

286

Nº 161, segunda-feira, 22 de agosto de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

47



## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.256, DE 19 DE AGOSTO 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 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: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0012-79
Endereço: Estrada do Bandeirantes, 2400, Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ CEP: 22775-104
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 1223605/16-5, 1223622/16-5, 1223307/16-2 e 1223587/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas.	
Sólidos não estéreis hormonais (embalagem primária e secundária): comprimidos.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: R2 Soluções em Radiofarmácia Ltda.	CNPJ: 09.240.065/0001-89
Endereço: Rua Provenzano, 171, Anchieta	
Município: Porto Alegre	UF: RS CEP: 90200-200
Autorização de Funcionamento: 1.08.108-4	Expediente(s): 1279408/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: Fludeoxiglicose (18F) - solução parenteral de pequeno volume com preparação asséptica	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.256, DE 19 DE AGOSTO 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: Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory.	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Endereço: 950, Hiroki, Ohaza, Misato-Machi, Kodama-Gun, Saitama-Ken	
País: Japão	
Empresa solicitante: Eisai Laboratórios Ltda.	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.07.310-4	Expediente(s): 1313265/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul)	

Empresa Fabricante: CIS Bio International	CNPJ: 03.580.620/0001-35
Endereço: Route Nationale 306, Sclayv, BP 32, 91192, GIF-SUR-YVETTE	
País: França	
Empresa solicitante: Medstar Importação e Exportação Ltda.	CNPJ: 03.580.620/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.09.517-3	Expediente(s): 1138083/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados	

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Endereço: Grenzacherstrasse 124, CH-4070, Basel	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1061737/15-0

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016082200047

Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1062621/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Austria GmbH	CNPJ: 49.324.221/0001-04
Endereço: Hafnerstrasse 36, 8055 Graz	
País: Áustria	
Empresa solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda.	CNPJ: 49.324.221/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.00.041-0	Expediente(s): 1211136/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Herbarium Laboratório Botânico Ltda.	CNPJ: 78.950.011/0001-20
Endereço: Avenida Santos Dumont, 1100, Roca Grande	
Município: Colombo	UF: PR CEP: 83403-500
Autorização de Funcionamento: 1.01.860-6	Expediente(s): 1284120/16-0, 1284169/16-2 e 1284276/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária).	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.	

Empresa Fabricante: Laboratoires Galderma - Alby Sur Cheran	CNPJ: 00.317.372/0001-46
Endereço: Zone Industrielle de Montdésir 74540, Alby sur Cheran	
País: França	
Empresa solicitante: Galderma Brasil Ltda.	CNPJ: 00.317.372/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.916-7	Expediente(s): 1296999/16-1 e 1297017/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: esmaltes, soluções e xampus.	
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.	

Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Endereço: Palpa 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 1300892/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Laboratórios Ozono de Moraes Ltda.	CNPJ: 09.791.316/0001-70
Endereço: Avenida Cardinal Eugênio Pacelli, 22812, Cidade Industrial	
Município: Comacem	UF: MG CEP: 32210-001
Autorização de Funcionamento: 1.00.504-0	Expediente(s): 1314383/16-3, 1314324/16-0 e 1314315/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semissólidos não estéreis: pomadas e cremes.	
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.	

Empresa Fabricante: Lead Chemical Co., Ltd.	CNPJ: 04.748.181/0009-47
Endereço: 77-3 Himata, Toyama-City, Toyama	
País: Japão	
Empresa solicitante: Laboratórios Bagó do Brasil S.A.	CNPJ: 04.748.181/0009-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 1319680/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: adesivos (granul e embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Endereço: Coill Rua, Inverin, Co. Galway	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1061737/15-0

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.

286



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.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 966 DE 14 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, S. 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

Art. 1º - Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) em ANEXO, Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos;

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0019-48
Endereço: Avenida Hugo Luperon, 50, Cumbica	
Município: Guarulhos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.002-2	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	

Empresa Fabricante: Farma	
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgemont, 49000 Angers Cedex	
Pais: 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 1143914/15
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp	
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893	
Pais: 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: Mylan Teoranta	
Endereço: Unit 6 Casla Industrial Estate Casla, County Galway	
Pais: 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.	

Empresa Fabricante: Novartis Pharmaceuticals S/A	CNPJ: 07.250.379/0001-01
Endereço: Avenida César, 220, Imbituba	
Município: Imbituba	UF: SC
Autorização de Funcionamento: 1.02.376-2	Expediente(s): 1416965/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production	
Endereço: Rue du Lycée, 45500 - Gien	
Pais: 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	

Empresa Fabricante: Quality Pharma S.A.	
Endereço: Villegas 1320/1510, San Justo, Provincia de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: United Medical Ltda.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.376-2	Expediente(s): 1416965/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alavon, 441, Interlagos	
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0732382/15-4, 0731641/15-1 e 0731929/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041953/14-2 e 11345097/16-2
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: UCB Pharma S.A.	
Endereço: Chemin du Foriest, B-1420 - Braine l'Alleud	
Pais: 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: Unique Pharmaceuticals Laboratories	
Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat	
Pais: 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).	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 966 DE 14 DE ABRIL DE 2016  
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (\*)

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

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

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016053000064

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

COMERCIALIZAÇÃO E REPRODUÇÃO PROIBIDAS

302-323



Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

### PETIÇÃO

(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	
CNPJ: 29.346.301/0001-53	
Identifique a Modalidade de Petição: <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto da Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluído esta folha de rosto)	Nº do Expediente: (Procedimento Exclusivo da ANVISA)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GGIMP - Gerência Geral de Inspeções e Controle de Insumos, Medicamentos e Produtos	

#### Observações:



Caxias do Sul, RS

10/07/2016

Local e data

BENEFICÁRIO AUGUSTO CASSINA  
Nome do Responsável Legal ou  
Representante Legal

[Assinatura]  
Assinatura do Responsável Legal ou  
Representante Legal



Versão 1.1 - 24/06/2004

302-321

302-323



## AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

## CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:

**2005.646734.659517**Protocolo:  
**25352264970201659**Protocolizado em:  
**23/8/2016**Tipo de Documento:  
**Processo**Nº Processo:  
**25351.303718/2016-37**Nº Expediente:  
**2210377/16-5**Favorecido:  
**29.346.301/0001-53 - LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA**Assunto:  
**768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS**Nome do Produto:  
**XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX**Nº de Registro:  
**XXXXXXXXXX**Nº de Conhecimento:  
**201608180190PR**

Este documento foi emitido em **27/9/2017** pela empresa **LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA**  
por: **Karine Giasson**

## ATENÇÃO

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

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

Data de Emissão deste Comprovante  
**27/9/2017**Data de Validade deste Comprovante  
**27/10/2017**

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*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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 08:36:50 (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](mailto: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:** 830688

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/10/2018 17:22:43 (hora local)**.

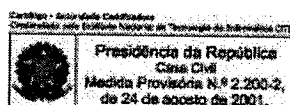
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 79340510171711070579-1

<sup>2</sup>**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**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b999c52ff434b1f4e8237286089ca39a19af54af6e3c9e7ad1cb5b0bdfb5ee8c96c90885b28e58d1f44856d787da2078f89f0d5ffb6db0d0e84453224a3d6dc7c



DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

EMPRESA:

**AR FIORENTINO**

**DISTRIBUIDORA DE**

**MEDICAMENTOS LTDA**

**- EPP**



## ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation of Puerto Rico
Endereço: State Road 3 km. 142.5, Guayama, Porto Rico
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento nº: 1.00683-9
Expediente(s) nº: 0494438/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Líquidos não estéreis: soluções aerossóis.

Empresa Fabricante: Pathcon Pharmaceuticals Inc.
Endereço: 2110 East Galbraith Road, Cincinnati, Ohio 45327-1625
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Glenmark Farmacêutica Ltda. CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento nº: 1.01013-0
Expediente(s) nº: 0392847/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Caplin Point Laboratories Limited
Endereço: Unit IV, Survey No. 895/1D, 2R, 2C & 897/1A, Gururavurukandigal Village, Srirangalpettai Post, Gummidipoondi Taluk, Thiruvallur District - 601 201
País: Índia
Empresa solicitante: Nuncifarma Distribuidora de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 75.014.167/0001-00
Autorização de Funcionamento nº: 1.01785-2
Expediente(s) nº: 0366286/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização aseptica) e pós liofilizados.

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

Empresa: Cuzi Química Farmacêutica Indústria e Comércio Ltda. CNPJ: 04.018.437/0001-81
Endereço: Rua Antonio Lopes
N.º: 134 Bairro: Jardim Alvorada CEP: 06612-090
Município: Jandira UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00715-1
Autorização Especial: 1.20372-9
Expediente(s) nº: 0709203/14-7, 0709125/14-7, 0708992/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 96, de 24 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015,

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Laboratório Target Pharma Ltda. ME CNPJ: 25.342.800/01-08
Endereço: Rua Senjipe
N.º: 121 Bairro: Polo Industrial CEP: 37800-000
Município: Guaxupé UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.02829-7
Expediente(s) nº: 0712026/14-5 e 0712175/14-0
Linha: Sólidos não estéreis: reenvase de pós, Semissólidos não estéreis: pomadas
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013, e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação ao parágrafo único do artigo 4º, 112, 119 e seus parágrafos, 129, 132 § 2º, 147, 227 inciso II, 231, 255, 410, 478, 482 e 551.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

EMPRESA: MED MAIS SEGURANÇA E MEDICINA DO TRABALHO LTDA EPP  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07256-4  
CNPJ: 09.557.452/0001-43  
PROCESSO: 25351.497389/2015-69  
ENDEREÇO: SPLM Quadra 03 lote 01 loja nº 01  
BAIRRO: Núcleo Bandeirante  
MUNICÍPIO: BRASÍLIA  
UF: DF  
CEP: 71.732-030  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras.  
EMPRESA: IN SOLO APOIO AÉREO LTDA.  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07248-7  
CNPJ: 02.772.466/0001-30  
PROCESSO Nº: 25743.324209/2015-91  
ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURÍCIO DE MEDEIROS, Nº 300  
BAIRRO: AEROPORTO  
MUNICÍPIO: LONDRINA  
UF: PR  
CEP: 86039-100  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.  
EMPRESA: IN SOLO APOIO AÉREO LTDA.  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07249-1  
CNPJ: 02.772.466/0001-30  
PROCESSO Nº: 25743.324228/2015-02  
ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURÍCIO DE MEDEIROS, Nº 300  
BAIRRO: AEROPORTO  
MUNICÍPIO: LONDRINA  
UF: PR  
CEP: 86039-100  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.  
EMPRESA: ECOTEC BRASIL TRATAMENTOS FITOSSANITÁRIOS LTDA EPP  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07239-6  
CNPJ: 09.109.958/0006-02  
PROCESSO: 25741.413748/2015-27  
ENDEREÇO: RUA MARCÍLIO DIAS, Nº 786  
BAIRRO: CENTRO  
MUNICÍPIO: SÃO FRANCISCO DO SUL  
UF: SC  
CEP: 89.240-000  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.  
EMPRESA: LEONARDO MASSARI ME  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07259-5  
CNPJ: 21.961.667/0001-20  
PROCESSO: 25741.435902/2015-99  
ENDEREÇO: RUA JOSÉ PAULO DA SILVA, Nº 288  
BAIRRO: CENTRO  
MUNICÍPIO: ITAJAÍ  
UF: SC  
CEP: 88.300-100  
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 e postos de fronteiras e recintos alfandegados.

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 96, de 24 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015,

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Laboratório Target Pharma Ltda. ME CNPJ: 25.342.800/01-08
Endereço: Rua Senjipe
N.º: 121 Bairro: Polo Industrial CEP: 37800-000
Município: Guaxupé UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.02829-7
Expediente(s) nº: 0712026/14-5 e 0712175/14-0
Linha: Sólidos não estéreis: reenvase de pós, Semissólidos não estéreis: pomadas
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013, e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação ao parágrafo único do artigo 4º, 112, 119 e seus parágrafos, 129, 132 § 2º, 147, 227 inciso II, 231, 255, 410, 478, 482 e 551.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

SÍLVIA DE OLIVEIRA SANTOS CAZENAVE

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

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

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

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

SÍLVIA DE OLIVEIRA SANTOS CAZENAVE

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

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

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

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

SÍLVIA DE OLIVEIRA SANTOS CAZENAVE

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

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

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

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

SÍLVIA DE OLIVEIRA SANTOS CAZENAVE



ANEXO

EMPRESA: JUAN PABLO GRANDE MONTALVO - EPP
AUTORIZAÇÃO/MS:
CNPJ: 16.813.048/0001-59
PROCESSO: 25763.094219/2016-90
ENDEREÇO: AV. DOM LUIS, 300 - SALA 613
BAIRRO: ALDEOTA
MUNICÍPIO: FORTALEZA
UF: CE
CEP: 60.160-196
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.
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentou os documentos dos itens 08, 09, 12 e 13 constantes no anexo III da RDC/Anvisa nº345, de 16 de dezembro de 2002, contrariando assim o Art.14 deste Regulamento.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.855, DE 15 DE JULHO DE 2016

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

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem, ou o descumprimento dos procedimentos de protocolo de documentos ou de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Motivo) and Value (Distribuidora de Medicamentos e Produtos Hospitalares Ubacens Ltda., Rua Juca Neto, S/Nº, Centro, São José de Itabé, UF: RJ, CEP: 28455-000, 1.12.455-1, 1.14.416-0, 0758932/15-8, Motivo: descumprimento do inciso IX do Art. 13 da Portaria nº 802/1998 e do parágrafo único do Art. 31 da Portaria nº 344/1998, CNPJ: 12.313.285/0001-08)

ANEXOS

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estérteis) and Value (Abbott Biologicals B.V., Veerweg 12, 8121 AA Olst, Holanda, Novartis Biotécnicas S.A., CNPJ: 56.994.502/8001-30, 1.00.068-5, 10/7663715-2, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal))

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estérteis) and Value (Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda., CNPJ: 43.426.626/0009-24, Av. Amélia Gonçalves, 3272, Praia Grande, Guarulhos, UF: SP, CEP: 07030-000, 1.00.147-8, 1184338/16-6, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estérteis: pomadas (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica), Produtos estérteis: embalagem secundária)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estérteis) and Value (Anderson Brecon (UK) Limited, Units 2-7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, Herefordshire, HR3 5PG, Reino Unido, Biotar Brasil Farmacêutica Ltda., CNPJ: 08.002.360/0001-34, 1.07.333-4, 0929569/15-1, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estérteis: embalagem secundária)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estérteis) and Value (Astellas Pharma Europe B.V., Hoopman 2, 7942 JG Meppel, Holanda, Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda., CNPJ: 07.768.134/0001-04, 1.07.717-1, 0966817/15-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estérteis: comprimidos revestidos)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estérteis) and Value (Besins Manufacturing Belgium SA, Oroot Bispardenstraat 128, Drogenbos 1620, Bélgica, Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda., CNPJ: 11.082.598/0001-21, 1.08.759-3, 1290721/16-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estérteis: comprimidos revestidos)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estérteis) and Value (Boehringer Ingelheim Xelmaco S.A. de C.V., Calle del Malz n.49, Barrio Xalocan, Xochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090, México, Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda., CNPJ: 60.831.658/0001-77, 1.00.367-8, 0154249/15-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estérteis: comprimidos revestidos (granul); Sólidos não estérteis: comprimidos (embalagem primária e secundária)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estérteis) and Value (Catalent Pharma Solutions LLC, 2725 Scherer Drive North St. Petersburg, Florida (FL) 33716, Estados Unidos da América, Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda., CNPJ: 07.768.134/0001-04, 1.07.717-1, 0966817/15-1, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estérteis (granul): cápsulas moles)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (CENEXI, 52, Rue Marcel et Jacques Gaucher 94120 - Fontenay Sous Bois, França, AstraZeneca do Brasil Ltda., CNPJ: 60.318.797/0001-00, 1.01.618-1, 1138510/16-0)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.833, DE 14 DE JULHO 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 ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Cancelar, a pedido, a 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: JORGE SOARES - ME
AUTORIZAÇÃO/MS: 0.06015-5
CNPJ: 16.433.331/0001-55
PROCESSO Nº: 25751.431674/2013-89 (1928284/16-2)
ENDEREÇO: AV. CAMAQUÁ (ABC VIII e IX), 2443
BAIRRO: CASSINO
MUNICÍPIO: RIO GRANDE
UF: RS
CEP: 96.207-320
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.856, DE 15 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Motivo) and Value (Sal Mira Innopharm Pvt. Ltd., No. 289, 299, SIDCO Estate, Ambamur, Chennai - 600 098, Índia, Fundação Estadual de Produção e Pesquisa em Saúde - FEPPS, CNPJ: 00.689.359/0001-18, 1.01.210-0, 1926311/16-2, Em desacordo com o § 2º do Art. 11 e inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013: a autorização de funcionamento da empresa solicitante não possui a aptidão de importar medicamentos)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.854, DE 15 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos) and Value (Distribuidora de Medicamentos Brasil Miracema Ltda., Rua Marechal de Pádua, S/Nº - Galpões 1 e 2, Parque de Exposições Família Cardoso, Centro, Miracema, UF: RJ, CEP: 28460-000, 1.05.344-0, 1.21.161-6, 1621522/16-2, Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos, CNPJ: 03.946.428/0001-10)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.857, DE 15 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO



40

002268



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

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

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

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

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

JEANE JAQUELINE FRANÇOISE DE ALMEIDA FONSECA

ANEXO

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

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Produtos estéreis.

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

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

420

002269



EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL SN CONJ BK 47 LOJA 103/104 BAIRRO: NUCLEO HABITACIONAL CEP: 72860121 - NOVO GAMA/GO CNPJ: 11.025.584/0001-76 PROCESSO: 25351.730630/2013-86

AUTORIZ/MS: 7.06651-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: Maria Concebida Mendes Alves - ME ENDEREÇO: Rua Antonio C Valadares, 322 BAIRRO: CEP: - URUANA DE MINAS/MG CNPJ: 18.836.108/0001-84 PROCESSO: 25351.032704/2015-87

AUTORIZ/MS: 7.36150-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS - PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS - EMPRESA: FARMACIA CAVALCANTI LTDA ENDEREÇO: RUA SENADOR PINHEIRO RAMOS Nº 303 BAIRRO: CENTRO CEP: 55825000 - PAUDALHO/PE CNPJ: 04.169.910/0001-53 PROCESSO: 25351.695507/2014-92

AUTORIZ/MS: 7.32623-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: EL ACHKAR, EL ACHKAR & POOL LTDA - ME ENDEREÇO: rua xv de novembro, 99 BAIRRO: centro CEP: 84240000 - PIRAÍ DO SUL/PR CNPJ: 09.354.351/0001-75 PROCESSO: 25351.374475/2014-94

AUTORIZ/MS: 7.22167-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS - PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS - EMPRESA: EL ACHKAR, EL ACHKAR & POOL LTDA - ME ENDEREÇO: rua xv de novembro, 99 BAIRRO: centro CEP: 84240000 - PIRAÍ DO SUL/PR CNPJ: 09.354.351/0001-75 PROCESSO: 25351.374475/2014-94

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 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 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. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, and Autorização de Funcionamento.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado en- contra-se ilegível o que impossibilita a correta análise, conforme ins- tuções da RDC 17/2013.

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

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

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

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

EMPRESA: ELIEZER MORENO PLATERO DROGARIA - EPP ENDEREÇO: RUA JOSEFA ALVES DE SIQUEIRA, Nº 260 BAIR- RO: JARDIM ANHANGUERA CEP: 11718000 - PRAIA GRAN- DE/SP CNPJ: 53.011.631/0002-53 PROCESSO: 25351.616163/2013- 82

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

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

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

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos 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 pu- blicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

AUTORIZ/MS: 1.15322-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

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 Me- dicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Re- solução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 856 BAIRRO: CENTRO CEP: 63010222 - JUAZEIRO DO NORTE/CE CNPJ: 05.166.958/0001-70 PROCESSO: 25351.928151/2016-41

AUTORIZ/MS: 1.15296-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MANIPULACAO ALTERNATIVA ITANHANDU LT- DA - EPP ENDEREÇO: RUA DR. OLAVO GOMES PINTO, Nº 34 BAIRRO: CENTRO CEP: 37464000 - ITANHANDU/MG CNPJ: 41.657.511/0001-68 PROCESSO: 25000.003127/99-61

AUTORIZ/MS: 1.34250-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis carbapenêmicos, and Produtos estéreis cefalosporínicos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Expediente(s).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis, Líquidos não estéreis, and Produtos estéreis.

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 Arma- zenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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.



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: Alcandro Gonçalves Passarinho	CNPJ: 00.795.813/0001-15
Endereço: Rua Urbano Santos, 50, Centro	
Município: São Raimundo Das Mangabeiras	UF: MA CEP: 65840-000
Autorização de Funcionamento: 1.06.701-9	Autorização Especial: 1.21.987-1
Expediente(s): 0256430/15-1	
Medicamentos:	Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

Empresa: R N Gomes Rodrigues & Cia Ltda.	CNPJ: 03.628.603/0001-20
Endereço: Avenida XV de Dezembro, 1099, Cidade Nova	
Município: João Lisboa	UF: MA CEP: 65922-000
Autorização de Funcionamento: 1.06.577-1	Autorização Especial: 1.23.601-9
Expediente(s): 310013/10-8	
Medicamentos:	Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

RESOLUÇÃO - RE Nº 897, 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 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: Adare Pharmaceuticals INC.	
Endereço: 845 Center Drive, Vandalia, OH 45377	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0805932/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).	

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0023-24
Endereço: Av. Presidente Wilson, 5874 - Vila Independência	
Município: São Paulo	UF: SP CEP: 04220-002
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 0026209/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0046-10
Endereço: Av. Manguinhos, 3331, Bairro CIVIT II,	
Município: Serra	UF: ES CEP: 29173-082
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1154050/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A.	CNPJ: 58.430.828/0013-01
ENDEREÇO: R. Adherbal Stresser, 84 - Jd. Arpoador	
MUNICÍPIO: São Paulo	UF: SP CEP: 05566-000
Autorização de Funcionamento: 1.01.637-7	Expediente(s): 0578978/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica); pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica);	
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016041100036

43

002270

Empresa Fabricante: Grünenthal GMBH	
Endereço: Zieglerstrasse 6, 52078, Aachen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 0756291/15-8, 0756263/15-2, 0756276/15-4 e 0756285/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	
Semisólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Lupin Limited	
Endereço: Plot nº 15 B, Phase 1A, Verna Industrial Area, Verna, Salcette, Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: Merck S.A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 077154/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.	

Empresa Fabricante: Nextpharma S.A.S.	
Endereço: 17 route de Meulan 78520 Limay	
País: França	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0914797/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa Fabricante: Rafa Laboratories Ltd.	
Endereço: 3 Ze'ev Lev St., Har Hotzvim Ind. Zone, Jerusalem	
País: Israel	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 0958872/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 898, 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 Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

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

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.  
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Globe Química S.A.	CNPJ: 03.198.606/0001-71
Endereço: Rodovia SP 332 Km 138- Portão A, Itapavussu	
Município: Cosmópolis	UF: SP CEP: 13150-000
Autorização de Funcionamento: 1.04986-1	Expediente(s): 0906296/15-3
Processo nº: 25351.633349/2015-33	
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química:	
Cambendazol, capecitabina, carbonato de lítio, cetoconazol, citrato de tamoxifeno, cloridrato de ampicilina, cloridrato de bupropiona, cloridrato de propranolol, cloridrato de sibutramina, cloridrato de ticoipina, cloridrato de framadol, diazepam, efavirenz, fumarato de tenofovir desopoxila, ganciclovir sódico, cloridrato de flufenical, hidroxizina, lamivudina, L-carbocisteína, mesilato de inatimibe, piroxicam, rivastigmina base, sevoclorano, sulfametoxazol, tartrato de rivastigmina, topiramato, trimetoprima, zidovudina, cloridrato de anfepramona, cloridrato de femproporex.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 899, 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 Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

58

64

002271



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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (AstraZeneca Pharmaceuticals LP) and Empresa solicitante (Bristol-Myers Squibb Farmacêutica LTDA). Includes address, CNPJ, and authorization details.

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

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Bayer Weimar GmbH und Co. KG) and Empresa solicitante (Schering do Brasil, Química e Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa: Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II and Empresa solicitante (Fundação Ezequiel Dias). Includes address, CNPJ, and authorization details.

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

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Ivers-Lee AG) and Empresa solicitante (Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa: Onefarma Indústria Farmacêutica Ltda. and Empresa solicitante (Onefarma Indústria Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Rottpharm Limited) and Empresa solicitante (Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Uirig Química Farmacêutica Nacional S/A) and Empresa solicitante (Uirig Química Farmacêutica Nacional S/A). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd) and Empresa solicitante (Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (F. Hoffmann - La Roche Ltd) and Empresa solicitante (Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - Farmanguinhos (FPA) and Empresa solicitante (Fundação Oswaldo Cruz). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa: Theraskin Farmacêutica Ltda. and Empresa solicitante (Theraskin Farmacêutica Ltda.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

16 18

002272



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 columns for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, CNPJ, Expediente(s), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with columns for Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA
GERÊNCIA-GERAL DE REGULAMENTAÇÃO
E BOAS PRÁTICAS REGULATÓRIAS
GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA
DE PRODUTOS PARA A SAÚDE

RESOLUÇÃO - RE Nº 561, DE 1º DE MARÇO DE 2017

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.387, de 8 de julho de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Definir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, na conformidade da relação anexa.

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

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

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 1.03783-3
Fio de Sutura 25351.0825372012-54
ACIDO POLILACTICO COM AGULHA TECHNOFIO SUPRA - FIO DE SUTURA
FABRICANTE : ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
AS47MR20, AS37MR20, AS57MR20, AS47MR25, AS37CR30, AS27CR30, AS07CR30, AS37MR25, AS27MR25, AS07MR25, AS37MR35, AS27MR35, AS07MR35, AS15CT20, A147CT20, A137CT20, AS37MT20, AS27MT20, AS27CT30, AS07CT30, AS27MT35, AS07MT35, AS17MT35, AS17MR35, AS37MR40, AS27MR40, AS07MR40, AS17MR40, AS29MR50, AS09MR50, AS19MR50, AS21MR40, AS01MR40, AS64QE06, AS74CE06, AS82CE06, AS83CE06, AS64QE08, AS54QE08, AS22QE08, ASX3ME05, ASX3CE06, AS17MT37, AS47MT40, AS47MR45, A154CT16, A164MT15, A154MT15, A144MT15, A134CT25, A134CT20, A164CP13, A144CP13, A144CP20, A154CP16, A164MP15, A154MP15, A144MP15, A154CP25, AS74CR10, AS66CR13, AS67MR15, AS57MR15, AS47MR15, AS37MR15, AS37UR35, AS27UR35, AS07UR35, AS81CR06, AS27UR27, AS07UR27.

CLASSE : IV 10378330025
8040 - MATERIAL - Alteração do nome comercial o/ou denominação do código/modelo comercial do produto em registro
Fio de Sutura 25351.5582482011-41
POLIGLACTINA COM AGULHA TECHNOFIO SUPRA - FIO DE SUTURA
FABRICANTE : ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
PG47MR20 PG37MR20 PG57MR20 PG47MR25 PG37CR30 PG27CRO PG07CR30 PG37MR25 PG27MR25 PG07MR25 PG37MR35 PG27MR35 PG07MR35 P157CT20 P147CT20 P137CT20 PG27MT20 PG27MT20 PG27CT30 PG07CT30 PG27MT35 PG07MT35 PG17MT35 PG17MR25 PG37MR40 PG27MR40 PG07MR40 PG17MR40 PG29MR50 PG09MR50 PG19MR50 PG21MR40 PG01MR40 PG64QE06 PG74CE06 PG82CE06 PG83CE06 PG64QE08 PG54QE08 PG52QE08 PGX3ME05 PGXXQE06 PG17MT37 PG47MT40 PG47MR45 P154CT16 P164MT15 P154MT15 P144MT15 P134CT25 P134CT20 P164CP13 P144CP13 P144CP20 P154CP16 P164MP15 P154MP15

P144MP15 P134CP25 PG74CR10 PG66CR13 PG67MR15 PG57MR15 PG47MR15 PG37MR15 PG37UR35 PG27UR35 PG07UR35 PG81CR06 PG27UR27 PG07UR27
CLASSE : IV 10378330026
8040 - MATERIAL - Alteração do nome comercial o/ou denominação do código/modelo comercial do produto em registro

ADAPT PRODUTOS OFTALMOLÓGICOS LTDA 8.01920-1
Solucão Para Uso Oftalmológico 25351.565312/2009-88
Aparelho Para Movimentacoes de Dentes
FABRICANTE : BioTech Ophthalmics Pvt. LTD. - ÍNDIA
CLASSE : II 80192010040
80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ALIGN TECHNOLOGY DO BRASIL LTDA 8.01947-5
Aparelho Para Movimentacoes de Dentes
25351.001240/2012-21
ALINHADORES DENTÁRIOS REMOVÍVEIS
FABRICANTE : ALIGN TECHNOLOGY, INC. - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Invisalign Full
Invisalign 17
Invisalign Lite
Invisalign Retainers. Novo modelo: Invisalign Go.
Invisalign Teen
CLASSE : I 80194750002
80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A 1.03494-5
Selantes Para Fossulas/Fissuras 25351.711746/2008-59
DEFENSE CHROMA
FABRICANTE : ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A - BRASIL
871 - DEFENSE-CHROMA® - Kit - Embalagem com 5 seringas de selante 2,5 g (matizado), 1 seringa de 3 g de Ácido Fosfórico, 6 pontas aplicadoras. 872 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 1 seringa de selante 2,5 g (matizado) e 1 ponta aplicadora. 873 - DEFENSE-CHROMA® - Mini Kit - Embalagem com 2 seringas de selante com 2,5 g (matizado) e 1 seringa de 3 g de Ácido Fosfórico. 874 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 2 seringas de selante com 2,5 g (matizado). 8710 - DEFENSE-CHROMA® - Kit - Embalagem com 5 seringas de selante 2,5 g (termocrômico), 1 seringa de 2,5 g de Ácido Fosfórico, 6 pontas aplicadoras e 6 coberturas para seringa. 8720 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 1 seringa de selante 2,5 g (termocrômico), 1 ponta aplicadora e 1 cobertura para seringa. 8730 - DEFENSE-CHROMA® - Kit - Embalagem com 5 seringas de selante 2,5 g (matizado), 1 seringa de 2,5 g de Ácido Fosfórico, 6 pontas aplicadoras e 6 coberturas para seringa. 8740 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 1 seringa de selante de 2,5 g (matizado), 1 ponta aplicadora e 1 cobertura para seringa
CLASSE : II 10349450059
80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA 8.01179-2
Material P/Definicao e Obtencao Canal Radicular 25351.004609/2010-16
TRICRESOLFORMALINA
FABRICANTE : ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL
Tricresolfomalina

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

Table with columns for Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with columns for Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

CLASSE : IV 80117920013
8037 - Cancelamento de Registro ou Cadastramento (isenção) de MATERIAL DE USO MÉDICO

AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA. 1.03490-0
Ventilador Pressao e Volume 25351.151828/2015-95
Sistema de Ventilação Puritan Bennett 980
FABRICANTE : COVIDIEN Iic - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

980X1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica; 980X2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica Pendant; 980X3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica Compressor; 980S1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico; 980S2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico Pendant; 980S3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico Compressor; 980N1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal; 980N2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal Pendant; 980N3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal Compressor; 980U1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal; 980U2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal Pendant; 980U3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal Compressor
CLASSE : III 10349000483
80016 - EQUIPAMENTO - Alteração Técnica
8064 - EQUIPAMENTO - Alteração do Nome Comercial, denominação do Código (Part Number) ou Modelo Comercial
80023 - EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Partes e Acessórios
8073 - EQUIPAMENTO - Alteração por Acréscimo de Equipamento em Registro de Família de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes

BACE COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA 8.01703-1
Curativo 25351.034907/2007-06
PERMAFOAM CAVITY
FABRICANTE : PAUL HARTMANN AG - ALEMANHA
CLASSE : III 80170310008
8033 - MATERIAL - Revalidação de Registro
Curativo 25351.034931/2007-37
PERMAFOAM COMFORT
FABRICANTE : PAUL HARTMANN AG - ALEMANHA
PermaFoam Comfort: 8 X 8 cm; 11 X 11 cm; 10 X 10 cm; 10 X 20 cm; 15 X 15 cm; 20 X 20 cm
PermaFoam concave: 16,5 X 18 cm
PermaFoam sacral: 18 X 18 cm; 22 X 22 cm
CLASSE : III 80170310010
8032 - MATERIAL - Revalidação de Registro de Família

BARD BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA. 8.06890-9
ENDOPROTESE (VASCULAR) 25351.000794/2015-67
Stent Vascular FLUENCY PLUS
FABRICANTE : ANGIOMED GMBH & CO.KG - ALEMANHA
FVM 05020 5 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05030 5 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05040 5 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05060 5 mm 60 mm 8Fr 80 cm; FVM 05080 5 mm 80 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05100 5 mm 100 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05120 5 mm 120 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06020 6 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06030 6 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06040 6 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06060 6 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06080 6 mm 80 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06100 6 mm 100 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06120 6 mm 120 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07020 7 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07030 7 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07040 7 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07060 7 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07080 7 mm 80 mm 9 Fr 80 cm; FVM 07100 7 mm 100 mm 9 Fr 80 cm; FVM 07120 7 mm 120 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08020 8 mm 20 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08030 8 mm 30 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08040 8 mm 40 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08060 8 mm 60 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08080 8 mm 80



44

002273

CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 500/2015 - Corca/Suaui.  
Recorrente: Mem. Cirúrgica Ltda  
CNPJ: 04.733.376/0001-66  
Processo nº: 25351.402360/2013-66  
Expediente nº: 0899988/13-1

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 501/2015 - Corca/Suaui.  
Recorrente: A.D. Desenvolvimento Internacional Ltda - ME

CNPJ: 02.996.143/0001-20  
Processo nº: 25351.447653/2013-11  
Expediente nº: 0922436/13-0

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 527/2015 - Corca/Suaui.  
Recorrente: Bone Surgical Equipamentos Médicos Eireli

CNPJ: 04.408.009/0001-97  
Processo nº: 25351.376806/2008-82  
Expediente nº: 0966817/13-9

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 520/2015 - Corca/Suaui.  
Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

CNPJ: 02.881.877/0001-64  
Processo nº: 25351.532671/2013-93  
Expediente nº: 0953370/13-2

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 522/2015 - Corca/Suaui.  
Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

CNPJ: 02.881.877/0001-64  
Processo nº: 25351.532635/2013-22  
Expediente nº: 0953346/13-0

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 523/2015 - Corca/Suaui.  
Recorrente: Conexão Sistemas de Prótese Ltda.

CNPJ: 00.233.695/0001-51  
Processo nº: 25351.469587/2013-53  
Expediente nº: 1029139/13-3

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, DECLARAR A EXTINÇÃO do recurso por Perda de objeto, acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 539/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Maximus Indústria e Comercio de Instrumentos Hospitalares e Odontológicos Ltda - ME  
CNPJ: 06.330.387/0001-20

Processo nº: 25351.259861/2013-23  
Expediente nº: 0757420/13-7

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 489/2015 - Corca/Suaui.

### DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE

Em 3 de fevereiro de 2016

Nº 10 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 29 da Anvisa, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

#### ANEXO

Processo nº: 25351.741241/2015-84  
Agenda Regulatória 2015-2016: Não é tema da Agenda  
Assunto: Proposta de iniciativa para revogação da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 28 de maio de 2009, considerando comprovação de capacidade técnica para realização de estudos de resíduos.  
Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia - GGTOX  
Regime de Tramitação: Especial  
Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Júnior

Nº 11 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no D.O.U. de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

#### ANEXO

Processo nº: 25351.794438/2016-95  
Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 4.04  
Assunto: Proposta de Revisão do Regulamento Técnico que Trata do Controle Sanitário de Bens e Produtos Importados, RDC Nº 81/2008.  
Área responsável: Gerência-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados.  
Regime: Comum  
Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Jr.

Nº 12 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no D.O.U. de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

#### ANEXO

Processo nº: 25351.519835/2014-21  
Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 67.1  
Assunto: Proposta de Iniciativa para reavaliação toxicológica do ingrediente ativo 2,4 diclorofenoxiacético (2,4-D).  
Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia.  
Regime de Tramitação: Comum  
Diretor Relator: Fernando Mendes Garcia Neto

#### RETIFICAÇÃO

No Aresto nº 260, de 17 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial da União nº 179, de 18 de setembro de 2015, Seção 01 pág. 40.

Onde se lê:  
AUTUADO: BAYER S.A.  
PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Não conhecer o recurso interposto por intempetividade, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

Leia-se:  
AUTUADO: BAYER S.A.  
PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Negar provimento ao recurso interposto, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

### DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 302, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

#### ANEXO

Empresa Fabricante: Egis Pharmaceuticals PLC.	CNPJ: 42.374.207/0001-76
Endereço: Bökényföldi út 118-120, Budapest, 1165	
País: Hungria	
Empresa solicitante: Laboratórios Servier do Brasil Ltda.	CNPJ: 42.374.207/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.01.278-7	Expediente(s): 0493424/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença Km 08, Chácara Assay.	
Município: Hortolândia	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0815486/15-4, 0814443/15-5 e 0814446/15-0

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012016020400050

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados, pastilhas, pós e pós efervescentes.  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.  
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, esmaltes, soluções, suspensões e xaropes.

Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0008-69
Endereço: Rodovia Castelo Branco, nº 3.565, Km 35,6 - Itaquí	
Município: Itapevi	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 0186346/13-1, 0789762/13-6, 0132826/13-3, 0132766/15-6, 0132816/15-6 e 0132758/15-5.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos, granulados, pastilhas e pós.  
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Líquidos não estéreis hormonais: cremes, géis e pomadas.  
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, soluções acerosóis, suspensões e xaropes.  
Produtos Estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Endereço: Langes Feld 13, 31789 Hameln	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 0689522/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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



CNPJ: 11.914.328/0001-30  
 PROCESSO: 25351.385108/2010-92  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: ARNOBIO CARVALHO DA SILVA  
 ENDEREÇO: rua presidente joao pessoa nº 113  
 BAIRRO: centro CEP: 58230000 - CACIMBA DE DENTRO/PB  
 CNPJ: 08.781.072/0001-25  
 PROCESSO: 25351.520412/2010-92  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (cento e oitenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA FARMAROHDE ME  
 ENDEREÇO: RUA VALERIANO DEMENECK, 747  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 89636000 - ABDON BATISTA/SC  
 CNPJ: 03.905.438/0001-07  
 PROCESSO: 25351.055996/2003-92  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: ANDREIA BUENO CAMARGO TAQUARIVAI-ME  
 ENDEREÇO: RODOVIA FRANCISCO NESS NEGRÃO  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 18425000 - TAQUARIVAI/SP  
 CNPJ: 03.013.758/0001-52  
 PROCESSO: 25351.004465/2003-94  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (cento e oitenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: MANAIA & IANACCARO LTDA ME

ENDEREÇO: RODOVIA INDIO TIBIRIÇÁ Nº 12523  
 BAIRRO: PALMEIRAS CEP: 08630550 - SUZANO/SP  
 CNPJ: 57.786.832/0001-00  
 PROCESSO: 25351.223267/2002-94  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: farmacia maas Ltda  
 ENDEREÇO: rua quintino bocaiuva 132  
 BAIRRO: quintino CEP: 89120000 - TIMBÓ/SC  
 CNPJ: 81.516.189/0001-71  
 PROCESSO: 25351.158918/2012-94  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: LIDER SUPERMERCADO E MAGAZINE LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA ALCINDO CACELA 2177  
 BAIRRO: CREMAÇÃO CEP: 66020040 - BELÉM/PA  
 CNPJ: 05.054.671/0002-30  
 PROCESSO: 25351.309024/2005-95  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (cento e oitenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: I SILVA BRITO  
 ENDEREÇO: RUA ABILIO MONTEIRO, 1855  
 BAIRRO: ENGENH CEP: 65725000 - PEDREIRAS/MA  
 CNPJ: 13.061.161/0001-37  
 PROCESSO: 25351.323688/2012-96  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (cento e oitenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: BRANDINI & BOTELHO LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA JURITI Nº 346  
 BAIRRO: JARDIM CLAUDIA CEP: 83326500 - PINHAIS/PR  
 CNPJ: 00.343.585/0001-42  
 PROCESSO: 25351.026137/2003-96  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA MORAIS E PESSOA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA E 109 LJ 03  
 BAIRRO: BELO VALE CEP: 33113030 - SANTA LUZIA/MG  
 CNPJ: 15.492.129/0001-31  
 PROCESSO: 25351.325491/2012-96  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: DROGARIA MARINGA LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SAO VICENTE DE PAULO 770  
 BAIRRO: JARDIM ALVORADA CEP: 37170000 - BOA ESPERANÇÁ/MG  
 CNPJ: 21.653.944/0001-38  
 PROCESSO: 25351.018622/2003-96  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.  
 EMPRESA: ANTONIO WILSON COSTA DO CARMO - ME  
 ENDEREÇO: RUA TAXI LUNAR Nº 111  
 BAIRRO: HENRIQUE LEITE CEP: 56332040 - PETROLINA/PE  
 CNPJ: 10.508.714/0001-69  
 PROCESSO: 25351.150627/2011-97  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização de Funcionamento peticionada depois do período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva AFE, contrariando o art. 8º, § 2º, da RDC 17/2013.

## RESOLUÇÃO - RE Nº 4.992, DE 27 DE DEZEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU nº 21 de agosto de 2006,

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

## ANEXO

EMPRESA: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S/A.	CNPJ: 05.161.069/0005-44.
ENDEREÇO: VPR-1 Qd. 2-A Módulo 4.	
N.º: S/N	BAIRRO: DAIA
	CEP: 75132-020.
MUNICÍPIO: Anápolis.	UF: Goiás.
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.584.9.	
Autorização Especial n.º: 1.23.070-4.	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, grânulos, pastilhas, pós e pós-efervescentes.	
Embalagem secundária de sólidos não estéreis hormonais.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões, acressóis, xampus e xaropes.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, geleias, loções e pomadas.	
Embalagem secundária de semissólidos não estéreis hormonais.	

EMPRESA SOLICITANTE: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Limitada.	
CNPJ: 33.258.401/0001-03.	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.063-7.	
EMPRESA CERTIFICADA: Gland Pharma Limited.	
ENDEREÇO: D. P. Pally, Dundigal Post, Quthbullapur Mandal, R. R. District, Hyderabad-500 043, Andhra Pradesh.	
PAÍS: Índia.	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: enoxaparina sódica.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102013123000172

EMPRESA: Medquímica Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 17.875.154.0001-20.
ENDEREÇO: Rua Otacílio Esteves da Silva.	
N.º: 40.	BAIRRO: Granjas Betânia.
	CEP: 36047-400.
MUNICÍPIO: Juiz de Fora.	UF: MG.
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00917-8.	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, xampus, loções, emulsões e xaropes.	

EMPRESA SOLICITANTE: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 45.987.030/0001-34.	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.029-0.	
EMPRESA CERTIFICADA: Merck Sharp & Dohme Ltd.	
ENDEREÇO: Shotton Lane, Watlington, Northumberland NE23 3JU.	
PAÍS: Reino Unido.	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

EMPRESA: Novo Nordisk Produção Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 16.921.603/0001-66.
ENDEREÇO: Avenida C.	
N.º: 1413.	BAIRRO: Distrito Industrial.
	CEP: 39.404-004.
MUNICÍPIO: Montes Claros.	UF: MG.
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.574-2.	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Embalagem primária e secundária de sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

EMPRESA: Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 61.100.004/0015-31.
ENDEREÇO: Av. Nove de julho.	
N.º: 1777.	BAIRRO: Potuverá.
	CEP: 06852-150.
MUNICÍPIO: Itapeçerica da Serra.	UF: SP.
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.084-1.	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
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.



309

002275



<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.05.423-2
<b>Expediente nº:</b> 0685252/14-1
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 69/2014: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos em relação aos artigos 20, 46, 47, 50, 109, 130, inciso III do Art.147, 156, 208, 222; § 2º do Art. 241, §1º do Art. 264; e 269.
<b>Endereço:</b> Nº 99, Hainan Road, High-Tech Industry Zone of Shijiazhuang, Shijiazhuang
<b>País:</b> China
<b>Empresa Solicitante:</b> Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. <b>CNPJ:</b> 92.265.552/0001-40
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.01.819-6
<b>Expediente nº:</b> 1143307/14-8
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 69/2014: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos em relação aos artigos 20, 46, 47, 50, 109, 130, inciso III do Art.147, 156, 208, 222; § 2º do Art. 241, §1º do Art. 264; e 269.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.903, DE 3 DE JULHO 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 Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, resolve:

Art. 1º Cancelar o Certificado de Boas Práticas de Fabricação concedido por meio da Resolução - RE Nº 2.187, de 10 de junho de 2014, publicada no Diário Oficial da União Nº 110, de 11 de Junho de 2014, seção I, página 54, da empresa Orion Corporation, Orion Pharma Espoo, processo 25351.705679/2013-00, em atendimento ao previsto no § 2º do art. 7º da RDC 39/2013.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

<b>Empresa Fabricante:</b> Orion Corporation, Orion Pharma
<b>Endereço:</b> Orionintie 1, FI-02200 Espoo
<b>País:</b> Finlândia
<b>Empresa Solicitante:</b> Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. <b>CNPJ:</b> 56.998.701/0001-16
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.005531 <b>Autorização Especial nº:</b> 1200034
<b>Processo:</b> 25351.705679/2013-00
<b>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):</b>
<b>Produtos estéreis:</b> soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.905, DE 3 DE JULHO 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 Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

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

<b>Empresa Fabricante:</b> Alcon-Couveur NV
<b>Endereço:</b> Rijksweg 14, Puurs, B-2870
<b>País:</b> Bélgica
<b>Empresa solicitante:</b> Novartis Biociências S.A. <b>CNPJ:</b> 56.994.502/0001-30
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.00068-5
<b>Expediente(s) nº:</b> 1040029/14-0
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Produtos estéreis:</b> soluções (com preparação asséptica)

<b>Empresa Fabricante:</b> Blistac S.A.
<b>Endereço:</b> Av. Juan B. Justo Nº 7669, (1407), Ciudad Autónoma de Buenos Aires
<b>País:</b> Argentina
<b>Empresa Importadora:</b> Laboratórios Libra do Brasil Ltda. <b>CNPJ:</b> 94.869.054/0001-31
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.02069-1
<b>Expediente(s) nº:</b> 0557351/14-3
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Sólidos não estéreis:</b> hormonais; comprimidos revestidos.

<b>Empresa Fabricante:</b> Blistac S.A.
<b>Endereço:</b> Tres Arroyos Nº 329 U.F. 43, Parque Industrial La Cantábrica, Haedo, (1706) Partido de Morán, Provincia de Buenos Aires
<b>País:</b> Argentina
<b>Empresa Importadora:</b> Laboratórios Libra do Brasil Ltda. <b>CNPJ:</b> 94.869.054/0001-31
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.02069-1
<b>Expediente(s) nº:</b> 0557641/14-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Sólidos não estéreis:</b> hormonais; comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015070600104

<b>Empresa Fabricante:</b> Catalent Pharma Solutions, LLC.
<b>Endereço:</b> 2725 Scherer Drive, St. Petersburg, FL 33716
<b>País:</b> Estados Unidos da América
<b>Empresa Importadora:</b> Laboratórios Pfizer Ltda. <b>CNPJ:</b> 46.070.868/0001-69
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.00.216-6
<b>Expediente(s) nº:</b> 0385213/15-0
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Sólidos não estéreis:</b> cápsulas (granul)

<b>Empresa Fabricante:</b> Encure Pharmaceuticals Limited
<b>Endereço:</b> Plot No. P-2, I.T.B.T. Park, Phase - II, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune - 411057 - Maharashtra
<b>País:</b> Índia
<b>Empresa Solicitante:</b> Biotech Santos Farmacêutica Ltda. <b>CNPJ:</b> 49.475.833/0001-06
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.00974-4
<b>Expediente(s) nº:</b> 1154022/14-2
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Sólidos não estéreis:</b> comprimidos e comprimidos revestidos.

<b>Empresa Fabricante:</b> Excella GmbH
<b>Endereço:</b> Nümbener Strasse 12, 90537 Fenchl
<b>País:</b> Alemanha
<b>Empresa solicitante:</b> GlaxoSmithKline Brasil Ltda. <b>CNPJ:</b> 33.247.743/0001-10
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.00107-1
<b>Expediente(s) nº:</b> 0378468/15-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Sólidos não estéreis:</b> citotáticos; comprimidos revestidos (granul e embalagem primária).

<b>Empresa Fabricante:</b> Haupt Pharma Anagor GmbH
<b>Endereço:</b> Domstauffer Strasse 378, 93055 Regensburg
<b>País:</b> Alemanha
<b>Empresa solicitante:</b> Laboratório Químico Farmacêutico Bergamo <b>CNPJ:</b> 61.282.661/0001-41
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.00646-1
<b>Expediente(s) nº:</b> 1078916/13-2
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Sólidos não estéreis:</b> citotáticos; cápsulas.

<b>Empresa Fabricante:</b> Intas Pharmaceuticals Limited
<b>Endereço:</b> Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State
<b>País:</b> Índia
<b>Empresa solicitante:</b> Medley Farmacêutica Ltda. <b>CNPJ:</b> 10.588.595/0007-97
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.08326-7 <b>Autorização Especial nº:</b> 1.12233-4
<b>Expediente(s) nº:</b> 0102343/15-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Sólidos não estéreis:</b> comprimidos revestidos.

<b>Empresa Fabricante:</b> Mylan Laboratories Limited (Sterile Product Division)
<b>Endereço:</b> OPP. IIM, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076
<b>País:</b> Índia
<b>Empresa Solicitante:</b> Agila Especialidades Farmacêuticas Ltda. <b>CNPJ:</b> 11.643.096/0001-22
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.08830-7
<b>Expediente(s) nº:</b> 0763747/14-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Produtos estéreis:</b> soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), pós liofilizados e pós (com preparação asséptica).

<b>Empresa Fabricante:</b> Rem Pharmaceutical Services Limited.
<b>Endereço:</b> Units 23/24 - Tafarnbach Industrial Estate - Trefdar, Gwent NP23 3AA
<b>País:</b> Reino Unido
<b>Empresa Solicitante:</b> Moksha 8 Brasil Distribuidora e Representação de Medicamentos Ltda. <b>CNPJ:</b> 07.591.326/0001-80
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.06425-6
<b>Expediente(s) nº:</b> 0841282/13-0
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Sólidos não estéreis:</b> cápsulas.

<b>Empresa Fabricante:</b> Wyeth Pharmaceuticals Company
<b>Endereço:</b> State Road, n.3, Km 141.3, Gaysama, Porto Rico (PR) 00784
<b>País:</b> Estados Unidos da América
<b>Empresa solicitante:</b> Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. <b>CNPJ:</b> 61.072.393/0001-33
<b>Autorização de Funcionamento nº:</b> 1.02110-1

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



142

002276



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

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

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

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

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

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

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 44.211.936/0001-37  
Endereço: Av. Francisco Samuel Lucchesi Filho, 1.039, Penha  
Município: Bragança Paulista UF: SP CEP: 12929-000  
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796683/14-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas  
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa: Hindebra Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10  
Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,3, Borges  
Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010  
Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1181362/16-8, 1180817/16-9, 1180870/16-5 e 1180851/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Osmopharm SA  
Endereço: Via Ale Fomaci, 6930, Bedano  
País: Suíça  
Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 37.145.194/0001-72  
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-5  
Linha(s): Sólidos não estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 13 (alíneas "b" e "c" do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 56, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209 e 225 (inciso V do § 2º), 244, 247, 253, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 375, e 379 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg  
País: Alemanha  
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1 Expediente(s): 0041567/14-7  
Linha(s): Produtos estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

344

002277



MUNICÍPIO: LUIS EDUARDO MAGALHÃES

UF: BA
CEP: 47.850-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.050, DE 29 DE JULHO 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 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Indefinir prazo de concessão de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: FORTIS OIL TRANSPORTE E COMERCIO DE RESÍDUOS OLEOSOS LTDA - EPP
AUTORIZ./MS: -----
CNPJ: 09.609.521/0001-15

PROCESSO Nº: 25767.444706/2015-38 (0645036/15-9)
ENDERECO: RODOVIA SP 332, S/N - KM 145 + 500 METROS BAIRRO: SÍTIO SANTA AMELIA
MUNICÍPIO: COSMOPOLIS
UF: SP
CEP: 13.150-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços 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.

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Falta de documentação exigida pela RDC 345/02.
EMPRESA: SUELEN PRADO ROSA EIRELI - ME
AUTORIZ./MS: -----
CNPJ: 19.550.155/0001-20
PROCESSO Nº: 25751.315890/2015-98 (0453033/15-1)
ENDERECO: RUA SERGIO JUNGBLUT DIETERICH, Nº 1011 - PAVILHÃO 11
BAIRRO: SARANDI
MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE
UF: RS
CEP: 91.060-410
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.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.054, DE 29 DE JULHO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.
Art. 2º A presente Certificação 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: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Astrozênoca de Brasil Ltda, Rodovia Raposo Tavares, Km 26,9, Meinhô Velho, Cotia, SP, 06707-000, 1.01.618, 1060135/15-0, 1060130/15-9 e 1060063/15-9)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.055, DE 29 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (AbbVie Ireland NI, B.V., Manohamilton Road, Sligo, Irlanda, Abbott Laboratórios do Brasil Ltda, 56.998.701/0001-16, 1.00.553-1, 2025190/16-4)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (AndersonDrecon Incorporated, 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109, Estados Unidos da América, Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda, 63.064.653/0001-54, 1.00.675-1, 145099/16-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Catalent Pharma Solutions, LLC, 14 Schoolhouse Road - Somerset, New Jersey 08873, Estados Unidos da América, Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda, 15.127.898/0001-30, 1.09.198-3, 0602643/15-2)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Chiesi Farmacêutica Ltda, Rua Dr Giacomo Chiesi 151 Km 39,2 Est Romeiros, Vohparim, Santans de Parnaíba, SP, 06550-970, 1.00.058-0, 1795361/16-3)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Chupai Pharma Manufacturing Co., Ltd, 16-3 Kiyohara Koyodenshi, Utsunomiya City, Tochigi, 321-3233, Japão, Produtos Roche Químicos e Farmacos S.A., 33.009.945/0001-23, 1.00.100-4, 0761441/15-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Eisai Manufacturing Limited, European Knowledge Centre, Mosquito Way, Hatfield, Hertfordshire AL10 9SN, Reino Unido, Eisai Laboratórios Ltda, 08.416.362/0001-70, 1.07.310-4, 1405113/16-3)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Eliapharm, 2881 Route des Crêtes - Z.I. Les Bouillides - Sophia Antipolis, 06560 Valbonne, França, Lundbeck Brasil Ltda, 04.522.600/0002-51, 1.00.475-0, 1218846/16-8)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Glaxo Wellcome S.A., Avenida de Extremadura, 3, Polígono Industrial Allenduro, 09400-Aranda de Duero (Burgos), Espanha, Glaxosmithkline Brasil Ltda, 33.247.743/0001-10, 1.00.107-1, 0812705/15-1 e 0812726/15-4)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Glaxo Wellcome S.A., Avenida de Extremadura, 3, Polígono Industrial Allenduro, 09400-Aranda de Duero (Burgos), Espanha, Novartis Biotecnologia S.A., 56.994.502/0001-30, 1.30.068-5, 1228378/16-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Laboratório Farmacêutico da Marinha, Avenida Dom Hélder Câmara, 315, Benfica, Rio de Janeiro, RJ, 20911-290, 1.02.625-1, 2034907/16-6, 2034984/16-0 e 2055009/16-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Lilly S.A., Avda de La Industria, 30, Alcobendas, 28108 Madrid, Espanha, Biolab Sanus Farmacêutica Ltda, 49.475.833/0001-06, 1.00.974-4, 1255429/16-4)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Linde Gases Ltda, Via Urbana - Parte CIA Sul, 570, Setor Industrial, Simões Filho, BA, 43700-000, 2.20.000-5, 0996093/14-7)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Medonilhas Indústria Farmacêutica Ltda, Rua Fernando Tamara, 258, Distrito Industrial, Itaipava, RJ, 24092-030, 1.00.917-8, 1864642/16-5)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (MSD International GmbH (Puerto Rico Branch) LLC, Road 183, Pricto Industrial Park, Las Piedras, Puerto Rico (PR) 00771, Estados Unidos da América, Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda, 45.987.013/0001-34, 1.00.029-0, 2023017/16-6)

146

263



## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.771, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0018-67
Endereço: Avenida Roberto Moreira, 3715 - Recanto dos Passaros	
Município: Paulínia	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 0535772/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos estéreos medicinais.	

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0041-06
Endereço: Rua Pioneira Gertrude Heck Fritzen, 249 - Jardim Bertolosa	
Município: Maringá	UF: PR
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127527/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd.	
Endereço: Monkland, Athlone Co. Westmeath	
Pais: Irlanda	
Empresa solicitante: Pfizer Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 07.986.222/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.05.293-8	Expediente(s): 1434700/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd.	
Endereço: Monkland, Athlone Co. Westmeath	
Pais: Irlanda	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1458743/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granel): cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Aspen Bad Oldesloe GmbH	
Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Oldesloe	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1621635/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: IPR Pharmaceuticals, Inc.	
Endereço: State Road nº 188, lot 17, San Isidro Industrial Park, Canóvanas, Puerto Rico (PR) 00729	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	Expediente(s): 1339629/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Lebon Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 87.375.952/0001-78
Endereço: Avenida Ricardo Leônidas Ribas, 439, Distrito Industrial Riariano	
Município: Porto Alegre	UF: RS
Autorização de Funcionamento: 1.01.256-0	Expediente(s): 0239473/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções.	

Empresa Fabricante: Pathoon Manufacturing Services, I.I.C.	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC), 27834	
Pais: 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): 1547649/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: granulados.	

Empresa: Pharfab Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Endereço: Rua São Francisco, 1300, Américo Silva	
Município: Lapa da Prata	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5	Expediente(s): 1213151/16-2, 1213272/16-1 e 1213263/16-2

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

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de Colombia S.A.	
Endereço: Carrera 9, N.º 30-29/45, Valle del Cauca, Cali	
Pais: Colômbia	
Empresa solicitante: Modley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 0838387/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Symbion Chile Ltda.	
Endereço: Fl. castaño nº 145, Lampa, Santiago	
Pais: Chile	
Empresa solicitante: Laboratório Bagó do Brasil S.A.	CNPJ: 04.748.181/0009-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 0631087/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0094-35
Endereço: Rodovia Armando Sales Oliveira km 5,5, São João	
Município: Serfopólis	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1125932/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0137-00
Endereço: Rua Benedito Gonçalves, 2320 Centro Industrial	
Município: Divinópolis	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0053479/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.772, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: FADA Pharma S.A.	
Endereço: Tabaré 1641/69 Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 007355/07-5
Linha(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	
Endereço: Frankfurter Strasse 6-8 66606, St. Wendel	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Fresenius Medical Care Ltda.	CNPJ: 01.440.590/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.03.223-9	Expediente(s): 1423093/16-3
Linha(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.773, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

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

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

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

194



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  
 AUTORIZAMS: 9.07708-6

CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190402/2016-16  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: 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

AUTORIZAMS: 9.07709-0  
 CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190400/2016-14  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: 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.	CNPJ: 18.774.815/0001-93
Endereço: One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, Califórnia (CA) 91320	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Lt. da	
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0	Expediente(s): 1116560/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumabe.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

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

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH	CNPJ: 27.011.022/0001-03
Endereço: Brunshütelier Damm 165-173, 13581 Berlin	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: BL Indústria Ótica Ltda.	
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	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Endereço: Klöcknerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	
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/autenticacao.html>, pelo código 10102016092600038

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

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

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

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

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

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln - Cologne	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	
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.

232



Empresa: F. Tamussino e Cia Ltda	CNPJ: 33.100.082/0001-03
Endereço: Rua Washington Luiz 97 e 95 Loja B - Centro	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 20230-021	
Autorização de Funcionamento: 1.02.129-9	Expediente(s): 1235513/16-4
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.124, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Arthrex Inc	
Endereço: 1370 Crossfield Boulevard, Naples, Florida, 34108	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Arthrex do Brasil Importação e Comércio de Equipamentos Ltda	CNPJ: 18.272.616/0001-87
Autorização de Funcionamento: 8.09.785-	Expediente(s): 1828906/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais e equipamentos de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Medtronic Sofamor Danek Deggendorf GmbH	
Endereço: Werltstrasse 17, Deggendorf, Bavaria, 94469	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Dabasson Importação Exportação e Comércio Ltda	CNPJ: 61.519.955/0001-44
Autorização de Funcionamento: 1.00.994-	Expediente(s): 930805/10-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Medtronic Sofamor Danek Deggendorf GmbH	
Endereço: Werltstrasse 17, Deggendorf, Bavaria, 94469	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Medtronic Comercial Ltda	CNPJ: 01.772.798/0001-52
Autorização de Funcionamento: 1.03.391-	Expediente(s): 804002/11-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.134, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

Art. 3º Esta Resolução entrará 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/autenticacao.html>, pelo código 10102016080800041

ANEXO

Empresa: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda	CNPJ: 02.685.377/0009-23
Endereço: Rua Conde Domingos Pádua, 413 - Jardim Natal	
Município: Suzano	UF: SP
CEP: 08613-010	
Autorização de Funcionamento: 2.02.436-7	Expediente(s): 1041067/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes:	
LÍQUIDOS	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.135, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Mappol Indústria de Embalagens S.A.	CNPJ: 01.233.103/0001-64
Endereço: Rua Mira Vitorazzo, 1619, Demareli	
Município: São Bernardo do Campo	UF: SP
CEP: 09280-130	
Autorização de Funcionamento: 1.03.480-	Expediente(s): 1256655/16-1, 1256912/16-7 e 1256879/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis (embalagem primária e secundária): soluções e xaropes. Semissólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cremes e géis. Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): granulados e pós.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.136, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: ACS Dobler S.P.A.	
Endereço: VLE Adelta 412, Tibiasso, 20067	
País: Itália	
Empresa Solícitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1186979/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis colônias/colônias: pós liofilizados (formulação).	

Empresa: <del>Indústria</del> Farmacêutica Ltda	CNPJ: 53.162.095/0001-06
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22428 - Jardim Jurubatuba	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04795-000	
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1	Expediente(s): 2041701/16-2 e 2041693/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos. Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Inventia Healthcare Pvt. Ltd.	
Endereço: F1-F1/1, Additional Ambemath M.I.D.C. Ambemath (East), Thane 421506, Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa Solícitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 1144405/16-3

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

Empresa: Ophthalmas S.A.	CNPJ: 61.129.469/0001-05
Endereço: Rua das Nhandirobas, 471, Parque Jabaquara	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04349-030	
Autorização de Funcionamento: 1.01.724-7	Expediente(s): 1950566/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: R-Pharm Germany GmbH	
Endereço: Heinrich-Mack-Str. 35 - 89257 - Illertissen	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Laboratórios Pfizer Ltda	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1262597/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.137, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Pathosun Italia S.p.A.	
Endereço: 2ª Trav. SX Via Morenos, 5 - 03013 - Ferentino (FR)	
País: Itália	
Empresa Solícitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 0846268/15-2
Motivo: Em atendimento ao 62º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA  
GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA  
DE PRODUTOS PARA SAÚDE

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.071, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.387, de 8 de julho de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir as petições relacionadas à Gerência Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, na conformidade da relação anexa.

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO	
NOME TÉCNICO NUMERO DO PROCESSO	
NOME COMERCIAL	
LOCAL DE FABRICAÇÃO	
MODELO(S) DO PRODUTO	
CLASSE REGISTRO	
PETIÇÃO(ÕES)	
ALLIED TITANIUM EIRELI - EPP 8.02543-5	
Instrumental Para Implante Ortopédico 25351.156367/2016-55	
Instrumental não articulado cortante	
FABRICANTE : ALLIED TITANIUM EIRELI - EPP - BRASIL	
04.04.0201.0601 Broca Cortante Ø 0.60 x 50.0 ER-1 04.04.0201.0602 Broca Cortante Ø 0.60 x 60.0 ER-1 04.04.0201.0603 Broca Cortante Ø 0.60 x 70.0 ER-1 04.04.0201.0604 Broca Cortante Ø 0.60 x 80.0 ER-1 04.04.0201.0605 Broca Cortante Ø 0.60 x 90.0 ER-1 04.04.0201.0606 Broca Cortante Ø 0.60 x 100.0 ER-1 04.04.0201.0607 Broca Cortante Ø 0.60 x 110.0 ER-1 04.04.0201.0608 Broca Cortante Ø 0.60 x 120.0 ER-1 04.04.0201.0609 Broca Cortante Ø 0.60 x 130.0 ER-1 04.04.0201.0610 Broca Cortante Ø 0.60 x 140.0 ER-1 04.04.0201.0611 Broca Cortante Ø 0.60 x 150.0 ER-1 04.04.0201.0701 Broca Cortante Ø 0.70 x 50.0 ER-1 04.04.0201.0702	

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

(4)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

002281

## Detalhe do Produto: VITAMINA C MARIOL

<b>Nome da Empresa</b>	MARIOL INDUSTRIAL LTDA		
<b>CNPJ</b>	04.656.253/0001-79	<b>Autorização</b>	1.06.241-0
<b>Nome Comercial</b>	VITAMINA C MARIOL		
<b>Classe Terapêutica</b>	VITAMINAS		
<b>Registro</b>	162410013		
<b>Processo</b>	25351.326127/2010-75		
<b>Vencimento do Registro</b>	09/2020		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	13/09/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1624100130012
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO ASCÓRBICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BARRETOS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM DISPLAY BL AL AL X 300 (EMB MULT)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	13/09/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1624100130020
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO ASCÓRBICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li><li>• Secundária - DISPLAY</li></ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BARRETOS - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<input type="button" value="Voltar"/>			



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

002283

Detalhe do Produto: ATROPINA

<b>Nome da Empresa</b>	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA		
<b>CNPJ</b>	43.426.626/0001-77	<b>Autorização</b>	1.00.147-8
<b>Nome Comercial</b>	ATROPINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	MIDRIATICOS		
<b>Registro</b>	101470091		
<b>Processo</b>	25992.009382/76		
<b>Vencimento do Registro</b>	08/2021		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	11/03/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1014700910021
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE ATROPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	OCULUM		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	OFTALMOLOGICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	4	11/03/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1014700910048
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE ATROPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	OCULUM		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL			<b>002284</b>
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b>	OFTALMOLOGICA			
<b>IFA único</b>	Sim			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>			
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>			
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>			
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
1 PCC SOL OFT CT 1 FR PLAS TRANS GOT X 3 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	11/03/1996	
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1014700910013	
<b>Princípio Ativo</b>				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	ATROPINA 1%			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]			
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )			
<b>IFA único</b>	Não			
<b>Conservação</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>			
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>			
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>			
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
0,5 PCC SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 3 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	3	11/03/1996	

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1014700910031
<b>Princípio Ativo</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	ATROPINA 0,5 %		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

[Voltar](#)

002286

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLENIL HFA

<b>Nome da Empresa</b>	CHIESI FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	61.363.032/0001-46	<b>Autorização</b>	1.00.058-0
<b>Nome Comercial</b>	CLENIL HFA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIASMÁTICOS		
<b>Registro</b>	100580111		
<b>Processo</b>	25351.011374/2006-03		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2018		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MCG/DOSE SOL AER CT T B AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	1	24/03/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005801110013
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

70

002287

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	2	24/03/2008
<b>Apresentação</b>	ATIVA		

002288

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005801110021
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li><li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li></ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

002289

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>			
<b>Apresentação</b> <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	3	24/03/2008	
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005801110031	
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>IFA Único</b>	Sim			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			

002290

<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitalais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	4
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	24/03/2008 1005801110048
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		

002291

<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	5	24/03/2008
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>	1005801110056	
24 meses	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Princípio Ativo</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		



002292

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA Único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação</b>	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">ATIVA</div>
<b>Forma Farmacêutica</b>	
<b>Nº Apres.</b>	
<b>Data de Publicação</b>	

002293

100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇJET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	6	24/03/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005801110064
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		

002294

<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	7	24/03/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005801110072
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		

002295

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇJFT X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	8	24/03/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005801110080
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

002296

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇJET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	9	24/03/2008

002297

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005801110099
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li><li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li></ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		

002298

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>			
<b>Apresentação</b> <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	10	24/03/2008	
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005801110102	
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>IFA único</b>	Sim			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			

002299

<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referênci</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇJET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	11	24/03/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	10058011101110
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNALBA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		



00230

<b>Via de Administração</b>		ORAL	
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	12	24/03/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005801110129
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

42

002311

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

<b>Nome da Empresa</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Nome Comercial</b>	BEPEBEN		
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)		
<b>Registro</b>	103700100		
<b>Processo</b>	25000.021787/95-18		
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2021		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	1	17/05/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000017
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	2	17/05/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000025
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<b>002312</b>	
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600.000 UI PO SUS INJ CT FA	PO INJETAVEL	3	17/05/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000033
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	5	17/05/1996 002313
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000051
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA	PO INJETAVEL	7	17/05/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000076
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	9	17/05/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000092
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12	17/05/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000122
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		

Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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 <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14	17/05/1996
Validade	24 meses	Registro	1037001000149
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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 <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	4	17/05/1996
Validade	24 meses	Registro	1037001000041
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA BENZATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	6	17/05/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000068
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>

1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	8	17/05/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000084
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	10	17/05/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001000106
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		



Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FAX 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	11	17/05/1996
Validade	24 meses	Registro	1037001000114
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA BENZATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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
1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	13	17/05/1996
Validade	24 meses	Registro	1037001000130
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA BENZATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		

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

43

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PENKARON

<b>Nome da Empresa</b>	BLAU FARMACÊUTICA S.A.		
<b>CNPJ</b>	58.430.828/0001-60	<b>Autorização</b>	1.01.637-7
<b>Nome Comercial</b>	PENKARON		
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO		
<b>Registro</b>	116370115		
<b>Processo</b>	25351.325066/2013-02		
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2019		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400000 U INJ CT 1 FA + DIL X 2 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	1	12/08/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1163701150017
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400000 U INJ CX 50 FA + 50 DIL	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	2	12/08/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1163701150025
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400000 U INJ CX 100 FA + 100 DIL	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	3	12/08/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1163701150033
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400000 U INJ CX 100 FA	PO INJETAVEL	4	12/08/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1163701150041

<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li><li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

[Voltar](#)

58

002313

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA

<b>Nome da Empresa</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
<b>CNPJ</b>	60.665.981/0001-18	<b>Autorização</b>	1.00.497-7
<b>Nome Comercial</b>	CARBAMAZEPINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES		
<b>Registro</b>	104971344		
<b>Processo</b>	25351.464390/2005-14		
<b>Vencimento do Registro</b>	06/2022		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP	SUSPENSAO ORAL	1	11/06/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049713440013
<b>Princípio Ativo</b>	CARBAMAZEPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	SUSPENSAO ORAL	2	11/06/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049713440021
<b>Princípio Ativo</b>	CARBAMAZEPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARVEROL

<b>Nome da Empresa</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
<b>CNPJ</b>	60.665.981/0001-18	<b>Autorização</b>	1.00.497-7
<b>Nome Comercial</b>	CARVEROL		
<b>Classe Terapêutica</b>	PRODUTOS PARA TERAPIA DE INTOXICACOES		
<b>Registro</b>	104971372		
<b>Processo</b>	25351.707878/2008-86		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2019		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	14/02/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049713720016
<b>Princípio Ativo</b>	CARVÃO VEGETAL ATIVADO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
PÓ OR CT ENV X 5 G	PO SECO	2	14/02/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049713720024
<b>Princípio Ativo</b>	CARVÃO VEGETAL ATIVADO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE KRAFT</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



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

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AMPLOSPEC

<b>Nome da Empresa</b>	INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	33.258.401/0001-03	<b>Autorização</b>	1.00.063-7
<b>Nome Comercial</b>	AMPLOSPEC		
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS		
<b>Registro</b>	100630003		
<b>Processo</b>	25000.006105/94-20		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2021		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1 G PO INJ CT 01 FA VD TRANS + AMP VD TRANS X 10 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	2	01/11/1996
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1006300030023
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ITATIAIA - BRASIL</li> <li>INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - TRÊS RIOS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1 G PO INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	5	01/11/1996
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1006300030058
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ITATIAIA - BRASIL</li> <li>INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - TRÊS RIOS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1 G PO INJ CX 100 FA VD TRANS (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	6	01/11/1996
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1006300030066
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ITATIAIA - BRASIL</li> <li>INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - TRÊS RIOS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PO INJ CT 01 FA VD TRANS + AMP VD TRANS X 5 ML	PO INJETAVEL + DILUENTE	1	01/11/1996
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1006300030015
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ITATIAIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 G PO INJ CT 01 FA VD AMB	PO INJETAVEL	3	01/11/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1006300030031
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ITATIAIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		

<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG PO INJ CT 01 FA VD AMB	PO INJETAVEL	4	01/11/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1006300030041
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ITATIAIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CEFTRIAXONA SODICA

<b>Nome da Empresa</b>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
<b>CNPJ</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização</b>	1.00.043-8
<b>Nome Comercial</b>	CEFTRIAXONA SODICA		
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS		
<b>Registro</b>	100430706		
<b>Processo</b>	25351.001427/00-12		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2020		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1 G PO P/ SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	4	13/03/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004307060061
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG PO SOL INJ IV CX FA VD INC + DIL X 5 ML	*****	1	13/03/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004307060010
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAARTICULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1 G PO P/ SOL INJ IV CT FA VD INC + DIL AMP VD INC X 10 ML	*****	2	13/03/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004307060029
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>

1 G PO P/ SOL INJ IV CT 50 FA VD INC + 50 DIL AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	3	13/03/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004307060037
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

[Voltar](#)



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de cetamina

<b>Nome da Empresa</b>	INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	33.258.401/0001-03	<b>Autorização</b>	1.00.063-7
<b>Nome Comercial</b>	cloridrato de cetamina		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS		
<b>Registro</b>	100630237		
<b>Processo</b>	25351.252780/2015-15		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2020		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML SOL INJ CX 05 FA VD INC X 10 ML(REST HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	30/11/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1006302370018
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CETAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HAMELN PHARMACEUTICALS GMBH - ALEMANHA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML SOL INJ CX 25 FA VD INC X 10 ML (REST HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	30/11/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1006302370026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CETAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HAMELN PHARMACEUTICALS GMBH - ALEMANHA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<b>Vermelha sob restrição</b>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML SOL INJ CX 50 FA VD INC X 10 ML (REST HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	30/11/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1006302370034
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CETAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HAMELN PHARMACEUTICALS GMBH - ALEMANHA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<b>Vermelha sob restrição</b>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloranfenicol

<b>Nome da Empresa</b>	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		
<b>CNPJ</b>	05.161.069/0001-10	<b>Autorização</b>	1.05.584-9
<b>Nome Comercial</b>	cloranfenicol		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFECCIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO		
<b>Registro</b>	155840159		
<b>Processo</b>	25351.535790/2011-88		
<b>Vencimento do Registro</b>	01/2019		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
4 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	16/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401590010
<b>Princípio Ativo</b>	CLORANFENICOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
4 MG/ML SOL OFT CX 6 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	16/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401590029
<b>Princípio Ativo</b>	CLORANFENICOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
4 MG/ML SOL OFT CX 10 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	3	16/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401590037
<b>Princípio Ativo</b>	CLORANFENICOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
4 MG/ML SOL OFT CX 12 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	4	16/01/2012

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401590045
<b>Princípio Ativo</b>	CLORANFENICOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
4 MG/ML SOL OFT CX 25 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	5	16/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401590053
<b>Princípio Ativo</b>	CLORANFENICOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML SOL OFT CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	6	16/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401590061
Princípio Ativo	CLORANFENICOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda 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: MAXIDEX

<b>Nome da Empresa</b>	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A		
<b>CNPJ</b>	56.994.502/0001-30	<b>Autorização</b>	1.00.068-5
<b>Nome Comercial</b>	MAXIDEX		
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOCORTICOIDES TOPICO OFTALMOLOGICO SIMPLES		
<b>Registro</b>	100681097		
<b>Processo</b>	25351.659695/2012-39		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2022		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTALMICA	1	28/10/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1006810970011
<b>Princípio Ativo</b>	DEXAMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novartis Biociências S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	OFTÁLMICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C ( REFRIGERADOR )		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SUSPENSAO OFTALMICA	2	28/10/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1006810970028
<b>Princípio Ativo</b>	DEXAMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• Novartis Biociências S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	OFTÁLMICA
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Voltar





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DORILEN

<b>Nome da Empresa</b>	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	05.044.984/0001-26	<b>Autorização</b>	1.06.773-8
<b>Nome Comercial</b>	DORILEN		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
<b>Registro</b>	167730210		
<b>Processo</b>	25351.640115/2010-20		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2019		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(375+ 12,50+12,50) MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	07/02/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1677302100018

**Princípio Ativo**  
dipirona monoidratada  
CLORIDRATO DE ADIFENINA  
CLORIDRATO DE PROMETAZINA

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**  
INTRAMUSCULAR

**IFA único**  
Não

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

**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

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(375+12,50+12,50) MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	07/02/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1677302100026

**Princípio Ativo**  
dipirona monoidratada  
CLORIDRATO DE ADIFENINA  
CLORIDRATO DE PROMETAZINA

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(500+10+5) MG /1,5 ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 15 ML	SOLUÇÃO ORAL	3	07/02/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1677302100034
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PROMETAZINA dipirona monoidratada CLORIDRATO DE ADIFENINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Frasco gotejador de vidro âmbar</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Sem Tarja		

<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG + 10 MG + 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	4	07/02/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1677302100042
<b>Princípio Ativo</b>	DIPIRONA CLORIDRATO DE ADIFENINA CLORIDRATO DE PROMETAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Sem Tarja		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG + 10 MG + 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	5	07/02/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1677302100050
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PROMETAZINA CLORIDRATO DE ADIFENINA DIPIRONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		

2017

IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 10 MG + 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 120	COMPRIMIDO SIMPLES	6	07/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1677302100069
Princípio Ativo	DIPIRONA CLORIDRATO DE ADIFENINA CLORIDRATO DE PROMETAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 10 MG + 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 16	COMPRIMIDO SIMPLES	7	07/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1677302100077
Princípio Ativo	DIPIRONA CLORIDRATO DE PROMETAZINA CLORIDRATO DE ADIFENINA		

017

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Sem Tarja
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(500+10+5) MG/1,5 ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	8	07/02/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1677302100085
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada CLORIDRATO DE ADIFENINA CLORIDRATO DE PROMETAZINA		

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Frasco gotejador de vidro âmbar</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 anos
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Sem Tarja

3871

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

002339

Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS GASTRINTESTINAIS		
<b>Registro</b>	113430181		
<b>Processo</b>	25351.380833/2009-18		
<b>Vencimento do Registro</b>	01/2021		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20ML	SOLUÇÃO ORAL	1	17/01/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301810016
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Sem Tarja		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20ML	SOLUÇÃO ORAL	2	17/01/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301810024
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Sem Tarja
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

[Voltar](#)



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATROVEX

Nome da Empresa	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	Autorização	1.00.917-8
CNPJ	17.875.154/0001-20		
Nome Comercial	ATROVEX		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS		
Registro	109170068		
Processo	25351.015629/2003-56		
Vencimento do Registro	05/2019		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	03/05/2004
Validade	24 meses	Registro	1091700680011
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda 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 <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CT 200 FR GOT PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	03/05/2004
Validade	24 meses	Registro	1091700680021
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		