

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280095
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA	002672	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280117
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

002673

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280151
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280011
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280060
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		002674
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 20 ENV X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280070
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

002635

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280125
Princípio Ativo	LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar



002616

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.615, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e 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, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve: Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos produtos biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976. Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa. Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976. Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação. Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Table with 5 columns: Empresa, Processo, Marca, Expediente, Venc. Registro. Rows include PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS, SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA, and FUNDAÇÃO ATAULPHO DE PAIVA.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.616, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e 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, e considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve: Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos novos, similares e genéricos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976. Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa. Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976. Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação. Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Large table with 5 columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, Venc. do registro. Lists various pharmaceutical companies and their products like Depakene, Nival, micofenolato de mofetila, topiramato, Labinin, Atacand HCT, SOMATULINE AUTOGEL, carvedilol, Anginine, Mucoconglin, drotropizina, Neolon D, Lincax, clordrato de amitriptilina, Zyssen, Amist, Ilexozine, Avradin, Aumia, Cymbalta, dexametasona, maleato de dexclorfeniramina, clorali, glicona sódica, Jantam, cloxazolam, Gimexil, FURP - AMOXICILINA, Anolon, dexametasona, Emulsão Scott, ciclopirox olamina, Libractan, Lonitan, Clastine CS, Dermacare, dexloratadina, dexonida, dexametasona, lorazepam, clordrato de doxiciclina, nitrato de isconazol, policresoleno + clordrato de cinchocaina, acebrofina, nitrato de isconazol, Conser, Serophene, Dermo-Timazen, maleato de dexclorfeniramina.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/normas/diul.html, pelo código 10102014091500080

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0. Autenticação Digital. Cód. Autenticação: 2485090617110520812-1; Data: 09/06/2017 11:12:00. Confira os dados do ato em: https://secdigital.tjpb.jus.br

002617

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 14/06/2017 às 08:54:47 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbfcb60b05962213da924f8650ef78e68e3978d01fa79a3f0e199498b4ea4eb49329550caaa1d2044105223721b88708df9dfcfcae0fbfa63028c7cfe4

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

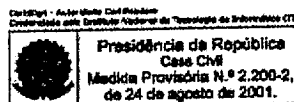
Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 03:28:31 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 722258

Código de Controle da Autenticação:

24850906171110520812-1

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOZINE

002638

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	LEVOZINE		
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		
Registro	102980028		
Processo	25992.008542/74		
Vencimento do Registro	09/2019		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280028
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280036
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280095
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

0026 9

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280117
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

002610

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso *[sem dados cadastrados]*

Destinação Comercial

Restrito a hospitais **Não Informado**

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência **Não**

Apresentação fracionada **Não**

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280151
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso *[sem dados cadastrados]*

Destinação Comercial

Restrito a hospitais **Não Informado**

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência **Não**

Apresentação fracionada **Não**

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280011
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280060
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA	002611	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 20 ENV X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280070
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso [sem dados cadastrados]
Destinação Comercial
Restrito a hospitais Não Informado
Tarja [sem dados cadastrados]
Medicamento referência Não
Apresentação fracionada Não

002612

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280125
Princípio Ativo	LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar



002613

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.615, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e 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, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 26 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve: considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve: Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos produtos biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976. Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa. Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976. Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação. Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Table with 6 columns: Empresa, Processo, Marca, Expediente, Venc. Registro. Rows include PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS, SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA, and FUNDAÇÃO ATAULPHO DE PAIVA.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.616, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e 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, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 26 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve: Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos novos, similares e genéricos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976. Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa. Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976. Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação. Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Large table with 6 columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, Venc. do registro. Lists numerous pharmaceutical companies and their products, including Abbott Laboratórios do Brasil Ltda, Aceff Farmacêutica Ltda, and others.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102014091500080

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

Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tabelionato de Notas - Código CNJ 06.870-0. Autenticação Digital. Código de Autenticação: 24850906171110520812-1. Data: 09/06/2017 11:12:06. Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFG05101-EDHK. Confirma os dados do ato em: http://selodigital.tjpb.jus.br

002614

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.azedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azedobastos.not.br



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 14/06/2017 às 08:54:47 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbc60b05962213da924f8650ef78e68e3978d01fa79a3f0e199498b4ea4eb49329550caaa1d2044105223721b88708df9fdcfcae0fbfa63028c7cfe4

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

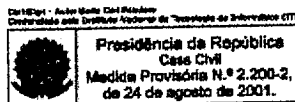
Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 03:28:31 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 722258

Código de Controle da Autenticação:

24850906171110520812-1

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

002615

Detalhe do Produto: LEVOZINE

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	LEVOZINE		
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		
Registro	102980028		
Processo	25992.008542/74		
Vencimento do Registro	09/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280028
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280036
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280095
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		002616
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280117
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

002617

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280151
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280011
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280060
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA		002618
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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
100 MG COM CX 20 ENV X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280070
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		

002618

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280125
Princípio Ativo	LEVOMEPRMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	[sem dados cadastrados]
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06 876-9
 Rua: Avenida Paulista, 1146 - Maracanã - Rio de Janeiro, RJ - CEP: 22250-000 - Fone: (21) 2542-1111

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

Cód. Autenticação: 24852507170920150456-1; Data: 25/07/2017 09:22:12

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFM39955-10NQ
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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



1460 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 1.07817-7
 HEDERA HELIX L.
 FITOTERAPICO SIMPLIS
 EXPECTORANTES
 HELIDERA 25351.530450/2013-13
 COMERCIAL 000000000 24 Meses
 15 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP
 Não informado
 1697 FITOTERAPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 EMS S/A 1.00235-1
 CLORIDRATO DE MEMANTINA
 OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOOSO
 Referência - EBIX 25351.596222/2014-09
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7

Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.104, DE 17 DE OUTUBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e 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 art. 7º, inciso X da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; Considerando, ainda, a Resolução RDC nº 103, de 08 de maio de 2003, resolve:

Art. 1º Conceder ao(s) Centro(s), na forma do(s) ANEXO(s), a Certificação em Boas Práticas em Biodisponibilidade/Bioequivalência de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade conforme identificado no respectivo quadro ANEXO;

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

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ:	Ranbaxy Farmacêutica Ltda / 73.663.650/001-90
DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA:	LOTUS LABS PVT. LTD.
EXPIENTE:	079624/14-7 em 24/09/2013
CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:	
Clínica (Endereço: Lotus House, # 7, Jasma Bhavan Road, Millers Tank Bed Area, Vasanth Nagar, Bangalore - Índia CEP 560 052); (Endereço 2: # 141/2 Johns Nagar, Opp. Koramangala BDA Complex, 100 ft Road, 3º Block, Koramangala, Bangalore - Índia CEP 560 034); (Endereço 3: # 02, M. M. Towers, Jakkur Plantation, Yalahanka Hobli, Bangalore - Índia CEP 560 064); (Endereço 4: # 56 (old # 116), Raghav's Building, Dr. Radhakrishnan Salai, Opp. CSI Hospital, Mylapore, Chennai - Índia CEP 600 014) Análises (Endereço: Lotus House, # 7, Jasma Bhavan Road, Millers Tank Bed Area, Vasanth Nagar, Bangalore - Índia CEP 560 052); (Estatística (Endereço: Lotus House - # 7, Jasma Bhavan Road, Millers Tank Bed Area, Vasanth Nagar, Bangalore - Índia CEP 560 052); (Endereço 2: Lotus Jakkur, # 02, M. M. Towers, Jakkur Plantation, Yalahanka Hobli, Bangalore - Índia CEP 560 064)	
VALIDADE:	12/10/2015

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ:	MAGABI Pesquisas Clínicas e Farmacêuticas Ltda - 07.796.143/0001-09
DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA:	MAGABI Pesquisas Clínicas e Farmacêuticas Ltda
EXPIENTE:	074448/14-6 de 09/09/2014
CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:	
Análises (Rodrigo Presidente Castelo Branco Km 35,6, Complexo Industrial Itaipu, Bloco 9, Sala Magabi, Itaipu - Itaipu / SP)	
VALIDADE:	10/10/2015

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.105, DE 17 DE OUTUBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e 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, e considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos produtos biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/dataviva/Consulta_Produto/consulta_medimento.asp

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

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Empresa	Processo	Nome do Produto	Expediente	Venc. do registro
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	25351.258377/2011-33	Burinax	0176424141	out/19
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	25351.256554/2011-37	Cobavital	0212318145	out/19
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	25992.002032/64	Diluceron	0183239145	out/19
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	25351.261118/2011-21	Luvovx	0151520149	out/19
ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	25351501851/2008-81	bicalutamida	0239224141	out/19
ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	25351331301/2008-99	sulfato de vineristina	0239223142	out/19

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/utera/cidade.html>, pelo código 1010201410200010

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

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/07/2017 16:03:49 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 783312

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/07/2018 09:31:31 (hora local)**.

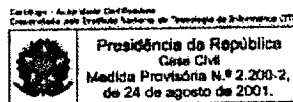
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852507170920150456-1 a 24852507170920150456-2

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0e78e76a45c68edd0d38ca5209e32f2d7060eeb94ab0197993e9acb5109f5486ea4eb49329550caaa1d204410522372126b0d3263a6535c042ceda20d64993b8



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: XYLESTESIN

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	XYLESTESIN		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		
Registro	102980357		
Processo	25992.007501/63		
Vencimento do Registro	10/2019		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G POM CT BG AL X 25 G	POMADA TOPICA	1	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570019
Princípio Ativo	LIDOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL 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)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	SEM VASOCONSTRITOR		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR (FRASCO AMPOLA DE VIDRO TIPO I INCOLOR CONTENDO 20mL) • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		

20 MG/G GEL ESTER CT SER
PRENC PLAS TRANS X 20 G

GEL

4

22/01/1980 00263

Validade

24 meses

Registro

1029803570043

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE LIDOCAINA

Complemento Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE PLASTICO TRANSPARENTE PREENCHIDA (SERINGA PLÁSTICA DE POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE E POLIPROPILENO)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

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)

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico acima de 5 anos

Destinação

Profissional /Empresa Especializada
Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL ESTER CT SER PRENC PLAS TRANS X 30 G	GEL	5	22/01/1980
Validade	24 meses	Registro	1029803570051
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE PLASTICO TRANSPARENTE PREENCHIDA (SERINGA PLÁSTICA DE POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE E POLIPROPILENO) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL 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)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Comercial Profissional /Empresa Especializada		

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Profissional /Empresa Especializada Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL SPR CX 50 FR VD TRANS NEB X 70 ML	SOLUÇÃO TOPICA	8	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570086
Princípio Ativo	LIDOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO TRANSPARENTE NEBULIZADOR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
Via de Administração	TOPICA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

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

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL ESTER CX 10 BG AL X 30 G + 10 APLIC	GEL	11	22/01/1980
Validade	24 meses	Registro	1029803570116

Princípio Ativo CLORIDRATO DE LIDOCAINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
- Acessório - APLICADOR apresentacao.quantidade_acessorios

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

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)

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 5 anos

Destinação Profissional /Empresa Especializada
 Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML (EMB. HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570124

Princípio Ativo CLORIDRATO DE LIDOCAINA

Complemento Diferencial da Apresentação SEM VASOCONSTRICTOR

Embalagem

- Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR (FRASCO AMPOLA DE VIDRO TIPO I INCOLOR CONTENDO 20mL)
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	OUTRA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL ESTER CX 10 SER PRENC PLAST TRANS X 5 G	GEL	15	22/01/1980
Validade	24 meses	Registro	1029803570159
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - SERINGA DE PLASTICO TRANSPARENTE PREENCHIDA (SERINGA PLÁSTICA DE POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE E POLIPROPILENO) Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Destinação Profissional /Empresa Especializada
Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 40 EST PLAS CARP PLAS TRANS X 1,8 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	18	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570183
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar



RESOLUÇÃO - RE Nº 575, DE 3 DE MARÇO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, 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 Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

RICARDO FERREIRA BORGES

ANEXO

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

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 56998701000116 valproato de sódio 25351.512735/2016-06 03/2022 10488 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 2519649/16-9 (175 - REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO - 056334/04-0 - 25351.020622/2004-37) 1.0553.0379.001-9 30 Meses 50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML VALPROATO DE sódio 1.0553.0379.002-7 24 Meses 250 MG CAP CT FR VD AMB X 25 ÁCIDO VALPRÓICO 1.0553.0379.003-5 24 Meses 300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 VALPROATO DE sódio 1.0553.0379.004-3 24 Meses 500 MG COM REV CT FR PLAST OPC X 50 VALPROATO DE sódio 1.0553.0379.005-1 24 Meses 500 MG COM REV CT FR PLAST OPC X 25 VALPROATO DE sódio 1.0553.0379.006-1 24 Meses 250 MG CAP CT FR VD AMB X 50 ÁCIDO VALPRÓICO 1.0553.0379.007-8 24 Meses 500 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 VALPROATO DE sódio 1.0553.0379.008-6 24 Meses 500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 VALPROATO DE sódio

ACCORD FARMACÉUTICA LTDA 64171697000146 bicalutamida 25351.501851/2008-81 10/2019 1413 GENCERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 2438726/16-2 1.5537.0017.002-0 24 Meses 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 BICALUTAMIDA 1.5537.0017.003-9 24 Meses 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 56 BICALUTAMIDA 1.5537.0017.004-7 24 Meses 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 BICALUTAMIDA 1.5537.0017.005-5 24 Meses 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 84 BICALUTAMIDA 1.5537.0017.006-3 24 Meses 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 BICALUTAMIDA

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992 DROPROPIZINA 25351.030509/2011-34 07/2018 1364 GENCERICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 0475839/14-1 1.0573.0447.007-3 24 Meses 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP DROPROPIZINA 1.0573.0447.008-1 24 Meses 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP DROPROPIZINA DROPROPIZINA NOTUSS TSS 25351.125673/2012-39 07/2018 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 0374806/14-5 1.0573.0449.005-8 24 Meses 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP DROPROPIZINA 1.0573.0449.006-6 24 Meses

3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP DROPROPIZINA BAYER S.A. 18459628000115 NAPROXENO SÓDICO FLANAX 25351.360028/2005-67 06/2019 10135 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA 2439958/16-5 1.7056.0047.009-2 36 Meses 550 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 NAPROXENO SÓDICO

BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA 49475833000106 cloridrato de ciprofloxacino monodratado QUINOFLOX 25000.019003/98-16 05/2015 10198 SIMILAR - ALTERAÇÃO MENOR DE EXCIPIENTE 1119257/15-7 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0979986/14-9 1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE 0069803/15-9 1.3489.0009.004-8 24 Meses 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 cloridrato de ciprofloxacino monodratado 1.3489.0009.005-6 24 Meses 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 cloridrato de ciprofloxacino monodratado 1.3489.0009.006-4 24 Meses 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 cloridrato de ciprofloxacino monodratado

BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 53162095000106 DROPROPIZINA ZIPTUSS 25351.802960/2010-10 07/2018 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 0375133/14-3 1.1213.0451.005-4 24 Meses 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP DROPROPIZINA 1.1213.0451.006-2 24 Meses 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP DROPROPIZINA DROPROPIZINA DROPROPIZINA 25351.803867/2010-36 07/2018 1364 GENCERICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 0374837/14-5 1.1213.0452.005-1 24 Meses 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP DROPROPIZINA 1.1213.0452.006-8 24 Meses 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP DROPROPIZINA

BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. 60831658000177 linagliptina + CLORIDRATO DE METFORMINA TRAYENTA DUO 25351.621282/2011-65 07/2018 10210 MEDICAMENTO NOVO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO 1016171/15-6 1.0367.0170.001-3 18 Meses 2.5MG + 500MG COM REV CT BL AL PLAS BCO X 20 linagliptina + CLORIDRATO DE METFORMINA 1.0367.0170.002-1 18 Meses 2.5MG + 500MG COM REV CT BL AL PLAS BCO X 60 linagliptina + CLORIDRATO DE METFORMINA 1.0367.0170.003-1 18 Meses 2.5MG + 850MG COM REV CT BL AL PLAS BCO X 20 linagliptina + CLORIDRATO DE METFORMINA 1.0367.0170.004-8 18 Meses 2.5MG + 850MG COM REV CT BL AL PLAS BCO X 60 linagliptina + CLORIDRATO DE METFORMINA 1.0367.0170.005-6 18 Meses 2.5MG + 1000MG COM REV CT BL AL PLAS BCO X 20 linagliptina + CLORIDRATO DE METFORMINA 1.0367.0170.006-4 18 Meses 2.5MG + 1000MG COM REV CT BL AL PLAS BCO X 60 linagliptina + CLORIDRATO DE METFORMINA

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 05161069000110 DIPIRONA DIPIRONA SÓDICA 25351.539287/2011-12 05/2020 1413 GENCERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 2430265/16-7 1.5584.0171.005-9 24 Meses 500 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD AMB X 2 ML DIPIRONA DIPIRONA + CAFEÍNA + CITRATO DE ORFENADRI- NA MIORRELAX 25351.564083/2011-54 06/2021

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 2430221/16-0 1.5584.0073.018-8 24 Meses 300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 12 DIPIRONA + CAFEÍNA + CITRATO DE ORFENADRI- NA 1.5584.0073.019-6 24 Meses 300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 16 DIPIRONA + CAFEÍNA + CITRATO DE ORFENADRI- NA 1.5584.0073.020-1 24 Meses 300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 24 DIPIRONA + CAFEÍNA + CITRATO DE ORFENADRI- NA 1.5584.0073.021-8 24 Meses 300 MG + 50 MG + 35 MG COM DISP CT BL AL PLAS AMB X100 (EMB MULT) DIPIRONA + CAFEÍNA + CITRATO DE ORFENADRI- NA

LATANOPROSTA LATANIS 25351.751131/2015-94 03/2022 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 1070172/15-9 (155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 974886/11-5 - 25351.694145/2011-09) 1.5584.0539.001-6 24 Meses 500MCG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 2,5ML LATANOPROSTA 1.5584.0539.002-4 24 Meses 50MCG/ML SOL OFT CX 50 FR PLAS TRANS GOT X 2,5ML LATANOPROSTA

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 02814497000107 ALBENDAZOL MEBENIX 25351.588564/2016-88 03/2022 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 2641625/16-5 (155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0823918/12-5 - 25351.575389/2012-04) 1.4381.0196.001-6 24 Meses 400 MG COM MAST CT BL AL PLAS INC X 1 ALBENDAZOL 1.4381.0196.002-4 24 Meses 400 MG COM MAST CT BL AL PLAS INC X 3 ALBENDAZOL 1.4381.0196.003-2 24 Meses 400 MG COM MAST CT BL AL PLAS INC X 5 ALBENDAZOL 1.4381.0196.004-0 24 Meses 400 MG COM MAST CT BL AL PLAS INC X 6 ALBENDAZOL 1.4381.0196.005-9 24 Meses 400 MG COM MAST CT BL AL PLAS INC X 300 ALBENDAZOL 1.4381.0196.006-7 24 Meses 400 MG COM MAST CT BL AL PLAS INC X 500 ALBENDAZOL

CAFEÍNA + dipirona monodratada + MUCATO DE ISO- METEPTENO Sedamed 25351.653056/2007-97 08/2018 1980 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO. 004261/12-5 1.4381.0119.006-7 24 Meses 30 MG + 300 MG + 30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 4 CAFEÍNA + dipirona monodratada + MUCATO DE ISO- METEPTENO 1.4381.0119.007-5 24 Meses 30 MG + 300 MG + 30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 20 CAFEÍNA + dipirona monodratada + MUCATO DE ISO- METEPTENO 1.4381.0119.008-3 24 Meses 30 MG + 300 MG + 30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 100 CAFEÍNA + dipirona monodratada + MUCATO DE ISO- METEPTENO 1.4381.0119.009-1 24 Meses 30 MG + 300 MG + 30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 200 CAFEÍNA + dipirona monodratada + MUCATO DE ISO- METEPTENO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 44734671000151 TARTARATO DE METOPROLOL BETACRIS 25351.389968/2016-91 03/2022 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 2340353/16-5 (155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 1156469/16-5 - 25351.807841/2016-16) 1.0298.0448.001-3 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600014

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0 R. Presidente Getúlio Vargas, 114 - Bairro Dos Estados - 34161-000 - CEP 34161-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (31) 3244-5444 - Fax: (31) 3244-5444 Autenticação Digital De acordo com os artigos 1º, 6º a 7º, inc. V al. 1º e 82 da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 9º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. Cod. Autenticação: 24652106170948320610-1; Data: 21/06/2017 09:48:57 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AF130604-7CTY Valor Total do Ato: R\$ 4,12 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB 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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **27/06/2017 10:39:02 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Controle da Autenticação Digital*¹.

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **23/06/2018 08:19:43 (hora local)**.

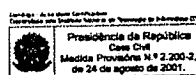
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852106170948320610-1 a 24852106170948320610-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd10a8df56e704f07299b3718dbc60ebe08fc030b1416cb5a29d2269ae64d2c36ea4eb49329550caaa1d204410522



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
 Av. Presidente Lacerda, 1145 - Bairro Dom João - Jd. São José - CEP 59120-000 - Tel. (51) 3344-3444 - Fax: (51) 3344-3444

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

Cód. Autenticação: 24851702170948060281-1; Data: 17/02/2017 09:48:37

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AES49610-EG4H
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Reg. Valderio de Miranda Cavalcanti
 Titular



300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
 ZYLMIUM
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.7817.0048.004-4 36 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 32
 ZYLMIUM
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP 1.01039-1
 FENITOÍNA
 ANTICONVULSIVANTES
 FURP - FENITOÍNA 25991.006367/81 05/2012
 INSTITUCIONAL 1.1039.0036.006-9 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB. HOSP.)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA 1.01343-0
 AZITROMICINA DIIDRATADA
 PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
 Referência - Zitromax 25351.433911/2012-62
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 600 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 600 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 900 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 900 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 UNIÃO QUÍMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7
 MESILATO DE DOXAZOSINA
 ANTI-HIPERTENSIVOS
 DOXAPROST 25000.026039/97-01 12/2017
 COMERCIAL 1.0497.1234.001-5 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.002-3 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.003-1 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.004-1 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.005-3 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.006-6 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.007-4 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.008-2 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 CETOCOANAZOL
 ANTIMICOTICOS SISTEMICOS DE USO ORAL
 Referência - NIZORAL 25351.545458/2012-58
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 10
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 30
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 100
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 100
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 200
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.636, DE 18 DE JULHO DE 2014

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso IX do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e 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, e, considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
SHIRE FARMACEUTICA BRASIL LTDA. - 07.898.671/0001-60	25351.040221/2008-27	REPLAGAL	0785404/13-8	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.004660/98-13	BERININ P	0982770/13-6	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.006090/99-69	KYBERNIN P	0982744/13-7	07/2019
BAXTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80	25351.492741/2008-11	ADVATE	0051859/14-0	07/2019

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351.840177/2008-83	cloridrato de epirubicina	0001289141	jul/19
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A.	25351.443026/2008-90	cloridrato de cicloenzaprina	0688904132	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.204410/2008-72	Croscor	0535531131	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.047057/2008-41	cloridrato de ciprofloxacino	0660538139	abr/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.024934/2006-81	carvedilol	0553006137	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.329967/2011-89	Benzilpen	0569913134	jun/19
AGILA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351.011120/2007-68	Proto-lucan	0042895147	jul/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.016252/2004-33	acetiloxima sodica	0049428143	jul/19
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351.342668/2006-76	captopril	0005545140	jul/19
BALM LABOR INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25000.030013/98-91	Remonril	0062618146	jul/19
BELFAR LTDA	25000.001251/99	Dermotrizol	0051076141	jul/19
BELFAR LTDA	25351.058039/2008-22	metronidazol	1080325134	jul/19
BELFAR LTDA	25351.016710/2004-34	bronzoepam	1080346137	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.701346/2008-08	apoxisicina triidratada	0688936131	mar/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.829000/2008-11	cloridrato de cicloenzaprina	0524539137	fev/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.067018/2003-93	ranitridil	0552704130	mar/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.055647/2003-71	glimepirida	1080319130	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.047015/2003-33	tobramicina	1080450131	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.283421/2008-72	tenipramato	0501952134	dez/18
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.053965/2003-02	finasterida		
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.212930/2008-91	Mesna		

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/interatividade.html>, pelo código 10102014072100010

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

002631

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 02/03/2017 às 07:32:53 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5f1af63f90d28ae98a77f219f2fe3477a9c4ac570aae3c3a4174a17e4a84e8a5ea4eb49329550caaa1d204410522372190778bdef439e47098ca5fba4f9a25

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

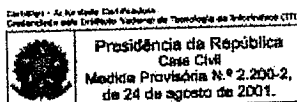
Esta certidão tem a sua validade até: 23/02/2018 às 02:57:53 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 656570

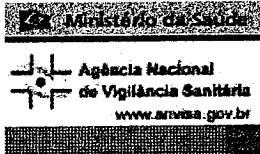
Código de Controle da Autenticação:

24851702170948060281-1 a 24851702170948060281-2

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



002632



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : DIMORF

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	DIMORF		
Categoria:	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Registro:	102980097		
Processo:	25000.016041/88		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970032
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970067
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970072
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	23/08/1996

002633

	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 EST AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970148
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970156
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970199
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	20	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970202
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

002634

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL AL X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	40	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970407
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CX BL AL AL X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	41	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970415
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	42	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970423
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CX BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	43	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970431
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO INJETAVEL	44	23/08/1996

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	4	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970040
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	5	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970059
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	11	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970113
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	16	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970164
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	17	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970172

002636

Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
--

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	25	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970253
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970261
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	27	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970271
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	28	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970288
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	30	23/08/1996

002637

	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	36	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970369
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	37	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970377
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 TABELONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
 Endereço: Rua Passos, 118 - Bairro Dos Laceres - Jd. Presidente - CEP: 21.240-000 - Rio de Janeiro - RJ - Tel: (21) 241-5404 - Fax: (21) 241-5404

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. 1º, 9º, 11 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24852601171039450625-1; Data: 26/01/2017 10:40:33

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09594-330K
 Valor Total do Ato: R\$ 0,00
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bol. Valdeir de Miranda Cavalcanti
 Titular

002638

Nº 71, segunda-feira, 14 de abril de 2014

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

25



3 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15
 ZEMER
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 3 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30
 ZEMER
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 3 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60
 ZEMER
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 4,5 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15
 ZEMER
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 4,5 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30
 ZEMER
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 4,5 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60
 ZEMER
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 Referência - EXELON 25351.715439/2009-25
 0000000000 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

0000000000 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.373, DE 11 DE ABRIL DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 29 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 30 de julho de 2013 e a Portaria MS/GM nº 533, de 3 de abril de 2014, tendo em vista o disposto no inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Indeferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

IVO BUCARESKY
 ANEXO

NOME DA EMPRESA
 PRINCÍPIO ATIVO
 NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
 NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 COMPLEMENTO DE NOME
 ASSUNTO DA PETIÇÃO
 FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ
 DIAZEPAM
 PAR MANGUINHOS-DIAZEPAM 25351.029349/00-57
 0000000000 24 Meses
 10 MG COM CT ENV AL POLIET X 200
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 1980 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.374, DE 11 DE ABRIL DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 29 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 30 de julho de 2013 e a Portaria MS/GM nº 533, de 3 de abril de 2014, tendo em vista o disposto no inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e

considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976;
 considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;
 considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999;
 considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a reavaliação automática do registro dos produtos biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A reavaliação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Art. 3º A reavaliação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

IVO BUCARESKY

ANEXO

Razão Social - CNPJ	Processo	Produto	Dr. Vencimento
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Soro Antibiologico AB	01/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	SORO ANTIBIOTICO	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Soro Antibiologico	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Soro Antitoxico	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Soro Antitoxico	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	soro antitoxico-laquelico	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	soro antitoxico (Toxocoles, Phosneutra e Tityus)	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Soro Antibiologico-cranialico	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Soro Antibiologico	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Soro Antiescorbutoico	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	SORO ANTIDIFTERICO	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	VACINA DUPLA (TT) USO ADULTO	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	VACINA DUPLA (DT) USO INFANTIL	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Soro Antitoxico	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Soro Antitoxico	02/2018
INSTITUTO BUJANTIAN - 01.821.344/0001-56	25351.01242/2002-48	Vacina Recombinante contra Hepatite B	04/2019
BEADFOUR TISEN FARMACEUTICA LTDA - 07.118.721/0001-30	25351.01242/2002-48	PNEUMOCOCCO 23-VALENTE	04/2019
MERCK SHARP E DOHME FARMACEUTICA LTDA - 45.987.013/0001-34	25351.183985/2007-25	IVIGBEX	04/2019
LFBI - HEMODERIVADOS E BIOTECNOLOGIA LTDA - 07.207.372/0001-95	25000.000910/97-56	REFLOFOR	04/2019
EMS S/A - 57.507.478/0003-65			

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.375, DE 11 DE ABRIL DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 29 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 30 de julho de 2013 e a Portaria MS/GM nº 533, de 3 de abril de 2014, tendo em vista o disposto no inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e

considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976;
 considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;
 considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999;
 considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a reavaliação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A reavaliação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Art. 3º A reavaliação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

IVO BUCARESKY

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticada.html>, pelo código 10102914041400164

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.

002639

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 31/01/2017 às 07:44:11 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b77ed9bb6089b2930f459b3b19cb67b9d8b09fa6756c0df5c57ff1df7cd3
dba1fea4eb49329550caaa1d2044105223721f046b728c9930706d9ae4ab9960a4f33

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

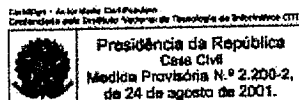
Esta certidão tem a sua validade até: 31/01/2018 às 05:24:41 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 642895

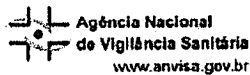
Código de Controle da Autenticação:

24852601171039450625-1 a 24852601171039450625-2

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



0026+0



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : OMEPRAZOL

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	OMEPRAZOL		
Categoria:	ANTIULCEROSOS		
Registro:	102980327		
Processo:	25351.002168/2003-51		
Vencimento do Registro:	08/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG PO LIOF P/SOL INJ CT 1 FA VD INC	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	1	04/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1029803270015
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL SÓDICO		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG PO LIOF P/SOL INJ CX 5 FA VD INC	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	2	04/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1029803270023
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL SÓDICO		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG PO LIOF P/SOL INJ CX 25 FA VD INC	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	3	04/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1029803270031
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL SÓDICO		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG PO LIOF P/SOL INJ CT 1 FA VD INC + AMP DIL X 10 ML	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	4	04/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1029803270041
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL SÓDICO		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		



300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
 ZYLUM
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.7817.0048.004-4 36 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 32
 ZYLUM
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP 1.01039-1
 FENITOINA
 ANTICONSULSIVANTES
 FURP - FENITOINA 25991.006367/81 05/2012
 INSTITUCIONAL 1.1039.0036.006-9 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB. HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA 1.01343-0
 AZITROMICINA DIHIDRATADA
 PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
 Referência - Zitromax 25351.433911/2012-62
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 600 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 600 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 900 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 900 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7
 MESILATO DE DOXAZOSINA
 ANTI-HIPERTENSIVOS
 DOXAPROST 25000.026039/97-01 12/2017
 COMERCIAL 1.0497.1234.001-5 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.002-3 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.003-1 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.004-1 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.005-8 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.006-6 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.007-4 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.008-2 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 CETOCONAZOL
 ANTIMICOTICOS SISTEMICOS DE USO ORAL
 Referência - NIZORAL 25351.545458/2012-58
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 10
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 30
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 100
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 200
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.636, DE 18 DE JULHO DE 2014

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso IX do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso 1, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo 1 da Portaria nº 630, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e, considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a reavaliação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A reavaliação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

Art. 3º A reavaliação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente reavaliado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos reavaliados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBAO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
SHIRE FARMACEUTICA BRASIL LTDA. - 07.998.670/01-60	25351.040221/2008-27	REPLAGAL	0785404/13-8	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.389/0001-98	25000.004660/98-13	BERININ P	0982770/13-6	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.389/0001-98	25000.006090/99-69	KYBERNIN P	0982744/13-7	07/2019
BAXTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80	25351.492741/2008-11	ADVATE	0051859/14-0	07/2019

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351.840177/2008-83	cloridrato de epirubicina	0001289141	jul/19
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A.	25351.443026/2008-90	cloridrato de ciclohexaprina	0688904132	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.204410/2006-72	Cconopor	0555531121	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.047032/2003-41	cloridrato de ciprofloxacino	0660538139	abr/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.024934/2006-81	carvedilol	0553006137	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.329967/2011-89	benzilpen	0569913134	jan/19
AGILIA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351.011120/2007-68	Renopril	0042895147	jul/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.016282/2004-33	Fruto-tocan	0005234145	jul/19
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351.342668/2006-76	cefuroxima sódica	0049428143	jul/19
BALM-LABOR INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351.030013/98-01	scaptopril	0605543140	jul/19
BELFAR LTDA	25000.012511/99	Renopril	00655618146	jul/19
BELFAR LTDA	25351.058039/2004-22	Dermolizol	0051075141	jul/19
BELFAR LTDA	25351.016710/2004-34	metronidazol	1080325134	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.701136/2008-08	bromazepam	1080346137	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.422500/2008-11	amoxicilina trihidratada	0688916131	mar/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.067018/2003-93	cloridrato de ciclohexaprina	0524539137	fev/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.055647/2003-71	ramipril	0525593137	fev/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.047015/2003-53	glimiperida	0552704130	mar/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.047015/2003-53	tolbramicina	1080319130	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.783421/2008-72	topiramato	1080450131	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.053965/2003-05	finasterida	0501952134	dez/18
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.212950/2008-91	lmesna		

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.874-0

Assessoria Jurídica, 114 - Bairro Dos Estudos - Jd. Paraíso - CEP 04334-000 - São Paulo - SP - Tel: (11) 5144-4444 - Fax: (11) 5144-4444

Autenticação Digital

De acordo com as disposições do art. 7º, inc. V, § 1º e 2º da Lei nº 11.343/2006 e do art. 1º, § 1º da Lei nº 11.344/2006, o presente instrumento digitalizado, em conformidade com o documento apresentado e registrado neste ato, é fiel e verdadeiro.

Cód. Autenticação: 24852002170957180109-1 Data: 20/02/2017 09:57

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFS68762-SEOS
 Valor Total do Ato: R\$ 4,00
 Confira os dados do ato em: <http://selodigital.tribpb.br>

002642

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 02/03/2017 às 07:39:24 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5f1af63f90d28ae98a77f219f2fe3477eb5cf755ae39e51a9005457d33da
fec5ea4eb49329550caaa1d204410522372118c2f3bf8be8964e1fdf3bde063e0bbc

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

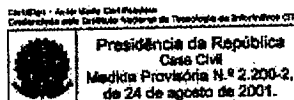
Esta certidão tem a sua validade até: 23/02/2018 às 02:57:56 (Dia/Mês/Ano)

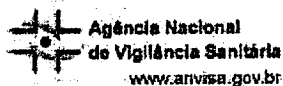
Código de Controle da Certidão: 657684

Código de Controle da Autenticação:

24852002170957180109-1 a 24852002170957180109-2

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





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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

002643

Detalhe do Produto : NAUSEDROM

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	NAUSEDROM		
Categoria:	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro:	102980124		
Processo:	25000.014054/92-84		
Vencimento do Registro:	03/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CT 1 AMP VD INC X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	02/03/1994
Validade:	36 meses	Registro:	1029801240010
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	NAUSEDROM		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CT 1 AMP VD INC X 4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	02/03/1994
Validade:	36 meses	Registro:	1029801240029
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	NAUSEDROM		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM REV CT BL AL PLAS X 10 (ADQ. RES. 572 05/04/2002)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	02/03/1994
Validade:	36 meses	Registro:	1029801240037
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação


Apresentação:	
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	02/03/1994
Validade:	36 meses	Registro:	1029801240097
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	02/03/1994
Validade:	36 meses	Registro:	1029801240100
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	11	02/03/1994
Validade:	36 meses	Registro:	1029801240119
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		


Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	02/03/1994
Validade:	36 meses	Registro:	1029801240127
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DIIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL		

 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1</p> <p>PRODUTO</p>		<p>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORÇÃO DE V.S.)</p>																																																																							
<p>B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</p> <p>01 2 5 9 9 2 0 0 8 5 4 0 7 4</p>		<p>PROTOCOLO (DIA/MÊS/ANO) (PRODUTO) E (APRES.) FORMULÁRIOS ANEXOS</p> <p>02 03</p>																																																																							
<p>C DADOS DA EMPRESA</p> <p>DETENTORA</p> <p>04 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.</p> <p>CEDEnte (CONFORME DOCUMENTO DE CESSÃO LEGAL, VÁLIDO E ACABADO EM PODER DA SNVS)</p> <p>06</p>		<p>NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO</p> <p>05 1 0 0 2 9 8 1</p> <p>NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO</p> <p>07</p>																																																																							
<p>D DADOS DO PRODUTO</p> <p>CLASSE TERAPÊUTICA / CATEGORIA</p> <p>08 0 8 0 2 0 1 8 ANTI-HISTAMÍNICOS SISTÊMICOS</p> <p>VENCIMENTO (MÊS / ANO)</p> <p>09 0 5 2 0</p> <p>NOME DO PRODUTO</p> <p>10 CLORIDRATO DE PROMETAZINA</p>																																																																									
<p>E REFERÊNCIA DO SIMILAR (EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTOS)</p> <p>EMPRESA DETENTORA</p> <p>11 SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA.</p> <p>NÚMERO DE REGISTRO</p> <p>12 1.1300.0319</p> <p>NOME DO PRODUTO</p> <p>13 FENERGAN®</p>																																																																									
<p>F DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>14 Nº DA APRES.</th> <th>15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA</th> <th>16 COMPONENTES DA FÓRMULA</th> <th>17 CÓDIGO DA D.C.B.</th> <th>18 TIPO</th> <th>19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME</th> <th>20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>001</td> <td>SOL INJ</td> <td>CLORIDRATO DE PROMETAZINA (equivalente a 25 mg de prometazina base)</td> <td>0 7 4 3 1</td> <td>05</td> <td>28,205 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ÁCIDO ACÉTICO</td> <td>0 0 0 8 6</td> <td>16</td> <td>0,00015 ML</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ÁCIDO ACÉTICO</td> <td>0 0 0 8 6</td> <td>16</td> <td>Q.S.P. pH</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ACETATO DE SÓDIO TRI-HIDRATADO</td> <td>0 0 0 8 8</td> <td>16</td> <td>6,0 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>HIDRÓXIDO DE SÓDIO</td> <td>0 4 6 9 9</td> <td>16</td> <td>Q.S.P. pH</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>METABISSULFITO DE SÓDIO</td> <td>0 5 7 1 1</td> <td>16</td> <td>0,75 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>SULFITO DE SÓDIO</td> <td>0 8 1 8 7</td> <td>16</td> <td>0,9 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ÁCIDO GENTÍSICO</td> <td>0 0 2 2 6</td> <td>16</td> <td>1,0 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ÁGUA PARA INJETÁVEIS</td> <td>0 9 3 2 0</td> <td>16</td> <td>Q.S.P. 1,0 ML</td> <td>ML</td> </tr> </tbody> </table>				14 Nº DA APRES.	15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D.C.B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA	001	SOL INJ	CLORIDRATO DE PROMETAZINA (equivalente a 25 mg de prometazina base)	0 7 4 3 1	05	28,205 MG	ML			ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	0,00015 ML	ML			ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	Q.S.P. pH	ML			ACETATO DE SÓDIO TRI-HIDRATADO	0 0 0 8 8	16	6,0 MG	ML			HIDRÓXIDO DE SÓDIO	0 4 6 9 9	16	Q.S.P. pH	ML			METABISSULFITO DE SÓDIO	0 5 7 1 1	16	0,75 MG	ML			SULFITO DE SÓDIO	0 8 1 8 7	16	0,9 MG	ML			ÁCIDO GENTÍSICO	0 0 2 2 6	16	1,0 MG	ML			ÁGUA PARA INJETÁVEIS	0 9 3 2 0	16	Q.S.P. 1,0 ML	ML
14 Nº DA APRES.	15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D.C.B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA																																																																			
001	SOL INJ	CLORIDRATO DE PROMETAZINA (equivalente a 25 mg de prometazina base)	0 7 4 3 1	05	28,205 MG	ML																																																																			
		ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	0,00015 ML	ML																																																																			
		ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	Q.S.P. pH	ML																																																																			
		ACETATO DE SÓDIO TRI-HIDRATADO	0 0 0 8 8	16	6,0 MG	ML																																																																			
		HIDRÓXIDO DE SÓDIO	0 4 6 9 9	16	Q.S.P. pH	ML																																																																			
		METABISSULFITO DE SÓDIO	0 5 7 1 1	16	0,75 MG	ML																																																																			
		SULFITO DE SÓDIO	0 8 1 8 7	16	0,9 MG	ML																																																																			
		ÁCIDO GENTÍSICO	0 0 2 2 6	16	1,0 MG	ML																																																																			
		ÁGUA PARA INJETÁVEIS	0 9 3 2 0	16	Q.S.P. 1,0 ML	ML																																																																			

MS / ANVISA


FP1 - frente



 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</p> <p>APRESENTAÇÃO</p>		<p>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORÇÃO DE V.S.)</p>	
<p>B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</p> <p>01 2 5 9 9 2 0 0 8 5 4 0 7 4</p>		<p>PROCOLO (DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</p> <p>02 21 DE</p>	
<p>G IMPORTANTI: AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)</p>			
<p>II ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)</p> <p>01 1 4 2 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO</p> <p>03 04</p>			
<p>I DADOS DO FABRICANTE</p> <p>FABRICANTE NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO</p> <p>22 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA 23 1 0 0 2 9 8 1</p> <p>MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO UF DE FABRICAÇÃO CÓDIGO MUNICÍPIO</p> <p>24 ITAPIRA 25 S P 26 2 2 6 0 4</p>			
<p>J DADOS DA APRESENTAÇÃO</p> <p>NÚMERO DE REGISTRO 28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO</p> <p>27 1 0 2 9 8 0 0 4 2 0 0 8 3 1 INSTITUCIONAL 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL</p> <p>TEMPO DE VALIDADE 3 COMERCIAL 4 RESTRITO A HOSPITAIS</p> <p>29 2 4 1 DIAS OU X 2 MESES OU 3 ANOS</p> <p>NOME DO PRODUTO CLORIDRATO DE PROMETAZINA</p> <p>30</p> <p>COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA NÚM. DA APRES. NA FÓRMULA</p> <p>31 PAMERGAN® 32 0 0 2</p> <p>APRESENTAÇÃO DO PRODUTO 2 5 M G C O M R E V O R C X B I . A I . P I . A S</p> <p>33 T R A N S X 2 0 0 (E M B H O S P)</p> <p>FORMULA FÍSICA / FARMACÊUTICA</p> <p>34 1 0 1 0 4 4 COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>RESTRIÇÃO DE USO / VENDA CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO</p> <p>35 1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA 36 0 3 1 2 <i>Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.</i></p> <p>ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA</p> <p>37 BLÍSTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE 38 1 0 8 CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</p>			

MS / ANVISA



 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</p> <p>APRESENTAÇÃO</p>		<p>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO CRISTAL DE V.S.)</p>	
<p>B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</p> <p>01 2 5 9 9 2 0 0 8 5 4 0 7 4</p>		<p>PERÍODO (DIA / MÊS / ANO)</p> <p>02</p> <p>NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</p> <p>21</p>	
<p>G IMPORTANTE AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (NÚMERO ESPECIAL)</p>			
<p>H ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)</p> <p>01 1 4 2 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO</p> <p>02</p> <p>03</p> <p>04</p>			
<p>I DADOS DO FABRICANTE:</p> <p>FABRICANTE: 22 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 23 1 0 0 2 9 8 1</p> <p>MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO: 34 SÃO PAULO UF DE FABRICAÇÃO: 25 S CÓDIGO MUNICIPAL: 26 5 0 3 0 8</p>			
<p>J DADOS DA APRESENTAÇÃO</p> <p>NÚMERO DE REGISTRO: 27 1 0 2 9 8 0 0 4 2 0 0 1 6 28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO</p> <p><input type="checkbox"/> 1 INSTITUCIONAL <input type="checkbox"/> 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 3 COMERCIAL <input type="checkbox"/> 4 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS</p> <p>TEMPO DE VALIDADE: 29 2 4 <input type="checkbox"/> 1 DIAS OU <input checked="" type="checkbox"/> 2 MESES OU <input type="checkbox"/> 3 ANOS</p> <p>NOME DO PRODUTO: 30 CLORIDRATO DE PROMETAZINA</p> <p>COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA: 31 PAMERGANOL NÚM DA APRES NA FÓRMULA: 32 0 0 1</p> <p>APRESENTAÇÃO DO PRODUTO: 33 2 5 MG / ML SOL INJ IM / IV CX 50 AM</p> <p>33 P V D A M B X 2 ML (E M B H O S P)</p> <p>FÓRMULA FÍSICA / FARMACÉUTICA: 34 2 0 1 0 2 2 SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>RESTRIÇÃO DE USO / VENDA: 35 1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO: 36 0 3 1 0 Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C). Proteger da luz.</p> <p>CONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA: 37 0 0 2 7 AMPOLA DE VIDRO AMBAR 38 0 9 4 CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</p>			

MS / ANVISA

FP2 - Item 2



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

Av. Presidente Epitácio Pessoa, 114 - Bairro Das Estrelas - João Pessoa/PB - CEP 51038-900 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (31) 3343-0000 - Fax: (31) 3343-0011

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.952/1994 e Art. 9º Inc. XII do Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24852601171038310078-5; Data: 26/01/2017 10:39:14

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09577-2SY1; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Vitor de Miranda Cavalcanti



MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS (GGMED)
COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE

PROCESSO INICIAL Nº: 25992.008540/74
PRODUTO: CLORIDRATO DE PROMETAZINA
MARCA: PAMERGAN®
CLASSE TERAPÊUTICA: ANTI-HISTAMÍNICO SISTÊMICO
FORMA FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO
APRESENTAÇÃO: 25 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 20
25MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL
APRESENTAÇÃO: 25 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VC AMB X 2 ML (EMB HOSP)
25 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VC AMB X 2 ML (EMB HOSP)

ASSUNTO: SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA., sociedade empresária limitada, com sede na Rodovia Itapira/Lindóia, Km 14, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 44.734.671/0001-51 e Inscrição Estadual sob o nº 374.007.758.117, com Autorização de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.00298-1 e Autorização Especial de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.20065-9 vem, através de seu Representante Legal e Responsável Técnico, abaixo assinado, mui respeitosamente, solicitar Renovação de Registro de Medicamento Similar, para o produto em epígrafe.

I. Vocabulário Controlado de Formas Farmacêuticas, Vias de Administração e Embalagens de Medicamentos

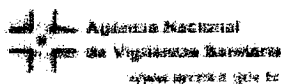
Informamos que a descrição das apresentações do medicamento foi atualizada conforme 1ª Edição do Vocabulário Controlado, publicado pela ANVISA, onde o material de acondicionamento era

HFL

Pamergan® - Renovação de Registro de Medicamento Similar

Cristália I - Rod. Itapira-Lindóia, Km 14,5 - Ponte Preta - Itapira-SP - CEP 13076-070 - Tel./Fax: (19) 3843-0600
Cristália II - Av. Paralela, 361 - Nova Itapira - Itapira-SP - CEP 13074-000 - Cx. Postal 124 - Tel./Fax: (19) 3863-4500
Cristália III - Av. Nossa Senhora Aparecida, 574 - Buzandá - São Paulo-SP - CEP 05333-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2252
Cristália Indústria - Rua Padre Euzébio, nº 361 - Vila Cruz - São Paulo-SP - CEP 05515-010 - Tel./Fax: (11) 3723-0400



**EMIÇÃO DE CERTIFICADO DE PROTOCOLIZAÇÃO
(PROTÓTIPO NÃO FUNCIONAL)****INFORMAÇÃO SOBRE O DOCUMENTO****Protocolo:**
25352384476201413**Data de Entrada:**
10/10/2014**Tipo de Documento:**
Processo**Nº de Expediente:**
0908198/14-4**Determinação:**
44.734.871/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**Assunto:**
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento**Nº de Conhecimento:**
201418890293PR

<< VOLTAR

EMITIR COMPROVANTE



BRANFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.
1.05584-9
CEFALOXINA
CEFALOSPORINAS
Referência - KIFLEX 253.51.034993/2003-15 07/2018
COMERCIAL 1.5584.0002.001-6 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0002.002-4 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0002.003-2 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0002.004-0 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 08
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0002.005-5 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 08
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.002-0 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.003-9 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.004-7 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.005-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.006-3 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.007-1 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.008-8 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.009-8 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.010-1 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0030.001-9 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0030.002-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0030.003-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0030.004-3 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
CARISOPRODOL + DICLOFENACO SÓDICO + PARACETAMOL
+ CAFEÍNA
ANTINFLAMATORIOS
TORSILAX 25351.539304/2011-99 12/2013

COMERCIAL 1.5584.0234.005-0 24 Meses
125MG + 50MG + 300MG +300MG COM CT BL AL PLAS INC X
6
Não informado
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO CO-
MERCIAL
COMERCIAL 1.5584.0234.006-9 24 Meses
125MG + 50MG + 300MG +300MG COM CT BL AL PLAS INC X
8
Não informado
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO CO-
MERCIAL
BUNKER INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.00577-3
CARISOPRODOL + DICLOFENACO SÓDICO + PARACETAMOL
+ CAFEÍNA
RELAXANTES MUSCULARES
TANDIENE 25000.016913/97-93 06/2018
COMERCIAL 1.0577.0154.001-9 36 Meses
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS INC
X 30
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
MUCATO DE ISOMETEPENO + DIMPONA + CAFEÍNA ANI-
DRAL
ANALGESICOS CONTRA ENXAQUECA
DORIDINA 25000.031334/97-61 10/2013
COMERCIAL 1.0577.0158.001-8 42 Meses
30 MG + 300 MG + 30 MG DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 10
DORIDINA
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDI-
CAMENTO
COMERCIAL 1.0577.0158.002-9 42 Meses
50 MG + 300 MG + 30 MG SOL OR CT FR PLAS OPC CGT X 15
ML
DORIDINA
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDI-
CAMENTO
MELOXICAM
ANTINFLAMATORIOS
MOVOXICAM 25000.035369/96-15 09/2017
COMERCIAL 1.0577.0145.001-1 36 Meses
7,5 MG COM CT FR VD AMB X 10
MOVOXICAM
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0145.002-8 36 Meses
15 MG COM CT FR VD AMB X 10
MOVOXICAM
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0145.004-4 36 Meses
7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0145.005-2 36 Meses
15 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
PARACETAMOL
ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Referência - TYLENOL 25351.023542/2003-52 01/2014
COMERCIAL 1.0577.0179.001-5 36 Meses
750 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10130 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0179.002-3 36 Meses
750 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB TIOSP)
Não informado
10130 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA
ANTIEMÉTICOS E ANTINÁUSEANTES
PLAMIVON 25992.001566/70 11/2016
COMERCIAL 1.0577.0059.001-7 24 Meses
10 MG COM CT STR X 100 (EMB FRAC)
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0059.002-5 24 Meses
10 MG COM CT STR X 12
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0059.003-3 24 Meses
4 MG/ML SOL OR GTS CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
SECUNDÁRIA
CLORIDRATO DE BUCILIZINA
ESTIMULANTES DO APETITE
APETIL 25992.012726/69 08/2010
COMERCIAL 1.0577.0186.001-3 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10887 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO ME-
DICAMENTO - ANVISA

CHIESI FARMACÊUTICA LTDA 1.00058-0
FENOFIBRATO
ANTILIPEMICOS
LIPIDL 25351.179933/2002-10 09/2017
COMERCIAL 1.0058.0102.001-4 36 Meses
200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAST INC X 30
Não informado
1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDI-
CAMENTO
COMERCIAL 1.0058.0102.002-2 36 Meses
200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAST INC X 10
Não informado
1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDI-
CAMENTO
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS
S.A. 01781-7
SIMETICONA
ADSORVENTES E ANTIFISSETICOS INTESTINAIS SIMPLES
PLATEX 25351.653189/2009-73 06/2015
COMERCIAL 1.7817.0107.006-0 24 Meses
150 MG/ML EMUL OR CT FR PLAST OPC GOT X 10 ML
Não informado
1490 MEDICAMENTO NOVO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE
FABRICAÇÃO
1491 MEDICAMENTO NOVO - REATIVAÇÃO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.7817.0107.007-9 24 Meses
150 MG/ML EMUL OR CT FR PLAST OPC GOT X 15 ML
Não informado
1491 MEDICAMENTO NOVO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.7817.0107.008-7 24 Meses
150 MG/ML EMUL OR CT FR PLAST OPC GOT X 20 ML
Não informado
1491 MEDICAMENTO NOVO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTO
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
1.00298-1
CETIRIZINA + DIMPONA + CAFEÍNA ANI-
DRAL
RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS-ASSOCIACOES ME-
DICAMENTOSAS
ANA - FLEX 25351.020693/2003-59 08/2018
COMERCIAL 1.0298.0328.001-0 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 4
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.002-9 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.003-7 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.004-5 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.005-3 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CX BL AL PLAS AMB X
200
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.006-1 24 Meses
35 MG/ML + 300MG/ML + 50MG/ML SOL OR CT FR VD AMB
X 20 ML
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA
CLORIDRATO DE PROMETAZINA
ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
PAMERGAN 25992.008540/74 03/2015
COMERCIAL 1.0298.0042.001-6 24 Meses
53 MG/ML SOL INI CX 50 AMP VD AMB X 2 ML
Não informado
10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO
DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÊ-
TODOS ANALÍTICOS
1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
COMERCIAL 1.0298.0042.003-2 36 Meses
25 MG DRG CX 50 FR X 10
Não informado
1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0298.0042.007-5 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÊ-
TODOS ANALÍTICOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.wfn.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102013111800015

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Cód. Reg. CH 08 870-0
R. Fernando Figueira, 116 - Bairro Dos Glócos - Joo Pessoa - PB - CEP: 53030-000 - Fone: (35) 3241-2111 - Fax: (35) 3241-2111

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 9º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24852601171038310078-8; Data: 26/01/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09574-KHSY; Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bél. Valécio Miranda Cavalcanti
Titular



1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0298.0042.008-3 24 Meses
25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB IOSP)

Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

CSE BIRIRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 1.00151-0
FATOR VIII DE COAGULAÇÃO
FRACCOES DO SANGUE OU PLASMA EXCEPTO GAMAGLOBULINA

BERRIATE P 2500.006091/92-55 12/2017
COMERCIAL 1.0151.0112.001-3 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + EQP TRANSF + FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

COMERCIAL 1.0151.0112.002-1 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 5 ML + EQP TRANSF + FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

COMERCIAL 1.0151.0112.003-1 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 10 ML + EQP TRANSF + FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

ASSISTENCIA A SAUDE 1.0151.0112.004-8 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + EQP TRANSF + FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

ASSISTENCIA A SAUDE 1.0151.0112.005-6 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 10 ML + EQP TRANSF + FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.007-2 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.008-0 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 5,0 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.009-9 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 10,0 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.010-7 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.011-5 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.012-3 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.013-1 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.014-0 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.015-8 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.016-6 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.017-4 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

RISTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.018-2 24 Meses
100 U/ML LIOF INF FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR

DESC
NÃO INFORMADO
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

COMERCIAL 1.0235.0458.005-6 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB IOSP)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.006-4 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.007-2 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.008-0 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB IOSP)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.009-9 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.010-2 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.011-0 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB IOSP)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.012-9 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.013-7 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.014-5 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 300 (EMB IOSP)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.015-3 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.016-1 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.017-0 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.018-8 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.019-6 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.020-4 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.021-2 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 300 (EMB IOSP)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.022-0 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.023-8 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.024-6 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.026-6 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Referência - ZITROMAX 25351.013169/01-88 09/2017

COMERCIAL 1.0235.0560.001-8 36 Meses
40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + FR PLAS DIL X 12 ML + SER PLAS

Não informado
10245 GERICICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE

COMERCIAL 1.0235.0560.002-6 36 Meses
40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + FR PLAS DIL X 9 ML + SER PLAS

Não informado
10245 GERICICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE

ATENOLE + CLORALIDONA
ATENOLIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS

Referência - TENORETIC 25351.021817/2003-13 10/2013
COMERCIAL 1.0235.0639.001-7 24 Meses
50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.002-5 24 Meses
50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB IOSP)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.003-3 24 Meses
50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB IOSP)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.004-1 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.005-1 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.006-8 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB IOSP)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.007-6 24 Meses
50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.008-4 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.009-2 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.010-0 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.011-8 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.012-6 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.013-4 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.014-2 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.015-0 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Não informado
1412 GERICICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0639.016-8 24 Meses
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.wim.gov.br/autenticacao>, pelo código 10102013111800016

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.950/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé
Cód. Autenticação: 24852601171038310078-9; Data: 26/01/2017 10:39:04
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09573-1977; Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>
Bel. Valderino Miranda Cavalcanti Titular

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 31/01/2017 às 07:41:21 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b77ed9bb6089b2930f459b3b19cb67b9d2d0d598a80dae43da03af744a4f6d4a4ea4eb49329550caaa1d20441052237214b0028cb9f6ed14a8cb3bac5268749c9

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

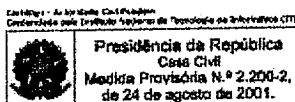
Esta certidão tem a sua validade até: 31/01/2018 às 05:24:41 (Dia/Mês/Ano)


Código de Controle da Certidão: 642890

Código de Controle da Autenticação:

24852601171038310078-1 a 24852601171038310078-9

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




 MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1 PRODUTO	A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORÇÃO DE V.S.)																																																																							
	PROTOCOLO (DIA/MÊS/ANO) (PRODUTO) E (APRES.) FORMULÁRIOS ANEXOS																																																																							
B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM 01 2 5 9 9 2 0 0 8 5 4 0 7 4	C DADOS DA EMPRESA DETENTORA: 04 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 05 1 0 0 2 9 8 1 CEDENTE (CONFORME DOCUMENTO DE CESSÃO LEGAL, VÁLIDO E ACABADO EM PODER DA SNVS) NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 07																																																																							
D DADOS DO PRODUTO CLASSE TERAPÊUTICA / CATEGORIA: 08 0 8 0 2 0 1 8 ANTI-HISTAMÍNICOS SISTÊMICOS VENCIMENTO (MÊS / ANO): 09 0 5 2 0 NOME DO PRODUTO: 10 C L O R I D R A T O D E P R O M E T A Z I N A	E REFERÊNCIA DO SIMILAR (EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTOS) EMPRESA DETENTORA: 11 SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA. NÚMERO DE REGISTRO: 12 1.1300.0319 NOME DO PRODUTO: 13 FENERGAN®																																																																							
F DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA <table border="1"> <thead> <tr> <th>14 Nº DA APRES.</th> <th>15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA</th> <th>16 COMPONENTES DA FÓRMULA</th> <th>17 CÓDIGO DA D.C.B.</th> <th>18 TIPO</th> <th>19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME</th> <th>20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>001</td> <td>SOL INJ</td> <td>CLORIDRATO DE PROMETAZINA (equivalente a 25 mg de prometazina base)</td> <td>0 7 4 3 1</td> <td>05</td> <td>28,205 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ÁCIDO ACÉTICO</td> <td>0 0 0 8 6</td> <td>16</td> <td>0,00015 ML</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ÁCIDO ACÉTICO</td> <td>0 0 0 8 6</td> <td>16</td> <td>Q.S.P. pH</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ACETATO DE SÓDIO TRI-HIDRATADO</td> <td>0 0 0 8 8</td> <td>16</td> <td>6,0 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>HIDRÓXIDO DE SÓDIO</td> <td>0 4 6 9 9</td> <td>16</td> <td>Q.S.P. pH</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>METABISSULFITO DE SÓDIO</td> <td>0 5 7 1 1</td> <td>16</td> <td>0,75 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>SULFITO DE SÓDIO</td> <td>0 8 1 8 7</td> <td>16</td> <td>0,9 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ÁCIDO GENTÍSICO</td> <td>0 0 2 2 6</td> <td>16</td> <td>1,0 MG</td> <td>ML</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>ÁGUA PARA INJETÁVEIS</td> <td>0 9 3 2 0</td> <td>16</td> <td>Q.S.P. 1,0 ML</td> <td>ML</td> </tr> </tbody> </table>			14 Nº DA APRES.	15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D.C.B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA	001	SOL INJ	CLORIDRATO DE PROMETAZINA (equivalente a 25 mg de prometazina base)	0 7 4 3 1	05	28,205 MG	ML			ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	0,00015 ML	ML			ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	Q.S.P. pH	ML			ACETATO DE SÓDIO TRI-HIDRATADO	0 0 0 8 8	16	6,0 MG	ML			HIDRÓXIDO DE SÓDIO	0 4 6 9 9	16	Q.S.P. pH	ML			METABISSULFITO DE SÓDIO	0 5 7 1 1	16	0,75 MG	ML			SULFITO DE SÓDIO	0 8 1 8 7	16	0,9 MG	ML			ÁCIDO GENTÍSICO	0 0 2 2 6	16	1,0 MG	ML			ÁGUA PARA INJETÁVEIS	0 9 3 2 0	16	Q.S.P. 1,0 ML	ML
14 Nº DA APRES.	15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D.C.B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA																																																																		
001	SOL INJ	CLORIDRATO DE PROMETAZINA (equivalente a 25 mg de prometazina base)	0 7 4 3 1	05	28,205 MG	ML																																																																		
		ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	0,00015 ML	ML																																																																		
		ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	Q.S.P. pH	ML																																																																		
		ACETATO DE SÓDIO TRI-HIDRATADO	0 0 0 8 8	16	6,0 MG	ML																																																																		
		HIDRÓXIDO DE SÓDIO	0 4 6 9 9	16	Q.S.P. pH	ML																																																																		
		METABISSULFITO DE SÓDIO	0 5 7 1 1	16	0,75 MG	ML																																																																		
		SULFITO DE SÓDIO	0 8 1 8 7	16	0,9 MG	ML																																																																		
		ÁCIDO GENTÍSICO	0 0 2 2 6	16	1,0 MG	ML																																																																		
		ÁGUA PARA INJETÁVEIS	0 9 3 2 0	16	Q.S.P. 1,0 ML	ML																																																																		

MS / ANVISA


FP1 - frente



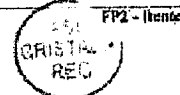
 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</p> <p>APRESENTAÇÃO</p>		<p>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORIGINAL DE V.S.)</p>	
<p>B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</p> <p>01 2 5 9 9 2 0 0 8 5 4 0 7 4</p>		<p>PROTOCOLO (DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</p> <p>02 21 DE</p>	
<p>G IMPORTANTE: AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)</p>			
<p>II ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)</p> <p>01 1 4 2 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO</p> <p>02</p> <p>03</p> <p>04</p>			
<p>DADOS DO FABRICANTE</p> <p>FABRICANTE NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO</p> <p>22 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA 23 1 0 0 2 9 8 1</p> <p>MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO UF DE FABRICAÇÃO CÓDIGO MUNICÍPIO</p> <p>24 ITAPIRA 25 S P 26 2 2 6 0 4</p>			
<p>J DADOS DA APRESENTAÇÃO</p> <p>NÚMERO DE REGISTRO 28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO</p> <p>27 1 0 2 9 8 0 0 4 2 0 0 8 3 1 INSTITUCIONAL 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL</p> <p>TEMPO DE VALIDADE: X 3 COMERCIAL 4 RESTRITO A HOSPITAIS</p> <p>29 2 4 1 DIAS OU X 2 MESES OU 3 ANOS</p> <p>NOME DO PRODUTO C L O R I D R A T O D E P R O M E T A Z I N A</p> <p>30</p> <p>COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA NÚM. DA APRES. NA FÓRMULA</p> <p>31 P A M E R G A N O 32 0 0 2</p> <p>APRESENTAÇÃO DO PRODUTO 2 5 M G C O M R E V O R C X B I . A I . P L A S</p> <p>33 T R A N S X 2 0 0 (E M B H O S P)</p> <p>FORMULA FÍSICA / FARMACÊUTICA</p> <p>34 1 0 1 0 4 4 COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>RESTRIÇÃO DE USO / VENDA CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO</p> <p>35 1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA 36 0 3 1 2 Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.</p> <p>ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA</p> <p>37 BLÍSTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE 38 1 0 8 CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</p>			

MS / ANVISA



 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</p> <p>APRESENTAÇÃO</p>		<p>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO CRISTAL DE V.S.)</p>	
<p>B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</p> <p>01 2 9 9 9 2 0 0 8 5 4 0 7 4</p>		<p>PROFICION (DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</p> <p>02 21</p>	
<p>C IMPORTANTE AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (NÚMERO ESPECIAL)</p>			
<p>II ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)</p> <p>01 1 4 2 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 02</p> <p>03 04</p>			
<p>I DADOS DO FABRICANTE</p> <p>FABRICANTE: NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO</p> <p>22 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA 23 1 0 0 2 9 8 1</p> <p>MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO UF DE FABRICAÇÃO CÓDIGO MUNICIPAL</p> <p>24 SÃO PAULO 25 S 26 5 0 3 0 8</p>			
<p>J DADOS DA APRESENTAÇÃO</p> <p>NÚMERO DE REGISTRO: 27 1 0 2 9 8 0 0 4 2 0 0 1 6</p> <p>II - DESTINAÇÃO DO PRODUTO</p> <p><input type="checkbox"/> 1 INSTITUCIONAL <input type="checkbox"/> 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 3 COMERCIAL <input type="checkbox"/> 4 RESTRITO A HOSPITAIS</p> <p>TEMPO DE VALIDADE</p> <p>29 2 4 <input type="checkbox"/> 1 DIAS OU <input checked="" type="checkbox"/> 2 MESES OU <input type="checkbox"/> 3 ANOS</p> <p>NOME DO PRODUTO: 30 CLORIDRATO DE PROMETAZINA</p> <p>COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA: 31 PAMERGANOL NUM DA AMPOL NA FÓRMULA: 32 0 0 1</p> <p>APRESENTAÇÃO DO PRODUTO: 33 2 5 MG / ML SOL INJ IM / IV CX 50 AM P V D A M B X 2 ML (E M B H O S P)</p> <p>FÓRMULA FÍSICA / FARMACÊUTICA: 34 2 0 1 0 2 2 SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>RESTRIÇÃO DE USO / VENDA: 35 1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO: 36 0 3 1 0 Conserve em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C). Proteger da luz.</p> <p>ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA: 37 0 0 2 7 AMPOLA DE VIDRO AMBAR CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</p>			

MS / ANVISA



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-9

Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1165 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 53040-000 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (41) 244-3406 - Fax: (41) 244-3444

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.932/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24852601171038310078-5; Data: 26/01/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09577-2SV1; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valério de Miranda Cavalcanti Titular

002696



Agência Nacional de Vigilância Sanitária **Presencial**

UNIAP Recebido em: 08/10/2014



201410090283PR

Responsável: Fabio Andrade de Souza

MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS (GGMED)
COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE

PROCESSO INICIAL Nº: 25992.008540/74
 PRODUTO: CLORIDRATO DE PROMETAZINA
 MARCA: PAMERGAN®
 CLASSE TERAPÊUTICA: ANTI-HISTAMÍNICO SISTÊMICO
 FORMA: COMPRIMIDO REVESTIDO
 FARMACÊUTICA: 25 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 20
 APRESENTAÇÃO: 25MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 FORMA: SOLUÇÃO INJETÁVEL
 FARMACÊUTICA: 25 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VC AMB X 2 ML
 APRESENTAÇÃO: (EMB HOSP)
 25 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VC AMB X 2 ML
 (EMB HOSP)

ASSUNTO: SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA., sociedade empresária limitada, com sede na Rodovia Itapira/Lindóia, Km 14, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 44.734.671/0001-51 e Inscrição Estadual sob o nº 374.007.758.117, com Autorização de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.00298-1 e Autorização Especial de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.20065-9 vem, através de seu Representante Legal e Responsável Técnico, abaixo assinado, mui respeitosamente, solicitar Renovação de Registro de Medicamento Similar, para o produto em epígrafe.

I. Vocabulário Controlado de Formas Farmacêuticas, Vias de Administração e Embalagens de Medicamentos

Informamos que a descrição das apresentações do medicamento foi atualizada conforme 1ª Edição do Vocabulário Controlado, publicado pela ANVISA, onde o material de acondicionamento era

HFL

Pamergan® - Renovação de Registro de Medicamento Similar

Unidade I - Rod. Itapira-Lindóia, Km. 14,5 - Ponta Preta - Itapira/SP - CEP 13076-070 - Tel./Fax: (19) 3843-0600
 Unidade II - Av. Paulista, 361 - Fênix Itapira - Itapira/SP - CEP 13074-070 - Cx. Postal 124 - Tel./Fax: (19) 3883-4800
 Unidade III - Av. Nossa Senhora Antônia, 674 - Buzandú - São Paulo/SP - CEP 05329-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250
 Unidade Especial - Rua Pedro Regener, nº 361 - Vila Curuçá - São Paulo/SP - CEP 05515-013 - Tel./Fax: (11) 3723-0400





Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
Órgão de Controle e Saúde Pública

**EMIÇÃO DE CERTIFICADO DE PROTOCOLIZAÇÃO
(PROTÓTIPO NÃO FUNCIONAL)**



INFORMAÇÃO SOBRE O DOCUMENTO

Protocolo:
28352384476291413

Data de Entrada:
10/10/2014

Tipo de Documento:
Processo

Nº de Expediente:
0908193/14-4

Interessado:
44.734.871/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.

Assunto:
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento

Nº de Conhecimentos:
201418890283PR

<< VOLTAR

EMITIR COMPROVANTE



BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. 1.05584-9
 CEFALOXINA
 CEPALOSPORINAS
 Referência - KIFLEX 25351.034993/2003-15 07/2018
 COMERCIAL 1.5584.0002.001-6 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0002.002-1 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0002.003-2 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0002.004-0 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 08
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 SINVAS TATINA
 ANTILÍPMICOS
 Referência - ZOCOR 25351.035004/2003-19 09/2018
 COMERCIAL 1.5584.0027.001-2 24 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0027.002-0 24 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0027.003-9 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0027.004-7 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0027.005-5 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0027.006-3 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0027.007-1 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0027.008-1 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0027.009-8 24 Meses
 80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0027.010-1 24 Meses
 80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 CLORIDRATO DE PAROXETINA
 ANTIDEPRESSIVOS
 Referência - AROFAX 25351.037750/2003-39 01/2014
 COMERCIAL 1.5584.0030.001-9 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0030.002-7 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.5584.0030.003-5 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10134 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 CARISOPRODOL + DICLOFENACO SÓDICO + PARACETAMOL + CAFÉINA
 ANTIINFLAMATORIOS
 TORSILAX 25351.539304/2011-09 12/2013

COMERCIAL 1.5584.0234.005-0 24 Meses
 125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 6
 Não informado
 1637 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 COMERCIAL 1.5584.0234.006-9 24 Meses
 125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 8
 Não informado
 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 BUNKER INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00577-3
 CARISOPRODOL + DICLOFENACO SÓDICO + PARACETAMOL + CAFÉINA
 RELAXANTES MUSCULARES
 TANDENE 25000.016913/97-93 06/2018
 COMERCIAL 1.0577.0154.001-9 36 Meses
 125 MG + 300 MG + 300 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 TANDENE
 10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 MUCATO DE ISOMETEPTENO + DÍPIRONA + CAFÉINA ANIDRA
 ANALGÉSICOS CONTRA ENXAQUECA
 DORIDINA 25000.031334/97-61 10/2013
 COMERCIAL 1.0577.0158.001-0 42 Meses
 30 MG + 300 MG + 30 MG DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 10
 DORIDINA
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0577.0158.002-0 42 Meses
 50 MG + 300 MG + 30 MG SOL OR CT FR PLAS OPC CGT X 15 ML
 DORIDINA
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 MELOXICAM
 ANTIINFLAMATORIOS
 MOVOXICAM 25000.035369/96-15 09/2017
 COMERCIAL 1.0577.0145.001-1 36 Meses
 7,5 MG COM CT FR VD AMB X 10
 MOVOXICAM
 10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.0577.0145.002-8 36 Meses
 15 MG COM CT FR VD AMB X 10
 MOVOXICAM
 10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.0577.0145.004-4 36 Meses
 7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
 Não informado
 10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.0577.0145.005-2 36 Meses
 15 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
 Não informado
 10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 PARACETAMOL
 ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS
 Referência - TYLENOL 25351.023542/2003-52 01/2014
 COMERCIAL 1.0577.0179.001-5 36 Meses
 750 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10130 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.0577.0179.002-3 36 Meses
 750 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
 Não informado
 10130 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA
 ANTIEMÉTICOS E ANTINÁUSEANTES
 PLAMION 25992.001566/70 11/2016
 COMERCIAL 1.0577.0059.001-7 24 Meses
 10 MG COM CT STR X 100 (EMB FRAC)
 Não informado
 10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.0577.0059.002-5 24 Meses
 10 MG COM CT STR X 12
 Não informado
 10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 COMERCIAL 1.0577.0059.003-3 24 Meses
 4 MG/ML SOL OR GTS CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
 Não informado
 10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 CLORIDRATO DE BUCCIZINA
 ESTIMULANTES DO APETITE
 APETIL 25992.012726/09 08/2011
 COMERCIAL 1.0577.0186.001-3 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA

CIHESI FARMACÉUTICA LTDA 1.00058-0
 PENICILINATO
 ANTILÍPMICOS
 LIPIDL 25351.179933/2002-40 09/2017
 COMERCIAL 1.0058.0102.001-4 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAST INC X 30
 Não informado
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0058.0102.002-2 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAST INC X 10
 Não informado
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
 COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. 1.07817-7
 SIMETTICONA
 ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES
 PLATEX 25351.653189/2009-73 06/2015
 COMERCIAL 1.7817.0107.006-0 24 Meses
 150 MG/ML EMUL OR CT FR PLAST OPC GOT X 10 ML
 Não informado
 1490 MEDICAMENTO NOVO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO
 1491 MEDICAMENTO NOVO - REATIVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.7817.0107.007-9 24 Meses
 150 MG/ML EMUL OR CT FR PLAST OPC GOT X 15 ML
 Não informado
 1491 MEDICAMENTO NOVO - REATIVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.7817.0107.008-7 24 Meses
 150 MG/ML EMUL OR CT FR PLAST OPC GOT X 20 ML
 Não informado
 1491 MEDICAMENTO NOVO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTO
 CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 1.00298-1
 CLORATO DE CAPSACEDINA + DÍPIRONA + CAFÉINA ANIDRA
 RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS
 ANA - FLEX 25351.028693/2003-59 08/2018
 COMERCIAL 1.0298.0328.001-0 24 Meses
 35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 4
 Não informado
 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
 COMERCIAL 1.0298.0328.002-9 24 Meses
 35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10
 Não informado
 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
 COMERCIAL 1.0298.0328.003-7 24 Meses
 35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20
 Não informado
 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
 COMERCIAL 1.0298.0328.004-5 24 Meses
 35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30
 Não informado
 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
 COMERCIAL 1.0298.0328.005-3 24 Meses
 35 MG + 300 MG + 50 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 200
 Não informado
 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
 COMERCIAL 1.0298.0328.006-1 24 Meses
 35 MG/ML + 300MG/ML + 50MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML
 Não informado
 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
 CLORIDRATO DE PROMETAZINA
 ANTI-HISTAMÍNICOS SISTEMICOS
 PAMERGAN 25992.008540/74 05/2015
 COMERCIAL 1.0298.0042.001-6 24 Meses
 25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML
 Não informado
 10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
 1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
 1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
 COMERCIAL 1.0398.0042.003-2 36 Meses
 25 MG DRG CX 50 FR X 10
 Não informado
 1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
 COMERCIAL 1.0398.0042.007-5 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/inf/htm/2013/11/0000015>, pelo código 10102013111800015

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS 3-4
 E TABELionato de Notas - Código CNJ 08.870-0
 Rua Francisco Sales, 114 - Bairro São Estevão - Jd. Primavera - CEP: 022-000-32 - www.torcivil.sp.gov.br - Tel.: 11 244-3394 - Fax: 11 244-3444

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.936/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24852601171038310078-8; Data: 26/01/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09574-KHSY;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: selodigital.tjpb.jus.br

Bol. Valbério de Miranda Cavalcanti
 Titular



1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
 1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
 1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0298.0042.008-3 24 Meses
 25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB IIOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
 1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
 1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
 1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 CSL BEIRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 1.00151-0
 FATOR VIII DE COAGULAÇÃO
 FRAÇÕES DO SANGUE OU PLASMA EXCETO GAMAGLOBULINA
 BERRIATE P 25000.00609192-55 12/2017
 COMERCIAL 1.0151.0112.001-3 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 2,5 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 COMERCIAL 1.0151.0112.002-1 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 5 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 COMERCIAL 1.0151.0112.003-1 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 10 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 COMERCIAL 1.0151.0112.004-8 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 2,5 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 BERRIATE P
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 ASSISTÊNCIA A SAÚDE 1.0151.0112.005-6 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 10 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 BERRIATE P
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 ASSISTÊNCIA A SAÚDE 1.0151.0112.006-4 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 5 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 BERRIATE P
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0151.0112.007-2 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0151.0112.008-0 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 5,0 ML + DISP TRANSF COM FLTR
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0151.0112.009-9 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 10,0 ML + DISP TRANSF COM FLTR
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0151.0112.010-66 07/2015
 COMERCIAL 1.0235.0458.001-3 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.002-1 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.003-1 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.004-8 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.005-6 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB IIOSP)
 Não informado

COMERCIAL 1.0235.0458.005-6 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB IIOSP)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.006-4 24 Meses
 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.007-2 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.008-0 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB IIOSP)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.009-9 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.010-2 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.011-0 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB IIOSP)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.012-9 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.013-7 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.014-5 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 300 (EMB IIOSP)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.015-8 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.016-6 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.017-4 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.018-2 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.019-6 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.020-1 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.021-8 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 300 (EMB IIOSP)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.022-9 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.023-7 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.024-5 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.025-3 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 300 (EMB IIOSP)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.034-1 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.035-8 24 Meses
 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado

1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.036-6 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 AZITROMICINA
 ANTIBIÓTICOS SISTEMAS SIMPLES
 Referência - ZITROMAX 25351.015169/01 - 88 09/2017
 COMERCIAL 1.0235.0560.001-8 36 Meses
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + FR PLAS DIL X 12 ML + SER PLAS
 Não informado
 10245 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE
 COMERCIAL 1.0235.0560.002-6 36 Meses
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + FR PLAS DIL X 9 ML + SER PLAS
 Não informado
 10245 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE
 ATENOLOL + CLORTALIDONA
 ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS
 Referência - TENORETIC 25351.021817/2003-13 10/2013
 COMERCIAL 1.0235.0639.001-7 24 Meses
 50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.002-5 24 Meses
 50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB IIOSP)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.003-3 24 Meses
 50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB IIOSP)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.004-1 24 Meses
 100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.005-1 24 Meses
 100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.006-8 24 Meses
 100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB IIOSP)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.007-6 24 Meses
 50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.008-4 24 Meses
 100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.009-2 24 Meses
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED
 Não informado
 10245 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE
 COMERCIAL 1.0235.0553.001-1 24 Meses
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED
 Não informado
 10245 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE
 CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA
 ANTIDEPRESSIVOS
 Referência - ANAFRANIL 25351.042445/2003-69 04/2014
 COMERCIAL 1.0235.0673.001-2 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 1410 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0235.0673.002-0 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 1410 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.wv.in.gov.br/ua20131180016>, pelo código 101020131180016

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0
 Rua Passagem Fátima, 114 - Bairro Del. Lacerda - Jd. Paraíso - CEP 04050-000 - SP - Tel: 011 5041-1111 - Fax: 011 5041-2444

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V P. Art. 61º da Lei Federal nº 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24852601171038310078-9; Data: 26/10/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09573-1977;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Váberio Miranda Cavalcanti
 Titular

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 31/01/2017 às 07:41:21 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b77ed9bb6089b2930f459b3b19cb67b9d2d0d598a80dae43da03af744a4f6d4a4ea4eb49329550caaa1d20441052237214b0028cb9f6ed14a8cb3bac5268749c9

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

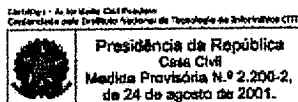
Esta certidão tem a sua validade até: 31/01/2018 às 05:24:41 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 642890

Código de Controle da Autenticação:

24852601171038310078-1 a 24852601171038310078-9

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



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - CÂMPUS CNU DE 370-0

Autenticação Digital

Cod. Autenticação: 24853011160927250688-1 Data: 30/11/2016 09:27:18

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C-ACH61806-CYR6

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



1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA NO PAÍS
1.1300.1055.019-8 24 Meses
2 MG + 1000 MG COM LIB PROL CT BL AL/LAL X 15
Não informado
1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS
1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA NO PAÍS
1.1300.1055.020-1 24 Meses
2 MG + 1000 MG COM LIB PROL CT BL AL/LAL X 30
Não informado
1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS
1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA NO PAÍS
1.1300.1055.021-1 24 Meses
2 MG + 1000 MG COM LIB PROL CT BL AL/LAL X 60
Não informado
1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS
1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA NO PAÍS
1.1300.0271.032-7 24 Meses
100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/LAL X 10
PROFENID
10210 MEDICAMENTO NOVO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
COMERCIAL 1.1300.0271.033-5 24 Meses
100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/LAL X 12
PROFENID
10210 MEDICAMENTO NOVO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
COMERCIAL 1.1300.0271.034-3 24 Meses
100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/LAL X 6
PROFENID
10210 MEDICAMENTO NOVO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
SERONO PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 1.01124-4
SOMATOSTATINA
ANTI-HEMORRÁGICOS

STILAMIN 25001.012804/85 03/2018
ASSISTENCIA A SAUDE 1.1124.0181.001-7 36 Meses
3 MG PÓ LIQ/ INJ CT 01 AMP VD INC + SOL DIL X 1 ML
Não informado
1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE
SUN FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA 1.04682-0
CLORIDRATO DE EPIMASTINA
ANTIALÉRGICOS TÓPICOS
Referência - RELESTAT 25351.167347/2013-14 01/2020
COMERCIAL 1.4682.0037.001-4 24 Meses
0,5 MG/ML SOL OCU CT FR PLAS GOT X 5ML
Não informado
155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
TAKEDA PHARMA LTDA. 1.00639-8
FERRIPOLIMALTOSE
ANTIEMÉTICOS SIMPLES
NORPUPURUM 25992.002659/68 07/2019
NORPUPURUM IM
COMERCIAL 1.0639.0099.023-1 36 Meses
50 MG/ML SOL INJ IM CX 3 AMP VD INC X 2 ML + 3 AGU
NORPUPURUM IM
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.024-8 36 Meses
50 MG/ML SOL INJ IM CX 5 AMP VD INC X 2 ML + 5 AGU
NORPUPURUM IM
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.026-4 18 Meses
50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 30 ML
NORPUPURUM SOLUÇÃO ORAL
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.027-2 24 Meses
100 MG COM MAST CT BL AL/LAL X 20
NORPUPURUM
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.029-9 24 Meses
100 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML
NORPUPURUM XAROPE
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.030-2 18 Meses
50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 15 ML
NORPUPURUM SOLUÇÃO ORAL

1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.031-0 24 Meses
100 MG COM MAST CT BL AL/LAL X 30
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.032-0 24 Meses
10 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML
NORPUPURUM XAROPE
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.033-7 18 Meses
50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 20 ML
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.034-5 24 Meses
10 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 20 ML
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.035-3 24 Meses
100 MG COM MAST CT BL AL/LAL X 10
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.036-1 24 Meses
100 MG COM MAST CT BL AL/LAL X 90
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. 1.00084-1
FOSFOMICINA TROMETAMOL
ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES
MONURIL 25001.003216/87 03/2015
1.0084.0139.003-1 36 Meses
5,631 G GRAN CT 2 ENV AL PE X 8 G
Não informado
1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. 1.12996-1
FOSFOMICINA TROMETAMOL
ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES
MONURIL 25001.003216/87 03/2015
1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

RESOLUÇÃO - RE Nº 3, DE 2 DE JANEIRO DE 2015

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 630, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e

considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976;

considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;

considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos novos, similares e genéricos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Empresa	Processo	Nome do Produto	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	25351340799200872	Dalvay	0339222144	dez/19
ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	25351183656207781	amadol	050647644	dez/19
ACCHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.	2599200549255	gastrium	042516847	dez/19
ADIPRIGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	2599200549255	zincolok	0331105146	dez/19
ADIPRIGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	2599200549255	uretin AT	0331105141	dez/19
BAVER S.A.	2535106355900982	Ojair	040119540	dez/19
BAVER S.A.	2535106355900982	Metrovir	040235745	dez/19
BAVER S.A.	2535106355900982	Neovlar	050592941	dez/19
BIOLAB S.A.	2500102119172	Neulos	040706945	dez/19
BIOLAB SANOS FARMACÊUTICA LTDA	2535110919320403	Xato	033951446	dez/19
BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA	2535110919320403	(loratidina + sulfato de pseudoefedrina	041109148	dez/19
BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA	2535110919320403	mesilato de codeína	041109246	dez/19
BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA	250001604788	Nifedil	016283949	dez/19
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA	2500100131083	Cardizem		nov/18
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S.A	25351034974200399	dipropionato de betametasona + fosfato dissódico de betame-	0302821136	dez/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S.A	253515392020110	Neo Fedina	030961314	dez/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S.A	2535153510201243	Coliro Blumen	040999841	dez/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S.A	2535153876201115	Rilan Spray	043009437	dez/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S.A	2535154171701159	Nexoran	040999841	dez/19
CAJÓ QUÍMICA FARMACÊUTICA INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA	25000005199288	Sedol	050309944	dez/19
CAJÓ QUÍMICA FARMACÊUTICA INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA	25000005199288	Cinatrex	050458041	dez/19
CARMA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA	25000021535681	Dietril	042820141	dez/19
CARMA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA	25000021535681	Pediam	050269115	dez/19
CARMA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA	25351572881200877	acetato de dexametasona	050269115	dez/19
CIMED INDUSTRIA DE FARMACÊUTICOS E MEDICAMENTOS S.A	25351637681200912	Merthiolate	024349949	dez/19
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	2500000537799	Procovan	024029241	dez/19
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	250000163219240	Itacur		dez/19

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102015010500006

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

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 06/12/2016 às 08:31:19 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0205c933a1acb3d3c824fd550095e6e947022105508e821cd87060da1c5b45ecea4eb49329550caaa1d20441052237211ee74316b55a354b6d709c44a9f39a7a

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

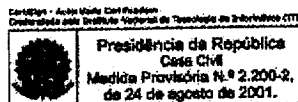
Esta certidão tem a sua validade até: 06/12/2017 às 03:34:30 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 616309

Código de Controle da Autenticação:

24853011160927250688-1 a 24853011160927250688-2

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



Detalhe do Produto : TENOXICAM

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	TENOXICAM		
Classe Terapêutica:	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro:	102980374		
Processo:	25351.000894/2009-48		
Vencimento do Registro:	12/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG PO LIOF P/ SOL INJ CX 50 FA VD INC + AMP DIL X 2 ML	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	1	07/12/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1029803740011
Princípio Ativo:	TENOXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais: [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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 fraconada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG PO LIOF P/ SOL INJ CX 50 FA VD INC + AMP DIL X 2 ML	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	2	07/12/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1029803740021
Princípio Ativo:	TENOXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais: [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		



LATINOFARMA
Indústrias Farmacêuticas Ltda.

Rua Dr. Tomás Sepe, 489 - Jardim da Glória - Cotia/SP - CEP: 06711-270 - Tel.: (55) (11) 4612-0819 Fax: (55) (11) 4612-6349
Site: www.latinofarma.com.br E-mail: latinofarma@latinofarma.com.br

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
R. Presidente Epitácio Pessoa, 1165 - Bairro Dom Estácio - Jd. São Paulo - CEP 04200-000 - São Paulo - SP - Tel.: (11) 5041-5441 - Fax: (11) 5041-5444

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

Cód. Autenticação: 24850507170829570043-1; Data: 05/07/2017 08:30:10

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFJ31259-9RXF; Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Bel. Válber de Miranda Cavalcanti Titular. Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

002664

DECLARAÇÃO

LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA., sociedade empresária limitada, com sede na Rua Dr. Tomás Sepe, nº 489, Jardim da Glória, na cidade de Cotia, Estado de São Paulo, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 60.084.456/0001-09 e Inscrição Estadual sob o nº 278.071.041.115, declara para todos os fins e efeitos legais da Portaria nº 2814 do Ministério da Saúde, de 29 de maio de 1998, que a empresa **Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.**, com sede na Rodovia Itapira/Lindoia, km 14 - Bairro Ponte Preta, na cidade de Itapira, estado de São Paulo - CEP: 13974-900, inscrita no CNPJ sob o nº 44.734.671/0001-51, está cadastrada a distribuir/revender todos os produtos fornecidos pela **LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA.**, a qualquer Órgão Público ou Privado.

O cadastro ora efetuado não confere qualquer exclusividade a **Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.**, para a distribuição dos produtos da **LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA.**, o qual reserva-se o direito de vender seus produtos a qualquer outra empresa, entidade, órgão público ou privado. Igualmente a empresa **Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.**, poderá ser excluído do cadastro da **LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA.**, a qualquer tempo e a seu critério exclusivo, independente de prévia comunicação.

A mesma terá validade até 31/12/2017.

Cotia, 15 de julho de 2016.

Valer Stevanatto Sampaio
LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA

Kátia Stevanatto Sampaio
CPF. 016.587.418-03
RG. 9.857.925-3

José Carvalho Guerra
CPF. 900.540.838-34
RG. 7.260.833

2º Tabelião de Notas e Protesto de Letras e Títulos
Rua José Bonifácio, 431 - Jd. São Paulo - SP - Cep: 04200-000 - Fones: (11) 5041-5441 / 5041-5444
Tabelião: Mauricio Sabbag Law

Reconhecido por assinatura, seu valor reconhecido, e/ou firmado por
KÁTIA STEVANATTO SAMPAIO, 399. CARVALHO GUERRA
Dou fé. Itapira, 22/07/2016, da verdade.

Valor Pago R\$: 14,12
JOEDES BATISTA - ESCRIVENTE



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

002685

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **12/07/2017 09:27:24 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 769602

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/07/2018 08:54:48 (hora local)**.

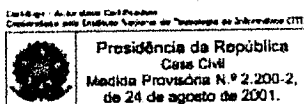
¹**Código de Autenticação Digital:** 24850507170829570043-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

Referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bf0a4dc56127790ed4f70c271a3b880c6fb97be3ff91e3e3660cacbd27e1d62b5ea4eb49329550caaa1d2044105
223721a4a5791b9d697d296ca574dc0d0ae8b9



**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.346, DE 12 DE JUNHO DE 2009**

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o art. 4º e os parágrafos 1º e 2º, do art. 3º, da RDC 66, de 5 de outubro de 2007, e o parecer técnico, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir da sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: Laboratório Madrevida Ltda.	CNPJ: 05.866.579/0001-93
ENDEREÇO: Av. Francisco Sá	
Nº 7.200	BAIRRO: Barra do Ceará CEP: 60310-003
MUNICÍPIO: Fortaleza	UF: CE
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.227-4	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Farmas Farmacêuticas:	
Sólidos: Pils.	
Líquidos: Soluções e suspensões.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.347, DE 12 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inspeção pela empresa Eli Lilly do Brasil Ltda., CNPJ n.º 43.940.618/0001-44, Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.260-3 e Autorização Especial n.º: 1.20.030-7; considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação para fins de exportação para o Brasil.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir da sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Lilly del Caribe, Inc.	
ENDEREÇO: 65ª Infanteria Road, Km. 12.6, Carolina	
PAÍS: Porto Rico	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção / Forma Farmacêutica:	
Sólidos: Cápsulas (granul).	
Incluindo, ainda:	
Produtos sujeitos a controle especial: Cápsulas (granul).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.348, DE 12 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: POLIMED COMÉRCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA DAS HORTÊNCIAS, Nº 55
 BAIRRO: VILA MARIANA CEP: 04051000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 06.265.596/0001-38
 PROCESSO: 25351.302163/2006-79 AUTORIZ/MS: 1.06755.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA
 ENDEREÇO: R TOMAS SEPE 489
 BAIRRO: JD DA GLORIA CEP: 6711270 - COTIA/SP
 CNPJ: 60.084.456/0001-09
 PROCESSO: 25000.005828/89-44 AUTORIZ/MS: 1.01725.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EMBALAR: MEDICAMENTO
 EXPORTAR: MEDICAMENTO
 FABRICAR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 REEMBALAR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: DISTRIMIX DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE TANCREDO NEVES, Nº 1108
 BAIRRO: ESPLANADA CEP: 35300102 - CARATINGA/MG
 CNPJ: 01.417.694/0001-20
 PROCESSO: 25351.002810/00-33 AUTORIZ/MS: 1.04704.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.349, DE 12 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: REDE FÁCIL - DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA SENADOR VITORINO FREIRE, Nº 481
 BAIRRO: RETIRO NATAL CEP: 65010580 - SÃO LUÍS/MA
 CNPJ: 06.248.669/0001-83
 PROCESSO: 25014.002626/2007-15 AUTORIZ/MS: 1.07249.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.350, DE 12 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização Especial de Funcionamento para Empresa de Medicamentos, constante no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: FARMA LOGÍSTICA E ARMAZENS GERAIS LTDA
 ENDEREÇO: RODÓVIA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, Nº 11370, G.B
 BAIRRO: JARDIM MUTINGA CEP: 06463400 - BARUERI/SP
 CNPJ: 04.019.475/0004-23
 PROCESSO: 25351.346492/2006-21 AUTORIZ/MS: 1.12807.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.351, DE 12 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

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

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: VITOR COELHO HOSPITALAR E FARMACEUTICA LTDA
 ENDEREÇO: AV. SEBASTIÃO PEDRO JUNQUEIRA Nº 764
 BAIRRO: EL DORADO CEP: 75115110 - ANAPOLIS/GO
 CNPJ: 10.495.972/0001-58
 PROCESSO: 25351.133853/2009-21 AUTORIZ/MS: 1.07746.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: COMERCIAL IRMÃOS RODRIGUES LTDA
 ENDEREÇO: RUA PAULO FRONTIN, 1166
 BAIRRO: MONTE CASTELO CEP: 65031360 - SÃO LUÍS/MA
 CNPJ: 10.576.901/0001-80
 PROCESSO: 25351.280051/2009-38 AUTORIZ/MS: 1.07805.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.352, DE 12 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 09 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

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

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: CRUZMEDICA PRODUTOS MÉDICOS LTDA-EPP
 ENDEREÇO: RUA BARÃO DE CERRO AZUL, 417
 BAIRRO: SANTA EUGENIA CEP: 26286050 - NOVA IGUAÇU/RJ
 CNPJ: 04.332.815/0001-29
 PROCESSO: 25351.087600/2009-19 AUTORIZ/MS: 1.22310.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDILIVERY COMERCIO LTDA ME
 ENDEREÇO: AV. HERMES FONTES 305 LOTE 02
 BAIRRO: SÃO JOSE CEP: 49010360 - ARACAJU/SE
 CNPJ: 07.301.958/0001-61
 PROCESSO: 25351.127757/2009-21 AUTORIZ/MS: 1.22296.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Profarma Distribuidora de Produtos Farmacêuticos S/A
 ENDEREÇO: Rua Liberdade, 1051, Parte II
 BAIRRO: Marechal Rondon CEP: 92020240 - CANOAS/RS
 CNPJ: 45.453.214/0031-77
 PROCESSO: 25351.250692/2008-41 AUTORIZ/MS: 1.22318.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA SEGUNDA RADIAL, Nº 363
 BAIRRO: SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 74280090 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 05.443.348/0001-77

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 1148 - Bairro Dos Estúdios - João Pessoa/PB - CEP 54068-900 - www.cartorioab.com.br - Tel: (33) 3244-5421 - Fax: (33) 3244-5422

Autenticação Digital

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

Cód. Autenticação: 24852908170946330066-1; Data: 29/08/2017 09:50:15

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP94864-ITYM;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Váber de Miranda Cavalcanti
 Titular

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tpb.ju.br>

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **31/08/2017 08:45:01 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 807252

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 11:04:58 (hora local)**.

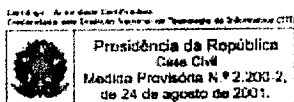
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852908170946330066-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7f15d702f4aa93eb6f6a7cbfb3dcbe4f1328399fd291e88f6b533ba26338a87aea4eb49329550caaa1d20441052
237214d406916ca4fdbcb45f996f61a150d563





CURITIBA/PR /
COMERCIAL 36 Dias
2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)
TUBO PLASTICO
CAIXA DE CARTOLINA
BASTAO
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).
BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL
WAX
01/20 25351.310825/2005-01 000
CURITIBA/PR /
COMERCIAL 36 Dias
2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)
TUBO PLASTICO
CAIXA DE CARTOLINA
BASTAO
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).
BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL
WAX
01/21 25351.310825/2005-01 000
CURITIBA/PR /
COMERCIAL 36 Dias
2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)
TUBO PLASTICO
CAIXA DE CARTOLINA
BASTAO
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).
BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL
WAX
01/51 25351.310825/2005-01 000
CURITIBA/PR /
COMERCIAL 36 Dias
2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)
TUBO PLASTICO
CAIXA DE CARTOLINA
BASTAO
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).
BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL
WAX
01/52 25351.310825/2005-01 000
CURITIBA/PR /
COMERCIAL 36 Dias
2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)
TUBO PLASTICO
CAIXA DE CARTOLINA
BASTAO
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).
BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL
WAX
01/53 25351.310825/2005-01 000
CURITIBA/PR /
COMERCIAL 36 Dias
2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)
TUBO PLASTICO
CAIXA DE CARTOLINA
BASTAO
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).
BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL
WAX
01/62 25351.310825/2005-01 000
CURITIBA/PR /
COMERCIAL 36 Dias
2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)
TUBO PLASTICO
CAIXA DE CARTOLINA
BASTAO
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).
BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL WAX
01/64 25351.310825/2005-01 000
CURITIBA/PR /
COMERCIAL 36 Dias
2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)
TUBO PLASTICO
CAIXA DE CARTOLINA
BASTAO
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).
RAMELK SERUM FACIAL CRONO REVERSOR DMAE AHA
PENTACARE FUCOGEL
25351.316837/2005-31 000
CURITIBA/PR /
COMERCIAL 36 Meses
2020084 CREME PARA A AREA DOS OLHOS
FRASCO DE VIDRO COM VALVULA DOSADORA
CAIXA DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).
C & R IND COM COSMETICOS LTDA 2.02464-9
BLOQUEADOR SOLAR FPS 30 ROSELIS
25351.062866/2005-78 000
SAO PAULO/SP /
COMERCIAL 24 Meses
2020091 PROTETOR SOLAR
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LACAO
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA
ROTULAGEM
LABORATORIO VITA BRASILIS LTDA 2.03147-5
AGUA OXIGENADA CREMOSA PROFESSIONAL VITA 20 VO-
LUMES
25351.119052/2005-12 000
PINHAIS/PR /
COMERCIAL 3 Ano(s)
2020132 AGUA OXIGENADA (10 A 40 VOL.) (INCLUIDAS AS
CREMOSAS, EXCETO OS PROD,
OFICINAIS)
FRASCO DE PLASTICO
CAIXA DE PAPELAO
CREME
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA
ROTULAGEM
REALCE IMPORT., EXPORT. DISTRIBUICAO E PRESTACAO
DE SERVICOS LTDA 2.03779-9
CREME HIDRATANTE EUTODERM ESENSATION 18
25351.002693/2005-39 000
ESTADOS UNIDOS /
PROFISSIONAL 5 Ano(s)
2010221 CREME PARA O ROSTO (PERFUMADO OU NAO IN-
CLUINDO OS GEIS)
FRASCO DE PLASTICO
CAIXA DE PAPELAO
CREME
2871 Registro de Produto Grau de Risco 2 - Importado
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-
PERIOR A 40° C).

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.353, DE 22 DE SETEMBRO DE 2005

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 249, de 14 de julho de 2005, considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000; considerando o art. 2º, da Lei n.º 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder os pedidos de autorização de funcionamento das empresas constantes no anexo desta resolução.

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

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

AFE DE PRODUTOS PARA SAÚDE

EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACEUTI-
COS E HOSPITALARES MOURA LTDA.
CNPJ: 30.791.1966/0001-55
PROCESSO: 25351.070709/2004-55 AUTORIZ/MS:
10L12305W140 (8.02000.9)
RP. TECNICO: GIUZEPE CESAR MARQUES MELO
RP. LEGAL: MARCOS ANTONIO PADUA DE MOURA
ENDEREÇO: AVENIDA OSVALDO HORTA AGUIRRE, Nº 51
BAIRRO: JARDIM CAMBURI CEP: 29092050 - VITORIA/ES
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATO
DISTRIBUIR: CORRELATO
EXPEDIR: CORRELATO
TRANSPORTAR: CORRELATO
EMPRESA: LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÉUTICAS
LTD.A.
CNPJ: 60.084.456/0001-09
PROCESSO: 25351.343985/2005-29 AUTORIZ/MS:
5X63X08Y6X0 (8.02664.3)
RP. TECNICO: MORIO SANTO
RP. LEGAL: FERMIN SANCHEZ VALLE
ENDEREÇO: RUA DR TOMAS SEPE 489
BAIRRO: JARDIM DA GLORIA CEP: 06711270 - COTIA/SP
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATO
DISTRIBUIR: CORRELATO
EMBALAR: CORRELATO
EXPORTAR: CORRELATO
FABRICAR: CORRELATO
IMPORTAR: CORRELATO
REMBOLAR: CORRELATO
TRANSPORTAR: CORRELATO
EMPRESA: PROEARM DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FAR-
MACÉUTICOS S A
CNPJ: 45.453.214/0001-51
PROCESSO: 25351.344613/2005-10 AUTORIZ/MS:
6592X6H714X (8.02666.1)
RP. TECNICO:
RP. LEGAL: MANOEL BIRMARCKER
ENDEREÇO: RUA LUIZ COUTINHO CAVALCANTI 649
BAIRRO: GUADALUPE CEP: 21675310 - RIO DE JANEIRO/RJ
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATO
DISTRIBUIR: CORRELATO
EMPRESA: TECNOPHARMA INDUSTRIA E COM DE EMBA-
LAGENS LTDA EPP
CNPJ: 02.930.035/0001-55
PROCESSO: 25351.343998/2005-06 AUTORIZ/MS:
UXX22W33W530 (8.02665.7)
RP. TECNICO: ANTONIO BENEDITO BRIANTI
RP. LEGAL: PEDRO PAULO CAMPOS JACINTO
ENDEREÇO: RUA JOAQUIM SEVERINO 17
BAIRRO: JD CUPECE CEP: 4652000 - SAO PAULO/SP
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATO
EMBALAR: CORRELATO
EXPEDIR: CORRELATO
REMBOLAR: CORRELATO
TRANSPORTAR: CORRELATO

Total de Empresas : 4

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.355, DE 22 DE SETEMBRO DE 2005

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 249, de 14 de julho de 2005, considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000; considerando o art. 2º, da Lei n.º 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Indeferir os pedidos de alteração na autorização de funcionamento das empresas constantes no anexo desta resolução.

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

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: AMCOR FLEXIBLES BRASIL LTDA
CNPJ: 05.818.423/0001-37
PROCESSO: 25023.170003/2004-12
ENDEREÇO: RUA RIO JEQUITINHONHA 348
BAIRRO: JARDIM SANTO AMARO CEP: 86185260 - CAM-
BE/PR
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: PETICIONAMENTO EM DE-
SACORDO AS EXIGÊNCIAS CONTIDAS NA LEGISLAÇÃO VI-
GENTE E NÃO POSSUI ENCAMINHAMENTO DA VISA/LO-
CAL, CONFORME PREVISTO NA PORTARIA SVS Nº
109/1994, INDEFERIMENTO COM BASE NO PARÁGRAFO ÚNI-
CO DO ART. 2º DA RDC Nº 204/2005.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
1ª ABRILHONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0
R. Presidente Getúlio Vargas, 114 - Bairro São Estevão - Joinville - CEP: 89200-000 - Fone: (51) 3344-3444

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

Cód. Autenticação: 24852908170946320971-1; Data: 29/08/2017 09:50:09

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP94862-UJ1Y
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **31/08/2017 08:45:54 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 807253

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 11:04:58 (hora local)**.

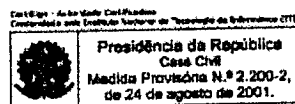
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852908170946320971-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7f15d702f4aa93eb6f6a7cbfb3dcbe4f864412100d28da0889e3a87c20ed7db7ea4eb49329550caaa1d2044105
223721137d9556234d71ab9cfd2a882e54665d





Brasília, DF, CEP 70.770-520" ou Fax: (0xx61)-448-1080 ou E-mail: "alimentos@anvisa.gov.br".

Art. 3º **Findo o prazo estipulado no art. 1º** a Agência Nacional de Vigilância Sanitária avaliará as sugestões recebidas e articular-se-á com os órgãos e entidades envolvidos e aqueles que tenham manifestado interesse na matéria, para que indiquem representantes nas discussões posteriores, visando a consolidação do texto final.

Art. 4º Fica revogada a Consulta Pública nº 86 de 17 de outubro de 2001, publicada no D.O. de 19 de outubro de 2001.

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV, do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e o § 1º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, em reunião realizada em 26 de novembro de 2001,

- considerando o disposto no Art. 7º, Capítulo II, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;
- considerando a necessidade de constante aperfeiçoamento das ações de controle sanitário na área de alimentos, visando à saúde da população;
- considerando que é indispensável o estabelecimento de regulamentos técnicos sobre contaminantes em alimentos, com vistas a minimizar os riscos à saúde humana;
- considerando que os cloropropanóis são substâncias químicas reconhecidas internacionalmente como contaminantes tóxicos e que podem ser produzidos em determinadas condições durante o processamento de alimentos;

- considerando o risco à saúde pública envolvido no consumo de alimentos contaminados pelas substâncias pertencentes ao grupo dos cloropropanóis, 3-Monocloropropano-1,2-diol ou 3-cloro-1,2-propanediol (3-MCPD) e 1,3-dicloro-2-propanol (1,3-DCP) com potencial carcinogênico, genotóxico, nefrotóxico e hepatotóxico, quando consumidas por longo período de tempo;

- considerando a avaliação pelo Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives - JECFA, ligado à Organização das Nações Unidas para Alimentação e Agricultura (FAO) e a Organização Mundial de Saúde (OMS ou WHO), em sua 41ª reunião de 1993, que concluiu que estas substâncias eram indesejáveis nos alimentos e recomendou que as concentrações destas nas proteínas vegetais hidrolisadas por meio ácido deveriam ser reduzidas ao máximo (concentração possível); e

- considerando que o JECFA na sua 57ª reunião, em junho de 2001, reavaliou estas substâncias, estabelecendo uma Ingestão Tolerável Máxima Provisória (provisional maximum tolerable daily intake - PMTDI) de 2 µg/kg de peso corpóreo para o 3-cloro-1,2-propanediol (3-MCPD) e recomendando que o controle desta substância (precursor na formação do 1,3-DCP) é necessário e suficiente para o controle do 1,3-dicloro-2-propanol (1,3-DCP); resolve:

Art. 1º O "Item 1 - Descrição" referente ao padrão de identidade e qualidade da proteína hidrolisada vegetal constante da Resolução CNNPA nº 15 de 1978, passa a ter a seguinte redação:

1- DESCRIÇÃO:

Proteína Hidrolisada Vegetal é o produto obtido a partir da hidrólise, total ou parcial, de proteínas vegetais, tais como milho, amendoim, soja, trigo, isolados ou combinados.

Art. 2º Fica revogado o Item 1 - Descrição, referente ao padrão de identidade e qualidade da proteína hidrolisada vegetal constante da Resolução CNNPA nº 15 de 1978 (D.O.U. de 26/06/78)..

Art. 3º O descumprimento desta Resolução constitui infração sanitária sujeitando os infratores às penalidades da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977 e demais dispositivos aplicáveis.

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

GONZALO VECINA NETO

CONSULTA PÚBLICA Nº 181, DE 6 DE DEZEMBRO DE 2001

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV, do Regulamento da ANVISA aprovado pelo Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o § 1º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicando no D.O.U. de 22 de dezembro de 2000, em reunião realizada em 28 de novembro de 2001,

considerando a necessidade de tornar-se público o ingrediente ativo: D-21 DIQUAT, sob o nome de Consulta Pública e ou, Diretor-Presidente, determine a sua publicação;

Art. 1º Fica aberto, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 40 (quarenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta do Regulamento Técnico, em anexo.

Art. 2º Informar que as sugestões deverão ser encaminhadas por escrito para o seguinte endereço: "Agência Nacional de Vigilância Sanitária, SEP 515, Bloco "B" Ed. Omega, Asa Norte, Brasília, DF, CEP 70.770-502" ou Fax: (061)448-1076 ou E-mail: toxicologia@anvisa.gov.br

Art. 3º Findo o prazo estipulado no art. 1º a Agência Nacional de Vigilância Sanitária articular-se-á com os Órgãos e Entidades envolvidos e aqueles que tenham manifestado interesse na matéria, para que indiquem representantes nas discussões posteriores, visando a consolidação do texto final.

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

REGULAMENTO TÉCNICO

Proposta: Alterar a monografia D-21 DIQUAT, constante da "Relação de Substâncias com Ação Tóxica sobre Animais ou Plantas, cujo registro pode ser Autorizado no Brasil, em Atividades Agropecuárias e Produtos Domiciliários", no Item D. Emprego: agrpecuário: Autorizado conforme indicado. Modalidade de emprego: Aplicação em pós-emergência em culturas de beterraba, cebola, citros, feijão e pêssego. Aplicação como dessecante em culturas de arroz, batata, feijão e soja.

Incluir o item R) IDA = Ingestão Diária. Aceitável.

[...]

Cultura	Limites máximos de resíduos	Intervalo de Segurança
Leguminosas secas		
Feijão	0,5 mg/kg	7 dias

[...] parte da monografia não alterada;

R) Ingestão Diária Aceitável (IDA) = 0,002 mg/kg/dia de peso corporal.

RESOLUÇÃO Nº 246, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2001.

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 724, do Diretor-Presidente, de 10 de outubro de 2000, considerando o § 3º do artigo 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, considerando o disposto nos artigos 34 e 35 da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977.

Art. 1º Determinar a apreensão e inutilização, em todo o território nacional, do produto SALIODADO; marca: TA-BOM SABOR, embalagem de sachê de papel, pesolíquido 1g, Fab. 07/2000, Val. 07/2002, embalado pela empresa Mecano Pack Embalagens Ltda; considerando o teor de lodo atóxico do limite mínimo exigido, conforme decisão condenatória definitiva expedida pela Secretaria Municipal de Tuboão da Serra.

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

RICARDO OLIVA

RESOLUÇÃO Nº 1937, DE 4 DE DEZEMBRO DE 2001

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 724, do Diretor-Presidente, de 10 de outubro de 2000, com fulcro no art. 7º, § 3º da Lei nº 6.368, de 21 de outubro de 1976, e art. 111, § 3º do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Conceder autorização especial de funcionamento para empresas de Medicamentos, constantes do anexo desta Resolução.

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

GONZALO VECINA NETO

MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
DIRETORIA COLEGIADA
CONCESSÃO DE AUTORIZAÇÃO ESPECIAL DE FUNCIONAMENTO PARA EMPRESAS DE MEDICAMENTO
BANGU DERM-FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 1.35.545-6 DATA AUT: C.G.C.:00229316/0001-26-PROC: 25351.028057/01-95
ENDER.:RUA SILVA GARDOSO, LOJA C
NÚMERO:550-SALA:
BAIRO:CHALCÚ
MUNIC.:RIO DE JANEIRO UF: RJ
CIEP:21810-030 FONE: 33388702
DROGA
MANIPULAR
BOMEDIANO E TELHEIRA PINTO LTDA. - ME
AUTORIZAÇÃO: 1.35.547-3 DATA AUT: C.G.C.:03.293418/0001-22-PROC: 25351.028057/01-97
ENDER.:RUA BARÃO DE JACAREÍ
NÚMERO:425-SALA:
BAIRO:CENTRO
MUNIC.:JACAREÍ UF: SP
C.E.P.:12300-000 FONE: 3531689
DROGA

MANIPULAR
LATINOPARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 1.31.049-0 DATA AUT: C.G.C.:59.064567/0001-09-PROC: 25351.032245/01-19
ENDER.:RUA TOMÁS SEPE
NÚMERO:489-SALA:
BAIRO:JARDIM GLÓRIA
MUNIC.:COTIA UF: SP
C.E.P.:06711-270 FONE: 46120819
DROGA, MEDICAMENTO INSUMO
FARMACÊUTICO
ARMAZENAR EMBALAR DISTRIBUIR EXPORTAR
FABRIGAR IMPORTAR REEMBALAR EXPEDIR
MATHIAS E KAWAKITA LTDA. - ME
AUTORIZAÇÃO: 1.35.549-0 DATA AUT: C.G.C.:04.548824/0001-69-PROC: 25351.034750/01-44
ENDER.:RUA SÃO PAULO
NÚMERO:1349-SALA:
BAIRO:CENTRO
MUNIC.:AVARÉ UF: SP
C.E.P.:18700-070 FONE: 37312223
DROGA
MANIPULAR
MCW PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 1.21.050-2 DATA AUT: C.G.C.:94.389400/0001-84-PROC: 25351.030689/01-93
ENDER.:RUA SÃO JOÃO
NÚMERO:130-SALA:
BAIRO:UNIVERSITÁRIO
MUNIC.:SANTA CRUZ DO SUL UF: RS
C.E.P.:96815-660 FONE: 7171343
MEDICAMENTO
DISTRIBUIR
MOTA E MARIANO LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 1.35.546-1 DATA AUT: C.G.C.:22.169.550/0001-77-PROC: 25351.034589/01-91
ENDER.:RUA GOIAS
NÚMERO:2061-SALA:
BAIRO:CENTRO
MUNIC.:PARACATU UF: MG
C.E.P.:38600-000 FONE: 36712214
DROGA

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato de Notas - Código CNJ de 876-9
Rua... 116, 117, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 138, 139, 140, 141, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 157, 158, 159, 160, 161, 162, 163, 164, 165, 166, 167, 168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175, 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196, 197, 198, 199, 200, 201, 202, 203, 204, 205, 206, 207, 208, 209, 210, 211, 212, 213, 214, 215, 216, 217, 218, 219, 220, 221, 222, 223, 224, 225, 226, 227, 228, 229, 230, 231, 232, 233, 234, 235, 236, 237, 238, 239, 240, 241, 242, 243, 244, 245, 246, 247, 248, 249, 250, 251, 252, 253, 254, 255, 256, 257, 258, 259, 260, 261, 262, 263, 264, 265, 266, 267, 268, 269, 270, 271, 272, 273, 274, 275, 276, 277, 278, 279, 280, 281, 282, 283, 284, 285, 286, 287, 288, 289, 290, 291, 292, 293, 294, 295, 296, 297, 298, 299, 300, 301, 302, 303, 304, 305, 306, 307, 308, 309, 310, 311, 312, 313, 314, 315, 316, 317, 318, 319, 320, 321, 322, 323, 324, 325, 326, 327, 328, 329, 330, 331, 332, 333, 334, 335, 336, 337, 338, 339, 340, 341, 342, 343, 344, 345, 346, 347, 348, 349, 350, 351, 352, 353, 354, 355, 356, 357, 358, 359, 360, 361, 362, 363, 364, 365, 366, 367, 368, 369, 370, 371, 372, 373, 374, 375, 376, 377, 378, 379, 380, 381, 382, 383, 384, 385, 386, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 409, 410, 411, 412, 413, 414, 415, 416, 417, 418, 419, 420, 421, 422, 423, 424, 425, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435, 436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 447, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 502, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 518, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 526, 527, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539, 540, 541, 542, 543, 544, 545, 546, 547, 548, 549, 550, 551, 552, 553, 554, 555, 556, 557, 558, 559, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 622, 623, 624, 625, 626, 627, 628, 629, 630, 631, 632, 633, 634, 635, 636, 637, 638, 639, 640, 641, 642, 643, 644, 645, 646, 647, 648, 649, 650, 651, 652, 653, 654, 655, 656, 657, 658, 659, 660, 661, 662, 663, 664, 665, 666, 667, 668, 669, 670, 671, 672, 673, 674, 675, 676, 677, 678, 679, 680, 681, 682, 683, 684, 685, 686, 687, 688, 689, 690, 691, 692, 693, 694, 695, 696, 697, 698, 699, 700, 701, 702, 703, 704, 705, 706, 707, 708, 709, 710, 711, 712, 713, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 754, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 847, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980, 981, 982, 983, 984, 985, 986, 987, 988, 989, 990, 991, 992, 993, 994, 995, 996, 997, 998, 999, 1000.

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.724/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24852908170946320912-1; Data: 29/08/2017 09:50

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP94860-1MTB
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Bel. Valdeir de Miranda Cavalcanti
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **31/08/2017 08:46:37 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 807254

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 11:04:58 (hora local)**.

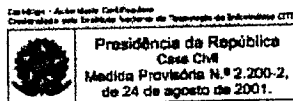
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852908170946320912-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7f15d702f4aa93eb6f6a7cbfb3dcbe4f8c59d778cc0303d96d6a6f783f44b5d1ea4eb49329550caaa1d204410522
3721da020006c85cad962fd67fbedbe1e953





SIVISA Sistema de Informação em Vigilância Sanitária
SUS - Sistema Único de Saúde
VIGILÂNCIA SANITÁRIA
COTIA

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

Nº CEVS: 351300903-212-000009-1-4

DATA DE VALIDADE: 18/08/2018

NOTA: ESTE DOCUMENTO CONTÉM 2 PÁGINA(S)

Nº PROCESSO:
 Nº PROTOCOLO: 30941/2017 Data do Protocolo: 10/07/2017
 SUBGRUPO: FABRIL
 AGRUPAMENTO: INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS
 ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE: 2121-1/01 FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO
 OBJETO LICENCIADO: ESTABELECIMENTO

DETALHE:

RAZÃO SOCIAL: LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA CNPJ ALBERGANTE:
 NOME FANTASIA: LATINOFARMA
 CNPJ / CPF: 60.084.456/0001-09 NÚMERO: 489
 LOGRADOURO: RUA DOUTOR TOMAS SEPE
 COMPLEMENTO:
 BAIRRO: JARDIM DA GLÓRIA
 MUNICÍPIO: COTIA UF: SP
 CEP: 06711-270
 PÁGINA DA WEB:

RESPONSÁVEL LEGAL: CARLOS TEIXEIRA RAMOS CONSELHO REGIONAL: N/A
 CPF: 87198550878 UF:
 Nº INSCR. CONSELHO PROF:

RESPONSÁVEL TÉCNICO: JANAINA ANGELICA DE SOUZA ROBERTO CONSELHO REGIONAL: CRF
 CPF: 17848227871 UF: SP
 Nº INSCR. CONSELHO PROF: 27185

RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: ANA MARIA RIBEIRO LEITE CONSELHO REGIONAL: CRF
 CPF: 00743796748 UF: SP
 Nº INSCR. CONSELHO PROF: 38775

RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: FERNANDA CARMASSIO CONSELHO REGIONAL: CRF
 CPF: 31851451862 UF: SP
 Nº INSCR. CONSELHO PROF: 52634

Ednaldo José da Silva
 Coord da Divisão de Vigilância
 Sanitária - Cotia - SP

2.º Tabelião de Notas - Maurício Sabbag L
 R. José Bonifácio, 331 - Centro - ITAPIRA - SP
 AUTENTICO a presente cópia reprográfi
 que confere com o original. Data: 16/08/2017
 Preço: R\$ 3,40
 Colégio Notarial do Brasil
 ITAPIRA - SP
 16/08/2017
 Joebes Batista - Escrevente
 Matheus Henrique Marques - Escrevente
 Renan Vinicius Rosário - Escrevente
 Válido somente c/ selo de Autenticidade

002673

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

Nº CEVS: 351300903-212-000009-1-4

DATA DE VALIDADE: 18/08/2018

ATIVIDADES AUTORIZADAS E CLASSES DE PRODUTOS - Indústria / Importadora / Exportadora / Farmácia de Manipulação

CLASSE DE PRODUTO:

INSUMO FARMACÊUTICO

ARMAZENAR

IMPORTAR PARA USO PRÓRIO

INSUMO FARMACÊUTICO SUJEITO AO CONTROLE ESPECIAL

ARMAZENAR

IMPORTAR PARA USO PRÓRIO

MEDICAMENTO

ARMAZENAR

DISTRIBUIR

EMBALAR

EXPEDIR

EXPORTAR

FABRICAR

IMPORTAR

TRANSPORTAR

MEDICAMENTO SUJEITO AO CONTROLE ESPECIAL

ARMAZENAR

DISTRIBUIR

EMBALAR

EXPEDIR

EXPORTAR

FABRICAR

IMPORTAR

TRANSPORTAR

CATEGORIA: ALOPÁTICOS - ANTIBIÓTICOS

COLÍRIO

POMADA OFTÁLMICA

CATEGORIA: ALOPÁTICOS - DEMAIS CATEGORIAS

COLÍRIO

POMADA OFTÁLMICA

O(A) AUTORIDADE SANITÁRIA DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE COTIA CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL (IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRÍ-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTES DOCUMENTOS.

ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

COTIA

18/08/2017

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

AUTORIDADE SANITÁRIA

CIENTE:

ASSINATURA DO RESPONSÁVEL TÉCNICO

15/09/2017

DATA DE CIÊNCIA

Ednaldo José da Silva
Coord. da Divisão de Vigilância
Sanitária - Colia - SP

2.º Tabelião de Notas - Maurício Sabbag Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - ITAPIRÁ - SP.
AUTÊNTICO a presente cópia reprográfica
que confere com o original. Dou fé.

Itapira, 16 OUT. 2017

Preço:
R\$ 3,40

Joebes Batista - Escrevente
 Matheus Henrique Marques - Escrevente
 Renan Vinicius Rosário - Escrevente
Válido somente c/ selo de Autenticidade



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.878-3

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 82 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24852507170839080648-1; Data: 25/07/2017 08:40:36

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFM39610-QZ96; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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



ANEXO

Empresa: Depósito Geral de Suprimentos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.224.321/0001-56
Endereço: BR 408 Km 76, S/Nº, Bairro Novo	
Município: Carina	UF: PE
Autorização de Funcionamento: 1.06.518-8	Autorização Especial: 1.21.856-8
Expediente(s): 0068395/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.921, DE 19 DE JULHO DE 2017

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: AndersonBreon Inc.	
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Vertex Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 21.798.065/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.13.823-9	Expediente(s): 2618692/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (embalagens primária e secundária): comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Latofarma Indústrias Farmacêuticas Ltda.	CNPJ: 60.084.456/0001-09
Endereço: Rua Tomás Sepc, 489, Jardim da Glória	
Município: Cotia	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.01.723-0	Expediente(s): 1423522/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica) e pomadas.	

Empresa: Pharma Limirio Industria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 16.590.191/0001-29
Endereço: Av. Pedro Ludovico, Quadra 02, Lotes 06/07/08/09/50/51/52, Residência Pedro Ludovico.	
Município: Anápolis	UF: GO
Autorização de Funcionamento: 1.07.223-4	Expediente(s): 2007977/16-0, 2007901/16-0 e 2007987/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Tolmar Inc.	
Endereço: 1413 Duff Drive, Fort Collins, Colorado (CO) - 80524	
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): 0175365/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Zambon S.p.A.	
Endereço: Via Della Chimica, 9 - 36100 - Vicenza (VI)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 61.100.004/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.00.084-1	Expediente(s): 0022128/17-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017072400018

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.925, DE 19 DE JULHO DE 2017

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: belovet farmácia de manipulação ltda me	
ENDEREÇO: AV DO CONTORNO 7449	
BAIRRO: SANTO ANTONIO CEP: 30110047 - BELO HORIZONTE/MG	
CNPJ: 09.015.943/0001-62	PROCESSO: 25351.166768/2014-08
AUTORIZ/MS: 1.10089-5	ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS (VETERINÁRIOS)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.926, DE 19 DE JULHO DE 2017

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

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: J E FARMACIA E DRUGSTORE LTDA - ME	
ENDEREÇO: Av. Washington Luiz n 194	
BAIRRO: Centro CEP: 43700000 - SIMÕES FILHO/BA	
CNPJ: 09.014.223/0001-82	PROCESSO: 25351.337853/2017-00
AUTORIZ/MS: 7.52654-7	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: CARDOSO & SALVADOR LTDA - ME	
ENDEREÇO: AV RUI COELHO 53	
BAIRRO: VILA DO V CEP: 69927000 - PORTO ACRE/AC	
CNPJ: 27.129.847/0001-27	PROCESSO: 25351.354736/2017-01
AUTORIZ/MS: 7.52701-9	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS BRAIR LTDA	
ENDEREÇO: RUA PINHEIRO MACHADO 1127	
BAIRRO: CENTRO CEP: 95340000 - NOVA BASSA NOVA/RS	
CNPJ: 88.212.113/0657-32	PROCESSO: 25351.366580/2017-01
AUTORIZ/MS: 7.52722-1	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS:	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL:	

EMPRESA: LUMINA DERM LTDA - ME	
ENDEREÇO: Rua Francisco Gigliotti, Nº 490 - Box 04	
BAIRRO: Jardim Pinheiros CEP: 15091280 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP	
CNPJ: 07.269.070/0001-99	PROCESSO: 25351.366566/2017-07
AUTORIZ/MS: 7.52710-0	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: A FERNANDES PEREIRA COMERCIO EPP	
ENDEREÇO: RUA DAS LARANJEIRAS 31	
BAIRRO: VILA MILITAR CEP: 65306305 - SANTA INÊS/MA	
CNPJ: 27.121.331/0001-36	PROCESSO: 25351.343258/2017-03

AUTORIZ/MS: 7.52664-1	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: DROGARIA FERNANDES CAXIAS 4 LTDA	
ENDEREÇO: ESTRADA VELHA DO PILAR, QD 10 LT 7	
BAIRRO: PARQUE CAPIVARI CEP: 25231000 - DUQUE DE CAXIAS/RJ	
CNPJ: 23.643.931/0001-03	PROCESSO: 25351.349404/2017-04
AUTORIZ/MS: 7.52705-3	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:	

EMPRESA: EDINILSON LUCENA DE ARAÚJO- ME	
ENDEREÇO: RUA ANTONIO MATIAS Nº 106	
BAIRRO: CENTRO CEP: 57600350 - PALMEIRA DOS ÍNDIOS/AL	
CNPJ: 27.760.956/0001-48	PROCESSO: 25351.343265/2017-05
AUTORIZ/MS: 7.52657-8	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:	

EMPRESA: EVC FARMA DROGARIA E PERFUMARIA EIRELI EPP	
ENDEREÇO: AVENIDA ELIAS YAZBEK, 2247	
BAIRRO: EMBUEMA CEP: 06803137 - EMBU DAS ARTES/SP	
CNPJ: 27.778.387/0001-68	PROCESSO: 25351.349411/2017-06
AUTORIZ/MS: 7.52704-0	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:	
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS:	

EMPRESA: FARMACIA E PERFUMARIA ROCHA E IGUAÇU LTDA ME	
ENDEREÇO: rua professor heleno fragoso 1007 loja lt 4 ad p	
BAIRRO: jardim iguaçu CEP: 26282011 - NOVA IGUAÇU/RJ	
CNPJ: 22.819.683/0001-46	PROCESSO: 25351.357737/2017-07
AUTORIZ/MS: 7.52674-6	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: FARMACIA E PERFUMARIA ROCHA E IGUAÇU LTDA ME	
ENDEREÇO: Rua Francisco Gigliotti, Nº 490 - Box 04	
BAIRRO: Jardim Pinheiros CEP: 15091280 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP	
CNPJ: 07.269.070/0001-99	PROCESSO: 25351.366566/2017-07
AUTORIZ/MS: 7.52710-0	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: LUMINA DERM LTDA - ME	
ENDEREÇO: Rua Francisco Gigliotti, Nº 490 - Box 04	
BAIRRO: Jardim Pinheiros CEP: 15091280 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP	
CNPJ: 07.269.070/0001-99	PROCESSO: 25351.366566/2017-07
AUTORIZ/MS: 7.52710-0	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: LUMINA DERM LTDA - ME	
ENDEREÇO: Rua Francisco Gigliotti, Nº 490 - Box 04	
BAIRRO: Jardim Pinheiros CEP: 15091280 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP	
CNPJ: 07.269.070/0001-99	PROCESSO: 25351.366566/2017-07
AUTORIZ/MS: 7.52710-0	ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: CIA LATINO AMERICANA DE MEDICAMENTOS	
ENDEREÇO: AV PROFESSOR OSCAR PEREIRA, 2095	
BAIRRO: GLÓRIA CEP: 90660080 - PORTO ALEGRE/RS	
CNPJ: 84.683.481/0498-50	

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/07/2017 15:56:06 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 783115

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/07/2018 09:28:28 (hora local)**.

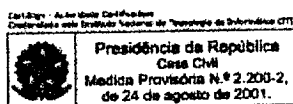
***Código de Autenticação Digital:** 24852507170839080648-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0e78e76a45c68edd0d38ca5209e32f2d1fb10fd0f5ca1561789172530145bf3dea4eb49329550caaa1d2044105
2237219c8478fad23f58ca858bc76173f3be44





RESOLUÇÃO - RE Nº 308, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, 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 Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos de renovação de registro que já tiveram manifestação por parte da Anvisa para o quinquênio anterior com decisão de indeferimento e que se encontram com recurso administrativo que aguarda decisão da Anvisa.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a análise do recurso administrativo protocolado contra decisão de indeferimento da renovação anterior, nem a continuidade da análise da petição de renovação de registro requerida.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validadas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta Medicamento.asp

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção da regularidade do registro.

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Table with columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, and Vencimento de Registro. Lists various pharmaceutical companies and their products.

RESOLUÇÃO - RE Nº 313, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, 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 Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme relação anexa;

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- List of cancelled registrations including: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA, LEUKERAN, 1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE, etc.

RESOLUÇÃO - RE Nº 314, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, 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 Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- List of approved petitions including: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A., OMEPRAMIX 25351.025829/00-21 05/2018, 1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, etc.

- List of products and presentations including: 20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28, OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA, etc.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017020600025

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0. Includes digital authentication stamp and QR code.

002677

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 08/05/2017 às 10:53:18 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba360e7671d403dc139d1bb99efa93ed3fa952fbd1846c2b1a8dd4861bc6426e4ea4eb49329550caaa1d20441052237210fd73e77d1a36f18f1e138ade10ff3b9

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

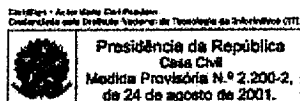
Esta certidão tem a sua validade até: 06/05/2018 às 04:14:45 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699766

Código de Controle da Autenticação:

24850305171027290375-1

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



002678

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: REGENCEL

Nome da Empresa LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA
CNPJ 60.084.456/0001-09 **Autorização** 1.01.725-0
Nome Comercial REGENCEL
Classe Terapêutica OUTROS MEDICAMENTOS COM ACAO NO APARELHO VISUAL
Registro 117250014
Processo 25351.005817/01-70
Vencimento do Registro 08/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10.000 UI/G + 25 MG/G + 5 MG/G + 5 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTALMICA	1	16/08/2001

Validade	Registro
24 meses	1172500140013

Princípio Ativo ACETATO DE RETINOL
 AMINOÁCIDOS
 levometionina
 CLORANFENICOL

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem

- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

- LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - COTIA - BRASIL

 Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração DÉRMICA (Aplicação Tópica)

IFA único Não

Conservação CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso *[sem dados cadastrados]*

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Voltar