BK 47 LOJA 103/104 BAIRRO: NÚCLEO HABITACIONAL CEP: 72860121 - NOVO GAMA/GO CNPJ: 11.025.384/0001-76 PROCESSO: 25351.730630/2013-86

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: GMO COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA ME ENDEREÇO: rua mancel linhares junior 105 terreo sala 01 BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 89110000 - GASPARGO SC CNPJ: 13.421.677/0001-45 PROCESSO: 25351.956802/2016-92

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

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

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos 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: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 856 BAIRRO: CENTRO CEP: 63010222 - JUAZEIRO DO NORTE/CE CNPJ: 05.166.958/0001-70 PROCESSO: 25351.928151/2016-41

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

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

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e 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 M&G LTDA ME ENDEREÇO: RUA 16 QD 02 LT 09 L2 02 BAIRRO: JARDIM ORIENTE CEP: 72870257 - VALPARAÍSO DE GOIÁS/GO CNPJ: 10.643.578/0001-10 PROCESSO: 25351.478514/2010-06

RESOLUÇÃO - RE Nº 895, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda, etc.)

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

Table with 2 columns: Field (Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos) and Value (Produtos estéreis carbapenêmicos: póis (com preparação asséptica), etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP, etc.)

Table with 2 columns: Field (Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos) and Value (Medicamentos injetáveis em ampolas e seringas pré-enchidas, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

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

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





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 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 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 Alfândegados 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 SE qd. 09 lt. 07 BAIRRO: DATA 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 recintos alfândegados.

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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Ginsana S.A) and Empresa solicitante (Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmotecnologia Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa (Vidafarma Indústria de Medicamentos Ltda.) and Empresa solicitante (Vidafarma Indústria de Medicamentos Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa (Dimax PR Material Cirúrgico Ltda.) and Empresa solicitante (Maha Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.479, 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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do 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 por meio de sua renovação automática.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Abbeo Biologicals B.V.) and Empresa solicitante (Merck S.A.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (ACS Doblar S.P.A.) and Empresa solicitante (Astrazeneca do Brasil Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Bayer Bitterfeld GmbH) and Empresa solicitante (Bayer S.A.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Biologische Heilmittel Heel GmbH) and Empresa solicitante (Farmaquímica S/A). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa (Bileftama Antibiótico Ltda. - ME) and Empresa solicitante (Ran Roberto, L14). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Dehnam Lille SAS) and Empresa solicitante (Maha Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (GilexSmithKline LLC) and Empresa solicitante (GilexSmithKline Brasil Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Janssen Pharmaceutica NV) and Empresa solicitante (Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa (Laboratórios Baldacci Ltda.) and Empresa solicitante (S.A. Paulo). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Pharbit Waltron GmbH) and Empresa solicitante (Sanoft-Aventis Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Scherine-Plough (Drims) Company) and Empresa solicitante (Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Sandoz Austria GmbH) and Empresa solicitante (Sandoz Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102015122100068

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

157



UF: RJ
 CEP: 26410-050
 CNPJ: 00.445.776/0001-15
 PROCESSO: 25752.501795/2016-29 (Expediente: 2499091/16-4)
 AUTORIZ/MS: 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/MS: 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/MS: 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/MS: 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/MS: 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/MS: 907833-7
 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/MS: 907835-3
 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/MS: 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: JIJUÁ
 MUNICÍPIO: RECIFE
 UF: PE
 CEP: 50.850-270
 CNPJ: 05.871.028/0001-18
 PROCESSO: 25757.598481/2016-55 (Expediente: 2669528/16-6)
 AUTORIZ/MS: 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

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

Empresa: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0010-71
Endereço: Rodovia Vice Prefeito Hermenegildo Tonolli, km 02, Galpão 14 - Distrito Industrial	
Município: Jundiá	UF: SP
CEP: 13213-086	
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 1864679/16-4
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda.	CNPJ: 55.643.555/0001-43
Endereço: Avenida Tarraf, 2590/2600 - Jardim Anice.	
Município: São José do Rio Preto	UF: SP
CEP: 15057-441	
Autorização de Funcionamento: 1.01.520-1	Expediente(s): 1841765/16-5, 1841773/16-6 e 1841754/16-0
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: Merck S/A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Endereço: Estrada dos Bandeirantes, 1099 - Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 22710-571	
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 2023480/16-5 e 2023531/16-3
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.	

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 dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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:

157

273



ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp, Endereço: 770 Summeytown 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. Produtos estéreis: pós liofilizados.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG, Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88083 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

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: 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: ranibizumab.

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 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: Field and Value. Includes: Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP, Endereço: Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620, País: Estados Unidos da América, Empresa solicitante: Fundação Osvaldo Cruz, CNPJ: 33.781.055/0001-35, Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3, Expediente(s): 1382456/16-1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: cápsulas.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: Empresa: Distribuidora Amarel Ltda, CNPJ: 22.125.758/0001-88, Endereço: Rua Duque de Caxias, 1011, Centro Industrial Coronel Jovelino Rabelo, Município: Divinópolis, UF: MG, CEP: 35502-284, Autorização de Funcionamento: 1.03.059-2, Expediente(s): 1059201/15-3; 1059222/15-3. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: 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

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: 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.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: 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.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: 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.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: 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, 1089879/15-4 e 1089866/15-2. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: comprimidos, Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas, Líquidos não estéreis: xaropes, 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

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: 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. Linhas(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

Table with 2 columns: Field and Value. Includes: Empresa: Ciméd 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 2001 e 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

273



Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Formulário Eletrônico
Empresa
(Número de Transação válido apenas para geração de Guia - GVS)

Transação Nº: 25.4355.2012
Data de Transação: 26/3/2012 Data de validade:

Página: 1

Dados do Peticionamento

Empresa: DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA
CNPJ: 22.729.728/0001-85
Assunto: 2208-REGULAMENTOS - (Certificação de RPP de INDÚSTRIA MANUFATURA DE CIGARROS-OLIVOS)
Fato Gerador: 2.991E
Pete da Empresa: GRANUR - GRUPO I
Valor do Tm: R\$ 12.000,00

Relatório dos Documentos da Indicação

- Via original do Comprovante de pagamento de taxa de fiscalização sanitária (GOU)
- Remetente do Tributo

Comprovação
Para a habilitação para emissão de documentos quando à documentação:
O processo a ser autorizado na ANVISA, deverá possuir, além dos documentos necessários ao Peticionamento Eletrônico, os demais documentos de interesse constantes na legislação vigente e tabelamentos acima.


ANVISA/2012/2632629PA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Luis Oliveira Simões
Fornecedora Industrial
R. I. S. 13.226

DIST. AMARAL LTDA
R. Luis Guilherme de Silva, 1001
Formosa do Sul - PR
CEP: 81.331-180



Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Formulário Eletrônico
Empresa
(Número de Transação válido apenas para geração de Guia - GVS)

Transação Nº: 25.4355.2012
Data de Transação: 26/3/2012 Data de validade:

Página: 1

Dados do Peticionamento

Empresa: DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA
CNPJ: 22.729.728/0001-85
Assunto: 2208-REGULAMENTOS - (Certificação de RPP de INDÚSTRIA MANUFATURA DE CIGARROS-OLIVOS)
Fato Gerador: 2.991E
Pete da Empresa: GRANUR - GRUPO I
Valor do Tm: R\$ 12.000,00

Relatório dos Documentos da Indicação

- Formulário de Pedido
- Via original do Comprovante de pagamento de taxa de fiscalização sanitária (GOU)

Comprovação
Para a habilitação para emissão de documentos quando à documentação:
O processo a ser autorizado na ANVISA, deverá possuir, além dos documentos necessários ao Peticionamento Eletrônico, os demais documentos de interesse constantes na legislação vigente e tabelamentos acima.

ANVISA/2012/2632629PA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Luis Oliveira Simões
Fornecedora Industrial
R. I. S. 13.226

DIST. AMARAL LTDA
R. Luis Guilherme de Silva, 1001
Formosa do Sul - PR
CEP: 81.331-180

271 28

275

	Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Formulário Eletrônico Empresa <i>(Número de Transmissão válido apenas para geração de Guia - GVS)</i>
Transmissão Nº: 25.4164.2012 Data de Transmissão: 28/03/12 Data de Recebimento:	

Página: 1

Dados do Fabricante	
Empresa: DISTRIBUIDORA AMARAL LIDA	
CNPJ: 20759758000208	
Endereço: 758 - ARCADEANTES - (Cidade) de JARDIM DO PARAÍSO - SÃO PAULO	
Rua General: 39318	
Cidade: JARDIM DO PARAÍSO - SP	
CEP: 13.122-210	
MEX: 03 1222 210 15.000.00	
Dados do Responsável da Inspeção	
<ul style="list-style-type: none"> Formulário de Pedido Via original do comprovante de pagamento do Taxa de Fiscalização da Vigilância Sanitária, ou Sala de Vigilância Sanitária (SRU) Taxa, por falta de produção, para que possam realizar o pedido no processo. 	
<p>Consulte sempre a legislação pertinente para maiores esclarecimentos quanto à documentação. O processo a ser submetido ao ANVISA, deverá possuir, além dos documentos impressos no Formulário Eletrônico, os seguintes documentos de instrução constantes na legislação vigente e relacionadas acima.</p>	

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



ANVISA20120930FA

JOSÉ AMARAL LIDA
 R. Luis Guilherme de Silva, 1001
 FARMACIÓTIPO INDUSTRIAL
 CEP: 410 13 226