

20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	04/08/2014
Validade	24 meses	Registro	1039201760054
Princípio Ativo	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	04/08/2014
Validade	24 meses	Registro	1039201760062
Princípio Ativo	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		

002771

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

[Voltar](#)

002772

Item 300

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO

Nome da Empresa	ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	02.281.006/0001-00	Autorização	1.05.170-8
Nome Comercial	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO		
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES		
Registro	151700010		
Processo	25351.034959/01-16		
Vencimento do Registro	02/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	19/02/2003
Validade	24 meses	Registro	1517000100015
Princípio Ativo	sulfato de magnésio hepta-hidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO 10%		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	INTRA VENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

002773

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	19/02/2003
Validade	24 meses	Registro	1517000100023
Princípio Ativo	sulfato de magnésio hepta-hidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO 10%		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	19/02/2003
Validade	24 meses	Registro	1517000100031

002774

Princípio Ativo	sulfato de magnésio hepta-hidratado
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	
Restrito a hospitais	S
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	19/02/2003
Validade	24 meses	Registro	1517000100041
Princípio Ativo	sulfato de magnésio hepta-hidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		

002775

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]***Via de Administração**

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA UMIDADE**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso*[sem dados cadastrados]***Destinação****Restrito a hospitais**

S

Tarja*[sem dados cadastrados]***Medicamento referência**

Não

Apresentação fracionada

Não

[Voltar](#)

ANEXO 02

VITAMEDIC Item 21, 203, 277



Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO	DATA DA INSPEÇÃO	DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO
30.222.814/0001-31	Vitamedic Indústria Farmacêutica Ltda	Vitamedic Indústria Farmacêutica Ltda	Rua VPR 01 - Quadra 02-A, Módulo 01, Dala Anápolis, 75132-020	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes	629	14/03/2016	14/03/2018		

NOVA BUSCA

COPYRIGHT © 2007 ANVISA. TODOS OS DIREITOS RESERVADOS

002777



ISOFARMA

Item 35, 300

Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1:

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO	DATA DA INSPEÇÃO	DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO
02.281.006/0001-00	Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda	Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda	Rua Manoel Mavignier N.º: 5000, Precabura, Eusébio, 61760-000	Brasil	CBPF	Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal).	1661	27/06/2016	27/06/2018		
02.281.006/0001-00	Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda	Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda	Rua Manoel Mavignier N.º: 5000, Precabura, Eusébio	Brasil	CBPF	Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal).	2259	26/06/2014	26/06/2016	19/09/2013	05/06/2014
02.281.006/0001-00	Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda.	Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda.	Rua Manoel Mavignier N.º: 5000, BAIRRO: Precabura - Eusébio	Brasil	CBPF	Injetáveis: Soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). Incluindo alíde: Antibióticos não penicilínicos não cefalosporínicos: Soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	301	30/01/2012	29/01/2014	08/08/2011	16/01/2012
02.281.006/0001-00	Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda.	Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda.	Rua Manoel Mavignier, 5000, Precabura, Eusébio	Brasil	CBPF	Injetáveis: Soluções parenterais de grande volume (com esterilização final) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização final). Incluindo, ainda: Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos: Soluções parenterais de grande volume (com esterilização final) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização final).	5601	14/12/2009	13/12/2011	03/08/2009	07/12/2009

NOVA BUSCA

Copyright © 2007 ANVISA. Todos os direitos reservados.

002778



PRATI

Item 49

Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1:

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO	DATA DA INSPEÇÃO	DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO
73.856.593/0001-66	Prati Donaduzzi & Cia Ltda.	Prati Donaduzzi & Cia Ltda.	Rua Mitsugoro Tanaka, 145 - Centro Industrial Nilton Arruda, Toledo, 85903-630	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, revestidos, granulados e pós. Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: colutórios, elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	451	22/02/2016	22/02/2018		
73.856.593/0001-66	Prati Donaduzzi & Cia Ltda.	Prati Donaduzzi & Cia Ltda.	Rua Mitsugoro Tanaka N.º: 145, BAIRRO: Centro Industrial Nilton Arruda - Toledo	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, pós, cápsulas e granulados; Semissólidos não estéreis: cremes, pomadas, géis e loções; Líquidos não estéreis: emulsões, xaropes, elixires, soluções, xampus, suspensões, colutórios e loções. Antibióticos penicilínicos: comprimidos, cápsulas e pós.	222	27/01/2014	26/01/2016	07/10/2013	09/01/2014
73.856.593/0001-66	Prati Donaduzzi & Cia Ltda.	Prati Donaduzzi & Cia Ltda.	Rua Mitsugoro Tanaka, N.º: 145, BAIRRO: Centro Industrial Nilton Arruda - Toledo	Brasil	CBPF	CANCELADA POR MEIO DA RE Nº 3.454, DE 16/09/2013, DOU 17/09/2013.	2444	11/06/2012	10/06/2014	27/02/2012	30/05/2012
73.856.593/0001-66	Prati Donaduzzi & Cia Ltda.	Prati Donaduzzi & Cia Ltda.	Rua Mitsugoro Tanaka, 145, Centro Industrial Nilton Arruda, Toledo	Brasil	CBPF	Sólidos: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, drágeas, grânulos e pós. Líquidos: Colutórios, elixires, emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Semi-sólidos: Cremes, géis e pomadas. Incluindo, ainda: Antibióticos penicilínicos: Cápsulas, comprimidos e pós. Antibióticos não cetilatosporínicos e não penicilínicos: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, colutórios, cremes, géis, loções, pós, pomadas, soluções, suspensões e xampus. Produtos sujeitos a controle especial: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, drágeas, elixires, soluções, suspensões e xaropes.	2410	31/05/2010	30/05/2012	29/03/2010	11/05/2010

NOVA BUSCA

002779

SANDOZ tam 246



Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 2

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÉUTICAS	RESOLUÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO	DATA DA INSPEÇÃO	DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH - BP Kundl	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: filgrastim e somatropina.	727	20/03/2019		
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH - BP Schaffnau	Biochemiestrasse 10, Langkampfen	Áustria	CBPF	Produtos esteréis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	740	20/03/2019		
61.286.647/0001-16	Asofarma S.A.I. y C	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Conesa No. 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	Argentina	CBPF	Produtos esteréis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	551	06/03/2019		
43.640.754/0001-19	Fundação para o Remédio Popular - FURP	Sandoz Private Limited	Plot No. 1, Additional Phase, M.I.D.C., Mahad, Rajgad 402301, Maharashtra State	Índia	CBPF	Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semisíntese: Rifampicina.	158	23/03/2019		
61.072.393/0001-33	Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10 A-6250 Kundl, Tyrol	Áustria	CBPF	Insumo farmacêutico ativo obtido por semisíntese (classe penicilínicos): ampicilina sódica (etapa de esterilização). Obs.: A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de síntese química realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecida a RDC 69/14: Sandoz Industrial Products S.A. Endereço: Ctra. Granollers - Cardener C-251, Km 4,3 - E08520 Llé Franchases Del Vallés / Barcelona, Espanha.	3149	28/11/2016	28/11/2018	
60.659.463/0001-91	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	Sólidos não esteréis penicilínicos: comprimidos revestidos.	2822	24/10/2016	24/10/2018	
53.162.095/0001-06	Biosinética Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	Sólidos não esteréis penicilínicos: comprimidos revestidos.	2822	24/10/2016	24/10/2018	
56.994.502/0001-30	Novartis Biocências S.A.	Sandoz GmbH - BTP Schaffnau	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	Produtos esteréis: pós (com preparação asséptica)	2659	03/10/2016	03/10/2018	
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica LTDA	Sandoz GmbH - TechOps	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	Sólidos não esteréis cefalosporínicos: comprimidos revestidos, cápsulas e pós Sólidos não esteréis penicilínicos: comprimidos revestidos, cápsulas e pós	2431	12/09/2016	12/09/2018	
33.247.743/0001-10	Gloxsmithkline Brasil Ltda	Sandoz GmbH - BP Kundl	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: proteína de fusão N-HA recombinante de Neisseria meningitidis sorogrupo B, proteína NadA recombinante de Neisseria meningitidis sorogrupo B e proteína de fusão rHBP recombinante Neisseria meningitidis sorogrupo B.	1944	25/07/2016	25/07/2018	
56.994.502/0001-30	Novartis Biocências S.A	Sandoz Grup Saglik Unliten Ilaçlari Sanayi ve Ticaret A.S.	GOSB Ihsan Dede Caddesi 900. Sokak, Gebze-Kocaeli	Turquia	CBPF	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	1857	18/07/2016	18/07/2018	
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz Grup Saglik Unliten Ilaçlari Sanayi ve Ticaret A.S.	GOSB Ihsan Dede Caddesi 900. Sokak, Gebze-Kocaeli.	Turquia	CBPF	Sólidos não esteréis: comprimidos	1803	11/07/2016	11/07/2018	
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Rodovia Celso Garcia Cid (PR 445) - km 87, Ribeirão Jecutinga, Cambé, 86183-600	Brasil	CBPF	Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas. Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	1806	11/07/2016	11/07/2018	
56.994.502/0001-30	Novartis Biocências S.A.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10 A-6250, Tyrol - Kundl	Áustria	CBPF	Insumo farmacêutico ativo obtido por fermentação clássica: ciclosporina A fabricada desta insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de purificação realizada pela seguinte empresa que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecida a RDC 69/2014: Novartis Ringaskiddy Limited. Ringaskiddy, country Cork - Irlanda	1694	04/07/2016	04/07/2018	

002789

61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz Industrial Products S.A.	Ctra. Granollers, Cardener, C-251, Km 4,3, Lles Franqueses Del Vallés (Barcelona) - 08520	Espanha	CBPF	Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe penicilínicos): ampicilina tri-hidratada (etapa de síntese química)	1694	04/07/2016	04/07/2018
60.318.797/0001-00	Astrazeneca do Brasil Ltda.	Sandoz GmbH - BP Kundi	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundi	Áustria	CBPF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: certolizumabe pegol	984	18/04/2016	18/04/2018
43.640.754/0001-19	Fundação para o Remédio Popular - FURP	Sandoz Private Limited	Plot No.: L-1, Additional Phase MIDC, Mahad, Rajgad District, Maharashtra 402301	Índia	CBPF	Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2006; não apresentação do relatório de revisão periódica - RPP, conforme notificação de exigência nº 0846069/15-8.	635	14/03/2016	14/03/2018
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Sandoz Private Limited	Plot nº. 8-A/2, 8-B, TTC Industrial Area, Kalwe Block, Village Dighe, Near Mumbai, Thane 400708 Maharashtra State	Índia	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	451	22/02/2016	22/02/2018
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz Ilac Sanayi ve Ticaret A.S.	Geze Plastikler Organize Sanayi Bölgesi, Atatürk Bulvarı 9. Cad No: 1 - 41400 Gebze - Kocaeli	Turquia	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	2591	14/09/2015	14/09/2017
61.190.096/0001-92	Eurofarma Laboratórios S.A.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10 A-6250 Kundi, Tyrol.	Áustria	CBPF	Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: Benzilpenicilina benzatina estéril (etapa de esterilização). Observação: A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a produção do intermediário Benzilpenicilina potássica (etapa de síntese química) realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecido a RDC 69/2014: Farsinca GB S.A. de C.V. (Farmataciones) Endereço: Carretera Saltillo - Monterrey Km. 12.5 Ramos Arizpe, Coahuila - c.p. 25900, México.	2608	14/09/2015	14/09/2017
64.711.500/0001-14	UCB Biopharma S.A.	Sandoz GmbH - BPO Kundi	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundi	Áustria	CBPF	Insumo farmacêutico ativo biológico: Certolizumabe pegol.	2210	10/08/2015	10/08/2017
64.711.500/0001-14	UCB Biopharma S.A.	Sandoz GmbH - BPO Kundi	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundi	Áustria	CBPF	Insumo farmacêutico ativo biológico: Certolizumabe pegol.	2210	10/08/2015	10/08/2017
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundi	Áustria	CBPF	Insumo farmacêutico ativo biológico: somatropina e filgrastim.	676	09/03/2015	09/03/2017
56.994.502/0001-30	Novartis Biocências S.A.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A - 6336, Langkampfen, Tyrol	Áustria	CBPF	Insumo farmacêutico ativo biológico: certoparina sódica	597	02/03/2015	02/03/2017
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A - 6336, Langkampfen, Tyrol	Áustria	CBPF	Produtos estéreis hormonais: solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica)	100	19/01/2015	19/01/2017
02.685.377/0001-57	Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundi	Áustria	CBPF	Sólidos não estéreis penicilínicos: comprimidos revestidos e pós.	4872	22/12/2014	22/12/2016
02.685.377/0001-57	Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundi	Áustria	CBPF	Sólidos não estéreis penicilínicos: comprimidos revestidos e pós.	4873	22/12/2014	22/12/2016
50.929.710/0001-79	Medley Indústria Farmacêutica Ltda	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundi	Áustria	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e pós.	4618	01/12/2014	01/12/2016
56.994.502/0001-30	Novartis Biocências S.A.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundi	Áustria	CBPF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: proteína de fusão NHBA recombinante de Neisseria meningitidis sorogruppo B, proteína NADa recombinante de Neisseria meningitidis sorogruppo B, proteína de fusão H18P recombinante de Neisseria meningitidis sorogruppo B.	3804	29/09/2014	29/09/2016
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundi	Áustria	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos revestidos e pós; Sólidos não estéreis ceftalosporínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós; Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.	3586	15/09/2014	15/09/2016
60.659.463/0001-91	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundi	Áustria	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos. Sólidos não estéreis penicilínicos: comprimidos revestidos.	2953	11/08/2014	11/08/2016
56.994.502/0001-30	Novartis Biocências S.A.	Sandoz Grup Saglik Uruntleri Ticareti Sanayi ve Ticaret A.S.	GOSB Ihsan Dede Cad. 900. Sok. TR-41480 Gebze - Kocaeli	Turquia	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos	2653	21/07/2014	21/07/2016
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Sandoz Grup Saglik Uruntleri Ticareti Sanayi ve Ticaret A.S.	GOSB Ihsan Dede Cad. 900. Sok. TR-41480 Gebze - Kocaeli	Turquia	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos	2569	14/07/2014	14/07/2016

46.070.868/0001-69	Laboratórios Pfizer Ltda	Sandoz Industrial Products SA	CTRA. Granollers, Cardedeu, C-251, Km 4,3, Lés Franqueses Del Vallés (Barcelona) - 08520	Espanha	CBPF	2562	14/07/2014	14/07/2016	Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: Ampicilina tri-hidratada (etapa de síntese química)
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Sandoz Industrial Products SA	CTRA. Granollers, Cardedeu, C-251, Km 4,3, Lés Franqueses Del Vallés (Barcelona) - 08520	Espanha	CBPF	2304	30/06/2014	30/06/2016	Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: Ampicilina tri-hidratada (etapa de síntese química)
56.994.502/0001-30	Novartis Biocências S.A	Sandoz GmbH	BIOCHEMIESTRASSE 10 A-6250 KUNDL, TYROL	Áustria	CBPF	2304	30/06/2014	30/06/2016	Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por fermentação: Cidosporina crua. Observação: A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de purificação realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 249/2005: Novartis Ringaskiddy Limited, Ringaskiddy, County Cork, Irlanda.
46.070.868/0001-69	Laboratórios Pfizer LTDA	Sandoz GmbH	BIOCHEMIESTRASSE 10 A-6250 KUNDL, TYROL	Áustria	CBPF	2259	26/06/2014	26/06/2016	Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semissíntese: Ampicilina sólica estéril (etapa de esterilização) Observação: A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de síntese química realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 249/2005: Sandoz Industrial Products S.A. Ctra. Granollers - Cardedeu C-251, Km 4,3 - E08520 Lés Franqueses Del Vallés / Barcelona, Espanha.
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	Rodovia Celso Garcia Cid, PR 445 - Km 87 s/nº, Ribeirão Jacutinga, Cambé	Brasil	CBPF	1412	22/04/2014	22/04/2016	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas. Sólidos não estéreis normais: comprimidos e comprimidos revestidos.
60.318.797/0001-00	Astrazeneca do Brasil Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	1136	31/03/2014	31/03/2016	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: certolizumabe pegol. Produtos estéreis: Pó (com preparação asséptica).
56.994.502/0001-30	Novartis Biocências S.A	Sandoz GmbH - BTP Schafftau.	Biochemiestrasse 10, A-6336 Langkampfen	Áustria	CBPF	4119	04/11/2013	03/11/2015	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz Private Limited	Pkt. no. 8-4/2 e 8-B, TTC Industrial Area, Káve Block, Village Digha, Navi Mumbai 400708, Maharashtra State	Índia	CBPF	902	11/03/2013	10/03/2015	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Insumos: somatropina e filgrastim.
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	639	25/02/2013	24/02/2015	Insumos: Certoparina Sódica.
56.994.502/0001-30	Novartis Biocências S.A	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6336 Langkampfen, Tyrol	Áustria	CBPF	201	21/01/2013	20/01/2015	Injetáveis: Somatropina (soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica)
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6336 Langkampfen, Tyrol	Áustria	CBPF	5506	24/12/2012	23/12/2014	Sólidos penicilínicos: comprimidos revestidos e pós para suspensão oral.
02.685.377/0001-57	Sanoft-Aventis Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	5100	03/12/2012	02/12/2014	Sólidos penicilínicos: comprimidos revestidos e pós.
50.929.710/0001-79	Medley Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	2672	25/06/2012	24/06/2014	Sólidos penicilínicos: comprimidos revestidos e pós. Sólidos penicilínicos: comprimidos revestidos e pastilhas. Incluído, ainda: Produtos sujeitos a controle especial: Cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos: Comprimidos e comprimidos revestidos. Hormônios: Comprimidos e comprimidos revestidos.
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Rodovia Celso Garcia Cid (PR 445), Km 87, N.º: S/N, Cambé	Brasil	CBPF	2048	14/05/2012	13/05/2014	Sólidos penicilínicos: Cápsulas, comprimidos revestidos e pós.
61.286.647/0001-16	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	Áustria	CBPF	1971	07/05/2012	06/05/2014	Sólidos penicilínicos: Comprimidos revestidos.
60.659.463/0001-91	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.	Sandoz GmbH	Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Tyrol	Áustria	CBPF				

NOVA BUSCA

ASPEN Jun 1991

Ministério da Saúde



Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO	DATA DA INSPEÇÃO	DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO
02.433.631/0001-20	Astrazeneca UK Limited	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire SK10 2NA	Reino Unido	CBPF	Produtos estéreis: embalagem secundária.	550	06/03/2017	06/03/2019		
02.433.631/0001-20	Pharmathen International AS	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	Industrial Park Sapes Rodopi Perfecture, Block nº 05, Rodopi, 69300	Grécia	CBPF	INDEFERIMENTO	553	06/03/2017			
02.433.631/0001-20	Oman Pharmaceutical Products Co. LLC	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	Raysut Industrial Estate, Salalah, P.O. Box: 2240, P.C. 211	Sultanato de Oman	CBPF	Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	551	06/03/2017	06/03/2019		
02.433.631/0001-20	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	Avenida Acesso Rodoviário S/Nº, Quadra 09, Módulo 01 - TIMS SERRA	Brasil	CBPF	Líquidos não estéreis: emulsões.	551	06/03/2017	06/03/2019		
02.433.631/0001-20	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	Avenida Acesso Rodoviário S/N, Quadra 09, Módulo 01, Tims, Serra, 29161-376.	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	1256	16/05/2016	16/05/2018		
56.998.982/0001-07	Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda.	Aspen Pharma PTY. Ltd	556 Princess Highway, Noble Park North, Melbourne, Victoria 3174	Austrália	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos.	3089	11/11/2015	11/11/2017		
02.433.631/0001-20	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	Avenida Acesso Rodoviário, Quadra 09, Módulo 01, BAIRRO: TIMS, Serra	Brasil	CBPF	Líquidos não estéreis: emulsões.	4478	17/11/2014	17/11/2016	22/09/2014	30/10/2014
02.433.631/0001-20	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	Avenida Acesso Rodoviário, S/N, Quadra 09, Módulo 01 - TIMS, Serra / ES N.º: S/N, Bairro: TIMS - Serra	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas. Semissólidos não estéreis: cremes	1863	19/05/2014	19/05/2016	02/12/2013	15/04/2014
56.998.982/0001-07	Bristol-Myers Squibb Farmacêutica S.A.	Aspen Pharma Pty. Ltd.	556 Princes Highway, Noble Park North - Victoria, 3174.	Austrália	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos.	4053	28/10/2013	27/10/2015	01/10/2010	05/08/2013

02.433.631/0001-20	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	Avenida Acesso Rodoviário S/N, Quadra 09, Módulo 01 - Serra, BAIRRO: Tims - Vitória	Brasil	CBPF	Sólidos: Cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Semi-sólidos: Cremes e pomadas. Incluindo, ainda: Produtos sujeitos ao controle especial: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, cremes e pomadas.	19/12/2011	18/12/2013	06/06/2011	04/11/2011	5722
56.998.982/0001-07	Bristol-Myers Squibb Farmacêutica S.A.	Aspen Pharma PTY. Ltd.	556 Princess Highway, Noble Park North, Melbourne, Victoria 3174	Austrália	CBPF	Sólidos: Comprimidos.	31/10/2011	30/10/2013	01/10/2010	20/06/2011	4819
02.433.631/0001-20	Cellofarm Ltda.	Aspen Pharmacare East London.		África do Sul	CBPF	INDEFERIMENTO	19/04/2010		09/11/2009	07/03/2010	1763

NOVA BUSCA



ACHÉ BIOSINTÉTICA JMM 240



Certificado de Boas Práticas

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO	DATA DA INSPEÇÃO	DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO
53.162.095/0001-06	Biosintética Farmacêutica Ltda	Biosintética Farmacêutica Ltda	Avenida das Nações Unidas, 22428 - Jardim Jurubatuba, São Paulo, 04795-000	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos. Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos estéreis: embalagem secundária	2136	09/08/2016	09/08/2018		
53.162.095/0001-06	Biosintética Farmacêutica Ltda.	Biosintética Farmacêutica Ltda.	Avenida das Nações Unidas, 22428. Jardim Jurubatuba, São Paulo, 04795-000	Brasil	CBPF	CANCELADO PELA RE Nº 1.558, DOU 27/06/2016	3421	14/12/2015	14/12/2017		
53.162.095/0001-06	Biosintética Farmacêutica Ltda.	Biosintética Farmacêutica Ltda.	Avenida das Nações Unidas, 22428. Jardim Jurubatuba, São Paulo, 04795-000	Brasil	CBPF	CANCELADO PELA RE Nº 1.558, DOU 27/06/2016	3421	14/12/2015	14/12/2017		
53.162.095/0001-06	Biosintética Farmacêutica LTDA	Biosintética Farmacêutica LTDA	Av. das Nações Unidas N.º 22428, Bairro: Jurubatuba - São Paulo	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos. Líquidos não estéreis: Emulsões, soluções, xampus e xaropes. Semissólidos não estéreis: Cremes, géis e pomadas. Produtos estéreis: Soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Incluído, ainda: Antibióticos não cetosporínicos e não penicilínicos: Comprimidos revestidos, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Incluído, ainda: Antibióticos não cetosporínicos e não penicilínicos: Comprimidos revestidos, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Incluído, ainda: Antiférricos: Eritropoietina (pós liofilizados), Alfaferreona (pós liofilizados), Fligrastim (soluções parenterais de pequeno volume) e Somatropina (pós liofilizados). Embalagem primária e secundária de injetáveis oncológicos: Pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume. Embalagem secundária de líquidos: Soluções aerossóis.	4741	16/12/2013	15/12/2015	12/05/2013	25/09/2013
53.162.095/0001-06	Biosintética Farmacêutica Ltda.	Biosintética Farmacêutica Ltda.	Avenida das Nações Unidas, 22428, BARRIO: Jardim Jurubatuba - São Paulo	Brasil	CBPF	Sólidos: Cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Semi-sólidos: Cremes, géis e pomadas. Líquidos: Emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Líquidos estéreis: Soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica). Injetáveis: Soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos sujeitos a controle especial: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, géis, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e xaropes. Embalagem primária e secundária de injetáveis: Eritropoietina (pós liofilizados), Alfaferreona (pós liofilizados), Fligrastim (soluções parenterais de pequeno volume) e Somatropina (pós liofilizados). Embalagem primária e secundária de injetáveis oncológicos: Pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume. Embalagem secundária de líquidos: Soluções aerossóis.	5724	19/12/2011	18/12/2013	29/08/2011	28/11/2011
53.162.095/0001-06	Biosintética Farmacêutica Ltda.	Biosintética Farmacêutica Ltda.	Av. das Nações Unidas, 22.428, Jardim Jurubatuba, São Paulo	Brasil	CBPF	Sólidos: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos. Semi-sólidos: Cremes, géis e pomadas. Líquidos: Emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Líquidos estéreis: Soluções (sem esterilização final) e suspensões (sem esterilização final). Injetáveis: Soluções parenterais de pequeno volume (com e sem esterilização final) e suspensões parenterais de pequeno volume (sem esterilização final). Incluído ainda: Produtos sujeitos a controle especial: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, géis, soluções parenterais de pequeno volume (com e sem esterilização final), suspensões parenterais de pequeno volume (sem esterilização final) e xaropes. Antibióticos não cetosporínicos e não penicilínicos: Comprimidos revestidos, soluções parenterais de pequeno volume (com e sem esterilização final), suspensões parenterais de pequeno volume (sem esterilização final). Embalagem secundária de injetáveis: Pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume. Incluído ainda: Embalagem secundária de injetáveis oncológicos: Pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume. Embalagem secundária de líquidos: Aerossóis.	4642	19/10/2009	18/10/2011	25/05/2009	05/08/2009

002785



DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

EMPRESA:

AGIL DISTRIBUIDORA

DE MEDICAMENTOS

LTDA - ME



MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO

ESTADO DO PARANÁ

77.816.510/0001-66

RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS, 1000 - CENTRO

ALVARÁ nº 303948

O Município de Francisco Beltrão, conforme protocolo nº 5684/2014 de 09/07/2014 concede alvará de licença para localização a:

Razão social AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME Nome fantasia CNPJ/CPF: 20.590.555/0001-48
Localização AV PREFEITO GUIOMAR LOPES, 418 - Q 367 LOTE 13 - CRISTO REI Área utilizada: 80,00
Atividades COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PERFUMARIAS
Horário de funcionamento: Comercial Segunda à Sábado das 06:00 às 22:00

Emitido em 26/01/2017	Válido até INDETERMINADO
---------------------------------	---

MANTER O PRESENTE ALVARÁ EM LUGAR VISÍVEL, CONFORME PARÁGRAFO III, ART. 56 DA LEI 3361/07

Observações

- 1 - Será exigida renovação da licença sempre que ocorrer mudanças de ramo de atividade, modificações nas características do estabelecimento ou transferência de local.
- 2 - Nos casos de alterações tais como: encerramento, mudanças de Endereço, razão social, ramo de atividade, etc o contribuinte será obrigado a comunicar a Prefeitura dentro do prazo máximo de 30 (trinta) dias.

IMPORTANTE

- Evite multas, auditorias, fiscalização especial e outros aborrecimentos mantendo em dia sua situação perante o fisco. Futuramente voce precisará de Certidões para fins de aposentadoria, auxílios, pensão, etc. Zele pelo seu futuro.

DEBORA KRISTINIUK
 Fiscal Tributário
 Sec. Mun. de Finanças
 Decreto nº 515/2011

Dir. Depto. de Fiscalização

Secretaria Municipal de Finanças

ELÓIS FELÍCIO RODRIGUES
 SECRETÁRIO MUNICIPAL
 DE FINANÇAS

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS <small>1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0</small> <small>Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1148 - Bairro Dos Estados - João Pinheiro/PR - CEP: 58030-900 - www.cartorioazvedobastos.pr.gov.br - Tel: (41) 3344-3444 - Fax: (41) 3344-3444</small>
Autenticação Digital <small>De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autenticação a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.</small>
Cód. Autenticação: 53202601171528450484-1; Data: 26/01/2017 15:29:38
<small>Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP22240-2HCR- Valor Total do Ato: R\$ 4,12</small> Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br
<small>Bel. Váber de Miranda Cavalcanti Titular</small>

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 07/03/2017 às 14:55:20 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b6b705935549bec212e68e8d34f3ddb7fc8b3a2d5d6ae8c94155edd5a7
aea68a43a2a9aef4cbcd81244820a091667c0bd186b06383181e1b8f9fb6be77485dc90

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME 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.

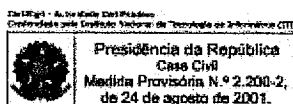
Esta certidão tem a sua validade até: 26/01/2018 às 15:43:56 (Dia/Mês/Ano)

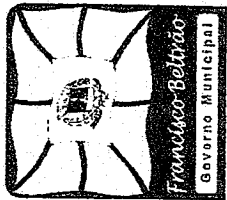
Código de Controle da Certidão: 643445

Código de Controle da Autenticação:

53202601171528450484-1

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





SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DE FRANCISCO BELTRÃO - PR



O Departamento de Vigilância em Saúde de Francisco Beltrão, de acordo com a Lei 13.331 de 23/11/2001 e Decreto 5.711 de 23/05/2002, concede a presente

Licença Sanitária

Nº. 1551 / 2017

RAZÃO SOCIAL	AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
NOME/FANTASIA	AGIL DISTRIBUIDORA
CNPJ//CPF	20.590.555/0001-48
ENDEREÇO	RUA PREFEITO GUIOMAR LOPES 418
BAIRRO	CRISTO REI
MO/ATIVIDADE	COM ATAC DE MEDICAMENTOS/COSMÉTICOS/PROD SAÚDE/PERFUMARIA
DATA DA VISTORIA	11/08/2017
SPONSÁVEL TÉCNICO	ADRIANO RIBEIRO LAZZARI
OBSERVAÇÕES	ESTABELECIMENTO AUTORIZADO A COM. MEDIC. ANTIMICROBIANOS E CONTENDO AS SUBST. DO ANEXO I DA PORT. 344/98 - MS LISTAS A1, A2, A3, B1, B2, C1, C2, C4, C5 E D1.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS
 Rua: ...
 Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do Art. 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 8º Inc. XII do Decreto Estadual 6.723/2008 autorizo a presente impressão eletrônica, reprodução em CD ou outro dispositivo de armazenamento de dados. O referido é verdade. Dou fé.
 Cód. Autenticação: 53201608171201330910-1; Data: 16/08/2017 12:02:58
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFO17946-229C
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Alineza da Silva Zetini
 ALINEZA DA SILVA ZETINI
 Secretária Municipal de Saúde
 SMS - FRANCISCO BELTRÃO - PR

Andréia de Almeida
 ANDRÉIA DE ALMEIDA
 Diretora de Vigilância em Saúde
 SMS - FRANCISCO BELTRÃO - PR

Faust Zeti
 FAUST ZETI
 Secretário de Vigilância em Saúde
 SMS - FRANCISCO BELTRÃO - PR

002789

ESTE DOCUMENTO DEVE SER AFIXADO EM LOCAL VISÍVEL AO PÚBLICO.

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

Esta **DECLARAÇÃO** foi emitida em **09/10/2017 17:16:48 (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 **AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 798639

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **16/08/2018 12:03:38 (hora local)**.

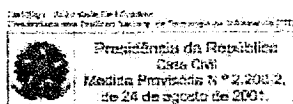
¹**Código de Autenticação Digital:** 53201608171201330910-1

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

O referido é verdade. dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b33ae1db70c1e4674eba5e585313a249b5f362785b552f48c5048e4a1779c1a1d3a2a9aef4cbed81244820a091667c0bdb6a5dc997ce3fecfd77501f80ddbd1352





SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA

002791



CERTIDÃO DE REGULARIDADE
2017



CADASTRO NO CRF SOB O 22829	VALIDADE 31/03/2018	CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO 88D92476E9E97863BD02051A15CED
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME		
NOME FANTASIA AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS		
TIPO DE ESTABELECIMENTO DISTRIBUIDORAS DE MEDIC., INSUMOS E	NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT.	
ENDEREÇO AV PREFEITO GUIOMAR DE JESUS LOPES, 418	CNPJ 20.590.555/0001-48	
LOCALIDADE CRISTO REI	CIDADE - UF FRANCISCO BELTRAO-PR	
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO		
SEG A SEX 07:00 AS 12:00 E 13:00 AS 14:50 H		

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS								
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO			SITUAÇÃO		
F	27462	ADRIANO RIBEIRO LAZZARI	DIRETOR TÉCNICO			SOCIO 50.00 %		
		Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
		*****	07:00 às 12:00	07:00 às 12:00	07:00 às 12:00	07:00 às 12:00	07:00 às 12:00	*****
		*****	13:00 às 14:50	13:00 às 14:50	13:00 às 14:50	13:00 às 14:50	13:00 às 14:50	*****

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

Curitiba, 6 de Março de 2017

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

ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo os artigos 22, parágrafo único e 24, da lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º "c" da Lei nº 5.991/73 e artigos 2º e 3º Caput 5º e 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.
- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.070-0
R. Francisco de Sá, 115 - Bairro São Francisco - Curitiba - PR - CEP 81210-000 - Fone: (41) 3333-5000

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 6º e 7º inc. V 8º, 9º, 10º e 11º e 12º da Lei Federal 8.951/94 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento impresso e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 53201503170959560915-1; Data: 15/03/2017 09:58:
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEV03499-6AEU
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tpb.jus.br>

Bat. Valor de Mensagem Cateionell
Tribur



EMPRESA: JONAS VANIEL DE LUCCA ZANI - EPP
 ENDEREÇO: rua antônio compagno, 136
 BAIRRO: centro CEP: 1490000 - ITAPOLIS/SP
 CNPJ: 04.249.453/0001-07
 PROCESSO: 25351.613519/2014-59

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.262, DE 30 DE OUTUBRO DE 2014

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

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: AIRWAY TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: R QS 09 RUA 121 LOTE 04
 BAIRRO: AGUAS CLARAS CEP: 71963360 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 02.609.844/0001-60
 PROCESSO: 25351.319658/2008-07

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.263, DE 30 DE OUTUBRO DE 2014

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

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: NOELI VIEIRA DISTRIBUIDORA DE SOROS
 ENDEREÇO: RUA ALVARES CABRAL Nº 1000
 BAIRRO: PETRÓPOLIS CEP: 99050070 - PASSO FUNDO/RS
 CNPJ: 01.733.345/0001-17
 PROCESSO: 25025.044362/2002-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: TRANSPORTES FELINE LTDA
 ENDEREÇO: RUA FIORAVANTE SCHIAVI, 765
 BAIRRO: RUBEIM BERTA CEP: 91150150 - PORTO ALEGRES
 CNPJ: 91.754.374/0001-58
 PROCESSO: 25351.014213/2013-10

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DDG 2003 COMÉRCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: RUA IRINEU DE BRITO, 110 - FRENTE
 BAIRRO: MAGALHÃES BASTOS CEP: 21710480 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 05.433.252/0001-28
 PROCESSO: 25351.115079/2011-13

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: RÍOMED DISTRIBUIÇÃO LTDA.
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 470 KM 142
 BAIRRO: CANTA GALO CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC
 CNPJ: 82.762.824/0001-63
 PROCESSO: 25024.001396/2003-16

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: RAIÁ DROGASIL S/A
 ENDEREÇO: RUA PATAOXAS, 1.412 - LOTE 06
 BAIRRO: EMBU MIRIM CEP: 06833073 - EMBU DAS ARTES/SP
 CNPJ: 61.585.865/0737-01

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

O documento emitido pela autoridade sanitária local competente apresentado foi emitido há mais de 12 (doze) meses, contrariando o artigo 17º, da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: PB FARMA DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA COLETOIRA, 52
 BAIRRO: FERNANDO COLOR DE MELO CEP: 49160000 - NORTON/BA
 CNPJ: 05.487.170/0001-66
 PROCESSO: 25351.065156/2003-38

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DISTRIBUIDORA PARNAÍBA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA INDUSTRIAL GIL MARTINS, Nº 1973
 BAIRRO: CIDADE NOVA CEP: 64019630 - TERESINÁ/PI
 CNPJ: 06.191.165/0001-74
 PROCESSO: 25351.095010/2005-39

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DISTRIBUIDORA PARNÁIBA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA INDUSTRIAL GIL MARTINS, Nº 1973
 BAIRRO: CIDADE NOVA CEP: 64019630 - TERESINÁ/PI
 CNPJ: 06.191.165/0001-74
 PROCESSO: 25351.095010/2005-39

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DISTRIBUIDORA PARNÁIBA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA INDUSTRIAL GIL MARTINS, Nº 1973
 BAIRRO: CIDADE NOVA CEP: 64019630 - TERESINÁ/PI
 CNPJ: 06.191.165/0001-74
 PROCESSO: 25351.095010/2005-39

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DISTRIBUIDORA PARNÁIBA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA INDUSTRIAL GIL MARTINS, Nº 1973
 BAIRRO: CIDADE NOVA CEP: 64019630 - TERESINÁ/PI
 CNPJ: 06.191.165/0001-74
 PROCESSO: 25351.095010/2005-39

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DISTRIBUIDORA PARNÁIBA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA INDUSTRIAL GIL MARTINS, Nº 1973
 BAIRRO: CIDADE NOVA CEP: 64019630 - TERESINÁ/PI
 CNPJ: 06.191.165/0001-74
 PROCESSO: 25351.095010/2005-39

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DISTRIBUIDORA PARNÁIBA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA INDUSTRIAL GIL MARTINS, Nº 1973
 BAIRRO: CIDADE NOVA CEP: 64019630 - TERESINÁ/PI
 CNPJ: 06.191.165/0001-74
 PROCESSO: 25351.095010/2005-39

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: GOIAS COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: rua são pedro nº 45
 BAIRRO: são jose CEP: 68456080 - TUCURUI/PA
 CNPJ: 10.495.738/0001-20
 PROCESSO: 25351.199197/2013-69

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: RC TRANSPORTES LTDA EPP
 ENDEREÇO: AVENIDA DO RIO BONITO Nº 1522
 BAIRRO: SOCORRO CEP: 04776002 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 04.409.228/0001-90
 PROCESSO: 25351.532959/2011-70

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: RB DISTRIBUIDORA E COMERCIO DE CONSUMO, MEDICAMENTOS E MERCADORIAS EM GERAL LTDA
 ENDEREÇO: VIA CHICO MENDES, Nº 1145 - PREDIO
 BAIRRO: VILA DO DNER CEP: 6906150 - RIO BRANCO/AC
 CNPJ: 07.987.265/0001-74
 PROCESSO: 25351.347747/2006-73

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: R SCARABEUS
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ SIMÕES PEDREIRA, 692
 BAIRRO: CENTRO CEP: 65630360 - TIMON/MA
 CNPJ: 15.730.004/0001-00
 PROCESSO: 25351.178536/2013-80

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: EMPRESA DE TRANSPORTES ATLAS LTDA
 ENDEREÇO: NELSON TEICHMANN Nº 210 E 240
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 94935220 - CACHOEIRINHA/RS
 CNPJ: 60.664.828/0013-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: EMPRESA DE TRANSPORTES ATLAS LTDA
 ENDEREÇO: NELSON TEICHMANN Nº 210 E 240
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 94935220 - CACHOEIRINHA/RS
 CNPJ: 60.664.828/0013-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: EMPRESA DE TRANSPORTES ATLAS LTDA
 ENDEREÇO: NELSON TEICHMANN Nº 210 E 240
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 94935220 - CACHOEIRINHA/RS
 CNPJ: 60.664.828/0013-00

PROCESSO: 25351.496554/2013-99

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DUAS RODAS INDUSTRIAL LTDA.
 ENDEREÇO: rua rodovalho busfussler,755
 BAIRRO: centro CEP: 89251901 - JARAGUÁ DO SUL/SC
 CNPJ: 84.430.149/0001-09

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: CRISTALMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. DR. LUIZ TEIXEIRA MENDES, 1395
 BAIRRO: ZONA - 04 CEP: 87015000 - MARINGÁ/PR
 CNPJ: 02.486.788/0001-13

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A autorização objeto do pedido encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, conforme disposto no artigo 20º, § 1º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: NORDESTE COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA HAROLD TORRES Nº. 1305
 BAIRRO: PRESIDENTE KENNEDY CEP: 60355485 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 23.455.090/0001-00



EMPRESA: CAPITAL EXPRESS MERCANTIL LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PEDRO BUENO, Nº 1315/1319
 BAIRRO: PARQUE JABAQUARA CEP: 04342010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 64.787.419/0001-18
 PROCESSO: 25351.596946/2014-03 AUTORIZ/MO: 1.12311.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Transportadora minussno Ltda
 ENDEREÇO: av. setúrio, 2155
 BAIRRO: São João CEP: 91030541 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 87.183.570/0001-42
 PROCESSO: 25351.597128/2014-04 AUTORIZ/MO: 1.12267.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ZILFARMA PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA SÃO PANTALEÃO, Nº 1291 A
 BAIRRO: MADRE DEUS CEP: 65015490 - SÃO LUÍS/MA
 CNPJ: 06.046.371/0001-90
 PROCESSO: 25351.597011/2014-05 AUTORIZ/MO: 1.12340.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LC TRANSPORTES LOGÍSTICAS E ARMAZENS GERAIS LTDA
 ENDEREÇO: ESTRADA DO ITAQUI, Nº 1982 - GALPAO 1
 BAIRRO: ITAQUI CEP: 06690110 - ITAPEVI/SP
 CNPJ: 03.017.938/0001-02
 PROCESSO: 25351.637446/2014-08 AUTORIZ/MO: 1.12344.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: JOSÉ A M SOARES
 ENDEREÇO: AV DR. ALMIR SOARES, Nº 151
 BAIRRO: VILA FILIÇA CEP: 65200000 - PINHEIRO/MA
 CNPJ: 02.537.040/0001-00
 PROCESSO: 25351.596983/2014-09 AUTORIZ/MO: 1.12308.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PREDILETA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: rua estevão gerson carneiro da Cunha, 145
 BAIRRO: AGUA FRIA CEP: 58073020 - JOÃO PESSOA/PB
 CNPJ: 09.309.264/0001-04
 PROCESSO: 25351.596986/2014-09 AUTORIZ/MO: 1.12280.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: S.T.A. TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA CLEIA, Nº 222, SALA 01
 BAIRRO: BARROSO CEP: 60863280 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 06.912.628/0001-80
 PROCESSO: 25351.635369/2014-10 AUTORIZ/MO: 1.12354.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SULMED - ARTIGOS HOSPITALARES LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA MINISTRO OLIVEIRA SALAZAR, Nº 5565
 BAIRRO: ZONA III CEP: 87502070 - UMUARAMA/PR
 CNPJ: 03.407.436/0001-98
 PROCESSO: 25351.624125/2014-13 AUTORIZ/MO: 1.12297.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Bella Dental Distribuidora de Materiais Odontológicos Ltda.
 ENDEREÇO: R. Salvador Simões, 548
 BAIRRO: VILA DOM PEDRO I CEP: 04276000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 11.956.016/0001-99
 PROCESSO: 25351.628378/2014-14 AUTORIZ/MO: 1.12312.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: comercial graelab ltda
 ENDEREÇO: ESTRADA DO CAMPO LIMPO 780
 BAIRRO: JARDIM campo limpo CEP: 05787001 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 64.568.710/0001-03
 PROCESSO: 25351.615034/2014-15 AUTORIZ/MO: 1.12316.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: R S HENRIQUES COMERCIO E REPRESENTAÇÕES ME
 ENDEREÇO: RUA IRLANDA, 173 - CONJUNTO BEIJA-FLOR II
 BAIRRO: FLORES CEP: 69028160 - MANAUS/AM
 CNPJ: 13.467.624/0001-65
 PROCESSO: 25351.634561/2014-19 AUTORIZ/MO: 1.12335.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Joao Martins Transporte de Carga - ME
 ENDEREÇO: Rua Elvira Simone Domesga, 336
 BAIRRO: Vila Santa Rosa CEP: 06604280 - JANDIRA/SP
 CNPJ: 08.816.095/0001-28
 PROCESSO: 25351.615931/2014-19 AUTORIZ/MO: 1.12263.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: VOLPE CARGO LOGÍSTICA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA OCTAVIO CIM, Nº 1300
 BAIRRO: PARQUE DA FONTE CEP: 83050520 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR
 CNPJ: 12.140.905/0001-46
 PROCESSO: 25351.615057/2014-20 AUTORIZ/MO: 1.12256.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: DIESCA DISTRIBUIÇÃO E IMPORTAÇÃO LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA MOTA PAES Nº 471
 BAIRRO: VILA IPOJUCA CEP: 05054000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 19.585.186/0001-16
 PROCESSO: 25351.624191/2014-30 AUTORIZ/MO: 1.12342.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: HELP STAR BLUE COMERCIO DE MATERIAIS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA PARANÁ, Nº 36
 BAIRRO: MOQUETÁ CEP: 26240090 - NOVA IGUAÇU/RJ
 CNPJ: 01.033.306/0001-07
 PROCESSO: 25351.622556/2014-31 AUTORIZ/MO: 1.12321.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: QUÍMICA AMBIENTAL COMERCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
 ENDEREÇO: RUA INACIO DE ALMEIDA ARRUDA Nº 161/165
 BAIRRO: VILA DA PAZ CEP: 04777050 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 09.015.095/0001-17
 PROCESSO: 25351.594663/2014-32 AUTORIZ/MO: 1.12333.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 FRACTIONAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: DENTAL UNIVERSITARIO COMERCIO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS ERELI ME
 ENDEREÇO: AV FUED JOSE SEBIA No- 399 QD 31 LT 05
 BAIRRO: SETOR LESTE UNIVERSITARIO CEP: 74603065 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 03.243.668/0001-58
 PROCESSO: 25351.616266/2014-39 AUTORIZ/MO: 1.12265.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRANSPORTADORA CARVAGOM LTDA
 ENDEREÇO: RUA NEIVO JOSE SCOTTI, 57
 BAIRRO: TATUGUARA CEP: 81940185 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 08.417.243/0001-31
 PROCESSO: 25351.624588/2014-40 AUTORIZ/MO: 1.12291.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: POLO HOSPITALAR LTDA - EPP
 ENDEREÇO: rua alves tororo,79
 BAIRRO: santo antonio CEP: 55294450 - GARANHUNS/PE
 CNPJ: 13.742.015/0001-77
 PROCESSO: 25351.626456/2014-41 AUTORIZ/MO: 1.12317.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: GLOBAL ORGANIZAÇÃO FARMACEUTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA CANTAGALO, 692 CONJUNTO 721
 BAIRRO: CEP: - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 04.559.470/0002-21
 PROCESSO: 25351.588201/2014-44 AUTORIZ/MO: 1.12337.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA CORTE REAL FARMACÊUTICA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA CORONEL MACÁRIO Nº 1975
 BAIRRO: RETIRO DO MURIAE CEP: 28860000 - ITAPERUNA/RJ
 CNPJ: 08.097.962/0001-70
 PROCESSO: 25351.620357/2014-47 AUTORIZ/MO: 1.12323.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DI GAIAMO TRANSPORTES E LOGISTICA LTDA - EPP
 ENDEREÇO: Av Federico Felini Nº 1250
 BAIRRO: Vila Jaguará CEP: 05120010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 04.879.522/0001-66

PROCESSO: 25351.622457/2014-56 AUTORIZ/MO: 1.12281.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: GUIA COMERCIAL HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: RUA PARI JUNIOR, nº. 2368 - A
 BAIRRO: BELA VISTA CEP: 60441690 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 07.363.798/0001-85
 PROCESSO: 25351.608298/2014-57 AUTORIZ/MO: 1.12253.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: dismepe distribuidora de medicamentos de Pernambuco
 ENDEREÇO: AV. ENGENHEIRO ALVES DE SOUZA Nº 356, GALPÃO 03 - ÁREA B2
 BAIRRO: IMBIRIBEIRA CEP: 51170300 - RECIFE/PE
 CNPJ: 10.878.183/0001-04
 PROCESSO: 25351.637482/2014-62 AUTORIZ/MO: 1.12353.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MGF DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA MARIA NOAL, Nº 89
 BAIRRO: PATRONATO CEP: 97020510 - SANTA MARIA/RS
 CNPJ: 08.418.869/0001-62
 PROCESSO: 25351.616023/2014-65 AUTORIZ/MO: 1.12339.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV PREFEITO GUIOMAR DE JESUS LOPES
 BAIRRO: CEP: - FRANCISCO BELTRÃO/PR
 CNPJ: 20.590.555/0001-48
 PROCESSO: 25351.630018/2014-65 AUTORIZ/MO: 1.12334.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FULIFARMA DIST. DE PRODS. FÍTICOS E PERFUMARIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOSE DOS SANTOS 64
 BAIRRO: D. INDUSTRIAL CEP: 13790000 - SÃO SEBASTIÃO DA GRAMA/SP
 CNPJ: 52.731.122/0001-51
 PROCESSO: 25351.616444/2014-66 AUTORIZ/MO: 1.12343.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: AGUDOS DISTRIBUIÇÃO E LOGISTICA LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA AUGUSTO SIQUEIRA, 108
 BAIRRO: JARDIM MÁRCIA CEP: 17120000 - AGUDOS/SP
 CNPJ: 20.213.668/0001-24
 PROCESSO: 25351.638753/2014-67 AUTORIZ/MO: 1.12347.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: REDE2000 LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA 107 N. 355 QD. F32 LT. 47
 BAIRRO: SETOR SUL CEP: 74.083060 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 02.159.306/0001-10
 PROCESSO: 25351.449182/2014-68 AUTORIZ/MO: 1.12258.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: KARIMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA SALGADO FILHO Nº 3252
 BAIRRO: CANCELI CEP: 8581160 - CASCAVEL/PR
 CNPJ: 07.638.784/0001-27
 PROCESSO: 25351.644541/2014-69 AUTORIZ/MO: 1.12360.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PMH-PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: SIA TRECHO 17, RUA S, LOTE 170
 BAIRRO: SIA SUL - GUARÁ CEP: 71200222 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 00.740.696/0001-92
 PROCESSO: 25351.635308/2014-73 AUTORIZ/MO: 1.12313.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Anderson Samuel Contres EPP
 ENDEREÇO: R JOSEPPINA VERGANI, 131
 BAIRRO: Jardim Tangara CEP: 15940000 - FERNANDO PRES-TEIS/SP
 CNPJ: 14.714.095/0001-10

002794

Consultas / Funcionamento de Empresa / Detalhes

Dados da Empresa

Razão Social

AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME

Endereço CompletoAVENIDA PREFEITO GUIOMAR DE JESUS LOPES Nº 418 - CRISTO REI
CEP: 85.602-510 - FRANCISCO BELTRÃO/PR**Responsável Técnico**

ADRIANO RIBEIRO LAZZARI

CNPJ

20.590.555/0001-48

Telefone

(46) 3523-6613

Responsável Legal

ADRIANO RIBEIRO LAZZARI

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.12.334-3

Data do Cadastro

03/11/2014

Situação

Ativa

Nº do Processo

25351.630018/2014-65

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

[Voltar](#)



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

EMPRESA: FARMAC PRODUTOS HOSPITALARES E LABORATORIAIS LTDA
ENDEREÇO: TRAVESSA VITORIA, Nº 58
BAIRRO: JOSÉ CONRADO DE ARAUJO CEP: 49085060 - ARAUCARISE

CNPJ: 13.838.716/0001-59
PROCESSO: 25351.765377/2014-20
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

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

EMPRESA: Natura Cosméticos S/A
ENDEREÇO: Av. Alexandre Colares 1188
BAIRRO: Vila Jannari CEP: 05106000 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 71.673.990/0001-77
PROCESSO: 25351.785344/2014-77
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

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

EMPRESA: HPMA COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: Rua ILDEFONSO ALBANO, 2095 CONJ. 17
BAIRRO: MEIRELES CEP: 60115000 - FORTALEZA/CE

CNPJ: 09.464.415/0001-90
PROCESSO: 25351.744873/2014-89
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

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

EMPRESA: THE CHEMOURS COMPANY INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA.
ENDEREÇO: ALAMEDA ITAPECURU, 506 - Bloco B, Sala 2
BAIRRO: CEP: - BAURIER/SP

CNPJ: 19.917.881/0001-38
PROCESSO: 25351.001455/2015-92
EXPEDIENTES: 0003368/15-5, 0006461/15-1 E 0006446/15-7
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 113, DE 15 DE JANEIRO DE 2015

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

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Indefinir o Pedido de Alteração na Autorização de Funcionamento das Empresas de Soncantes Domiciliários, constantes no anexo desta Resolução.

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: RICOS COMERCIAL ATACADISTA LTDA - EPP
ENDEREÇO: R. ANTONIO PINHATA, 95
BAIRRO: JARDIM PINHATA CEP: 1328000 - VINHEDO/SP

CNPJ: 04.666.380/0001-59
PROCESSO: 25351.855451/2008-21
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: STERIMED COMERCIO DE ARTIGOS MEDICOS E ORTOPEDICOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA ARTEMIO CASTRO VALENTE, S/N
BAIRRO: CANABRAVA CEP: 41260300 - SALVADOR/BA

CNPJ: 08.768.183/0001-00
PROCESSO: 25351.124691/2009-39
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: ORBA PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA
ENDEREÇO: RUA ALFREDO PUJOL, Nº 1650
BAIRRO: SANTANA CEP: 02017004 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 65.948.366/0001-32

PROCESSO: 25004.022675/97-24
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de declaração emitida pela autoridade competente ou a cópia do ato público que originou a alteração, conforme o disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 114, DE 15 DE JANEIRO DE 2015

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

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização de Funcionamento das Empresas de Produtos para Saúde, constantes do anexo desta Resolução.

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: ACTS DO BRASIL LTDA
ENDEREÇO: RUA LUIZ GAMA, 971
BAIRRO: BOMFIM CEP: 13070717 - CAMPINAS/SP

CNPJ: 04.534.176/0003-46
PROCESSO: 25351.422315/2014-11
AUTORIZ/MS: PM143M1WX592 (8.10763.0)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS

EXPEDIR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: DR FARMACEUTICA LTDA

ENDEREÇO: RUA IGUAÇU S/N QUADRA 134 LOTE 07
BAIRRO: SETOR DOS AFONSO CEP: 74915290 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO

CNPJ: 16.509.418/0001-69
PROCESSO: 25351.140320/2013-12
AUTORIZ/MS: G30MHMSHP2ML (8.09322.6)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS

EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: RENNOVEE BRASIL LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA DA RIBEIRA, 651, BLOCO II

BAIRRO: ATUBA CEP: 82860000 - CURITIBA/PR
CNPJ: 13.034.248/0001-15
PROCESSO: 25351.687106/2011-66
AUTORIZ/MS: KXYW8WSL372Y (8.08125.0)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS

EXPEDIR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: WORLD IN MOTION TRANSPORTES LTDA. - ME

ENDEREÇO: RUA DOS LUCAS, 378 - SETOR 4
BAIRRO: RECANTO SOMBRA DO IPÊ CEP: 06513205 - SANTANA DE PARNAÍBA/SP

CNPJ: 13.463.802/0002-60
PROCESSO: 25351.524621/2014-77
AUTORIZ/MS: PH3L229L483W (8.11181.5)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS

TRANSPORTAR: CORRELATOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 115, DE 15 DE JANEIRO DE 2015

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

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização de Funcionamento das Empresas de Cosméticos, constantes do anexo desta Resolução.

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: DR FARMACEUTICA LTDA
ENDEREÇO: RUA IGUAÇU S/N QUADRA 134 LOTE 07
BAIRRO: SETOR DOS AFONSO CEP: 74915290 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO

CNPJ: 16.509.418/0001-69
PROCESSO: 25351.138901/2013-67
AUTORIZ/MS: 2.06797.0

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: WORLD IN MOTION TRANSPORTES LTDA. - ME

ENDEREÇO: RUA DOS LUCAS, 378 - SETOR 4
BAIRRO: RECANTO SOMBRA DO IPÊ CEP: 06513205 - SANTANA DE PARNAÍBA/SP

CNPJ: 13.463.802/0002-60
PROCESSO: 25351.524467/2014-90
AUTORIZ/MS: 2.07774.6

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: RENNOVEE BRASIL LTDA

ENDEREÇO: ESTRADA DA RIBEIRA, 651, BLOCO II
BAIRRO: ATUBA CEP: 82860000 - CURITIBA/PR

CNPJ: 13.034.248/0001-15
PROCESSO: 25351.687095/2011-99
AUTORIZ/MS: 2.06166.0

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

RESOLUÇÃO - RE Nº 116, DE 15 DE JANEIRO DE 2015

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

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: GOIAS COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - ME
ENDEREÇO: rua são pedro nº 45
BAIRRO: são jose CEP: 68456080 - TUCURUÍ/PA

CNPJ: 10.495.738/0001-20
PROCESSO: 25351.705320/2014-03
AUTORIZ/MS: 1.13303.2

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: suporte comercial e serviços lda-me

ENDEREÇO: RUA J-80 ESQ.CJ-17 S/N QD 54- LOTE 05
BAIRRO: CEP: - GOIÂNIA/GO

CNPJ: 14.575.367/0001-48
PROCESSO: 25351.785259/2014-10
AUTORIZ/MS: 1.13297.2

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA BRASIL DE MEDICAMENTOS LTDA

ENDEREÇO: AV JULIO JOSE DE CAMPOS, 7400
BAIRRO: ANA LUIZA CEP: 78150000 - VÁRZEA GRANDE/MT

CNPJ: 03.119.609/0002-53
PROCESSO: 25351.458337/2014-16
AUTORIZ/MS: 1.13308.1

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: POLIMÉDICA DO VALE EQUIPAMENTOS E ACES-
SORIOS HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA PADREIRA DO BRASIL, Nº 827
BAIRRO: AROEIRA CEP: 12570000 - APARECIDA/SP

CNPJ: 96.450.820/0001-54
PROCESSO: 25351.765258/2014-17
AUTORIZ/MS: 1.13181.1

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: OLIVIA GIOVANNA TEIXEIRA ROCHA ME
ENDEREÇO: RUA 31 DE MARÇO Nº 65
BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 46430000 - GUANAMBI/BA

CNPJ: 13.837.340/0001-13



PROCESSO: 25351.742538/2014-19 AUTORIZ/MS: 1.13317.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SAI, Express Soluções Logística e Transporte Ltda
 ENDEREÇO: Rua Com. 3105
 BAIRRO: CEP - UBERLÂNDIA/MG
 CNPJ: 86.392.529/0016-08
 PROCESSO: 25351.785998/2014-20 AUTORIZ/MS: 1.13237.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: centro sul produtos hospitalares ltda
 ENDEREÇO: AVENIDA OLINDA Nº 1605
 BAIRRO: JARDIM GLOBAL CEP: 87.505080 - UMUARAMA/PR
 CNPJ: 12.849.161/0001-33
 PROCESSO: 25351.781387/2014-22 AUTORIZ/MS: 1.13231.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ACH. DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA ARREBENTU QUOMAR DE JESUS LOPES Nº 418
 BAIRRO: CRISTO BEL CEP: 8560354 - FRANCISCO BEL-TRÃO/PR
 CNPJ: 28.599.855/0001-48
 PROCESSO: 25351.75791/2014-24 AUTORIZ/MS: 1.13265.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: E. J. DE SOUZA TRANSPORTES - EPP
 ENDEREÇO: RUA BRUNO FELISBERTO CAVINATO, Nº 02
 BAIRRO: PARQUE SANTO ANTONIO CEP: 05851150 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 00.591.531/0001-04
 PROCESSO: 25351.772953/2014-25 AUTORIZ/MS: 1.13217.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN-TO
 EMPRESA: CB FARMA - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMEN-TO E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA PAPA LEÃO XIII Nº 191, LOJA 101
 BAIRRO: NOSSA SENHORA MEDIANEIRA CEP: 97015460 - SANTA MARIA/RS
 CNPJ: 05.503.409/0001-44
 PROCESSO: 25351.742027/2014-25 AUTORIZ/MS: 1.13189.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: RANIERI TRANSPORTES RODOVIÁRIOS LTDA
 ENDEREÇO: rua santa francisca, 75
 BAIRRO: Jaguaré CEP: 05116090 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 07.107.189/0001-65
 PROCESSO: 25351.734001/2014-31 AUTORIZ/MS: 1.13301.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DR. MED DISTRIBUIDORA DE MATERIAL HOS-PI-TALAR LTDA.
 ENDEREÇO: RUA IPINAMBES, Nº. 292,
 BAIRRO: TAQUARA CEP: 22730210 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 10.225.982/0001-71
 PROCESSO: 25351.746187/2014-40 AUTORIZ/MS: 1.13175.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: GONCALVES EXPRESS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA BALUARTE, 176
 BAIRRO: VILA OLIMPIA CEP: 04549010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 03.963.323/0001-79
 PROCESSO: 25351.773230/2014-40 AUTORIZ/MS: 1.13306.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN-TO
 EMPRESA: FFEDEX BRASIL LOGÍSTICA E TRANSPORTE S/A
 ENDEREÇO: Rua Sagitário 410
 BAIRRO: Bairro Riacho das Pedras CEP: 32242210 - CONTA-GEM/MG
 CNPJ: 10.970.887/0006-09
 PROCESSO: 25351.721450/2014-48 AUTORIZ/MS: 1.13014.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN-TO
 EMPRESA: Prati, Donaduzzi & Cia Ltda
 ENDEREÇO: Rua Alexandre Fleming, 112, Sala 01
 BAIRRO: CEP: - CAMPO GRANDE/MS
 CNPJ: 73.856.593/0013-08
 PROCESSO: 25351.776948/2014-48 AUTORIZ/MS: 1.13224.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA AGUDOS COMERCIO DE MEDI-CAMEN-TO E MATERIAIS HOSPITALARES LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AV. BENEDITO OTONI, Nº 411 - A
 BAIRRO: CENTRO CEP: 17120000 - AGUDOS/SP

CNPJ: 07.604.449/0001-08
 PROCESSO: 25351.508785/2013-50 AUTORIZ/MS: 1.13218.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: INSUMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOAO FERNANDES NETO, Nº 1175 - SALA 305
 BAIRRO: CENTRO CEP: 26130050 - BELFORD ROXO/RJ
 CNPJ: 11.450.056/0001-64
 PROCESSO: 25351.777356/2014-51 AUTORIZ/MS: 1.13245.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ADILSON BENTO RAVAZI ME
 ENDEREÇO: R BARAO DO RIO BRANCO, 119
 BAIRRO: CEP - FERNANDO PRESTES/SP
 CNPJ: 19.078.348/0001-20
 PROCESSO: 25351.767636/2014-51 AUTORIZ/MS: 1.13260.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Beaufour Ipsen Farmacêutica Ltda.
 ENDEREÇO: Rodovia Antônio Heil, S/N, Km 4, Parte 1
 BAIRRO: Itaipava CEP: 88316003 - ITAJAI/SC
 CNPJ: 07.718.721/0004-23
 PROCESSO: 25351.005300/2015-52 AUTORIZ/MS: 1.13314.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: F&F DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACEU-TICOS LTDA.
 ENDEREÇO: RODOVIA BA 526, KM 12, NUMERO 1559, GAL-PAO: 3 E 4
 BAIRRO: CASSANGE CEP: 41505220 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 10.854.165/0002-65
 PROCESSO: 25351.749613/2014-55 AUTORIZ/MS: 1.13173.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ORTOMED PRODUTOS E SERVIÇOS HOSPITALA-RES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA CASTELO BRANCO, Nº18981
 BAIRRO: LIBERDADE CEP: 76967489 - CACOAL/RO
 CNPJ: 06.087.679/0001-84
 PROCESSO: 25351.766542/2014-55 AUTORIZ/MS: 1.13276.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: R L VIEIRA
 ENDEREÇO: AV JOSE OLAVO SAMPAIO N 56
 BAIRRO: CENTRO CEP: 63760000 - PRESIDENTE DUTRA/MA
 CNPJ: 12.253.475/0001-70
 PROCESSO: 25351.772518/2014-55 AUTORIZ/MS: 1.13274.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: R. V. IMULA TRANSPORTES E LOGISTICA LTDA.
 ENDEREÇO: Av. Jaguaré, 818 Galpão 15
 BAIRRO: CEP: - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 05.366.444/00018-07
 PROCESSO: 25351.767583/2014-59 AUTORIZ/MS: 1.13228.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: quicki farma comercio e representações ltda
 ENDEREÇO: Rua dom josé tupinamba 973
 BAIRRO: ALVARO WEYNE CEP: 60337100 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 12.500.654/0001-63
 PROCESSO: 25351.769723/2014-61 AUTORIZ/MS: 1.13220.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: D G FARMA PRODUTO HOSPITALAR LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA ZOROASTRO DA CUNHA 597
 BAIRRO: SANJISSIMO CEP: 23010440 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 03.122.393/0001-02
 PROCESSO: 25351.774116/2014-63 AUTORIZ/MS: 1.13222.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DISPAR DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LT-DA
 ENDEREÇO: ALAMEDA ARPO, Nº 850
 BAIRRO: OURO FINO CEP: 83010290 - SÃO JOSÉ DOS PI-NHAI/PR
 CNPJ: 19.195.971/0001-62
 PROCESSO: 25351.772321/2014-64 AUTORIZ/MS: 1.13280.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: DISTRIBUIDORA BARATELA LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA PRIMEIRA AVENIDA, 1605 FUNDOS
 BAIRRO: COBLANDIA CEP: 29111160 - VILA VELHA/ES
 CNPJ: 01.107.455/0001-73
 PROCESSO: 25351.782381/2014-65 AUTORIZ/MS: 1.13254.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: A.B.S. PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA JOAO GOMES DE LUCENA, Nº 3270
 BAIRRO: SÃO CRISTOVAO CEP: 56909000 - SERRA TALHA-DA/PE
 CNPJ: 02.356.205/0001-30
 PROCESSO: 25351.090486/2015-70 AUTORIZ/MS: 1.13269.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ALCLOG SERVIÇOS E CONSULTORIA LTDA
 ENDEREÇO: AV PREFEITO GERALDO PINHO ALVES, S/N, LO-TEAMENTO MARANGUAPÉ I
 BAIRRO: JARDIM MARANGUAPÉ CEP: 53442030 - PAULIS-TAPE
 CNPJ: 10.939.389/0001-99
 PROCESSO: 25351.743066/2014-71 AUTORIZ/MS: 1.13199.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: OSMAR APARECIDO VENDRAMIN ME
 ENDEREÇO: R. ARTUR ALVES DA CUNHA, 325
 BAIRRO: CEP: - FERNANDO PRESTES/SP
 CNPJ: 06.116.150/0001-41
 PROCESSO: 25351.767904/2014-71 AUTORIZ/MS: 1.13262.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SIGMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LT-DA - ME
 ENDEREÇO: RUA JOSE ROSA MACHADO, 213-B
 BAIRRO: ALTO NOVO PARQUE CEP: 29308815 - CACHOEIRO DE ITAPEMIRIM/ES
 CNPJ: 12.670.344/0001-97
 PROCESSO: 25351.742474/2014-75 AUTORIZ/MS: 1.13192.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: valenciac Ltda
 ENDEREÇO: rua sifonio penna 3537/41
 BAIRRO: centro CEP: 35010002 - GOVERNADOR VALADA-RES/MG
 CNPJ: 26.108.209/0001-67
 PROCESSO: 25351.766406/2014-80 AUTORIZ/MS: 1.13179.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDICAF MEDICAMENTOS, COMERCIAL CIRUR-GICA E DESCARTEIS LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA GETÚLIO VARGAS 734
 BAIRRO: PRAIA GRANDE CEP: 28930000 - ARRAIAL DO CA-BO/RJ
 CNPJ: 05.596.434/0001-10
 PROCESSO: 25351.065084/2015-80 AUTORIZ/MS: 1.13315.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: AGILA ESPECIALIDADES FARMACÊUTICAS LT-DA
 ENDEREÇO: Estrada Doutor Lourival Martins Beda, 1118
 BAIRRO: Donana CEP: 28110000 - CAMPOS DOS GOYTACA-ZES/RJ
 CNPJ: 11.643.096/0001-22
 PROCESSO: 25351.785158/2014-86 AUTORIZ/MS: 1.13299.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: EMBALAR: MEDICAMENTO
 FABRICAR: MEDICAMENTO
 FRACIONAR: MEDICAMENTO
 REEMBALAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: GLOBAL TRANSPORTES RODOVIÁRIOS DE CAR-GAS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: Rua Misael Marçal Nº129 Galpão
 BAIRRO: Vila Industrial CEP: 12220340 - SÃO JOSÉ DOS CAM-POSS/SP
 CNPJ: 07.336.187/0001-48
 PROCESSO: 25351.783775/2014-95 AUTORIZ/MS: 1.13232.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 117, DE 15 DE JANEIRO DE 2015

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

002797

Consultas / Funcionamento de Empresa / Detalhes

Dados da Empresa

Razão Social

AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME

CNPJ

20.590.555/0001-48

Endereço CompletoAVENIDA PREFEITO GUIOMAR DE JESUS LOPES Nº 418 - CRISTO REI
CEP: 85.602-510 - FRANCISCO BELTRÃO/PR**Telefone**

(46) 3523-6613

Responsável Técnico

ADRIANO RIBEIRO LAZZARI

Responsável Legal

ADRIANO RIBEIRO LAZZARI

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.13.265-1

Data do Cadastro

19/01/2015

Situação

Ativa

Nº do Processo

25351.776791/2014-24

Cadastro1 - Medicamento **Especial****Atividades / Classes**

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

[Voltar](#)

Detalhe do Produto : DORMIC

Nome da Empresa:	IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTODIA LTDA	Articulação:	1042390
CNPJ:	08.055.634/0001-53		
Nome Comercial:	DORMIC		
Classes Terapêuticas:	ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS		
Registro:	142390006		
Processo:	25000.03285/99-61		
Vencimento do registro:	01/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
100 MG COM CT 20 ENV. POLIEST + FILME POLI X 10 (EMB.HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1423900060014
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - ENVELOPE DE POLIETILENO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarifa:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
500 MG COM CT 20 ENV. POLIEST + FILME POLI X 20 (EMB.HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1423900060022
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - ENVELOPE DE POLIETILENO - 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
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarifa:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referencial:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
100 MG COM CTR. PLS OPC X 120	COMPRIMIDO SIMPLES	3	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1423900060030
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarifa:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
100 MG COM CT 50 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	22/01/2001
Validade:	12 meses	Registro:	1423900060019
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - STRIP - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarifa:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

100 MG COM CT 50 BL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	22/01/2001
Validade:	12 meses	Registro:	1425900060057
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Terça:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 20 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060055
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 20 BL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060073
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Terça:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 50 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060081
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMINIO - Secundária - CADA DE PAPELÃO 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:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Terça:	Não		

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:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Terça:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 50 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060091
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMINIO - Secundária - CADA DE PAPELÃO 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:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Terça:	Não		

Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprec.	Data de Publicação
100 MG COM CX 100 STR AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	22/01/2001
Validade:	36 meses	Registro:	142590000103
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária - STRIP DE ALUMÍNIO - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 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:	Pediatrico		
Restrição de uso:	Comercial		
Destinação:	Não Informado		
Reatiro a hospitalar:	[sem dados cadastrados]		
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprec.	Data de Publicação
100 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	142590000111
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BUSTAS DE ALUMÍNIO - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 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:	Pediatrico		
Restrição de uso:	Comercial		
Destinação:	Não Informado		
Reatiro a hospitalar:	[sem dados cadastrados]		
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprec.	Data de Publicação
100 MG COM CX 150 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	142590000138
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BUSTAS DE ALUMÍNIO - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 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:	Pediatrico		
Restrição de uso:	Comercial		
Destinação:	Não Informado		
Reatiro a hospitalar:	[sem dados cadastrados]		
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprec.	Data de Publicação
500 MG COM CT 20 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	14	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	142590000146
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - STRIP DE ALUMÍNIO - Secundária - CARTILHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		

Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - STRIP DE ALUMÍNIO - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 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:	Pediatrico		
Restrição de uso:	Comercial		
Destinação:	Não Informado		
Reatiro a hospitalar:	[sem dados cadastrados]		
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprec.	Data de Publicação
100 MG COM CX 150 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	142590000138
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BUSTAS DE ALUMÍNIO - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 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:	Pediatrico		
Restrição de uso:	Comercial		
Destinação:	Não Informado		
Reatiro a hospitalar:	[sem dados cadastrados]		
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprec.	Data de Publicação
500 MG COM CT 20 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	14	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	142590000146
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - STRIP DE ALUMÍNIO - Secundária - CARTILHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		

IFA Único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]
Destinação de uso:	Refratário
Destinação:	Comercial
Restrição a hospitalar:	Não Informado
Tarifa:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referencial:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 20 BL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	15	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060154
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BUSTER DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não Informado		
Tarifa:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 50 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	15	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060162
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - STRIP DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não Informado		
Tarifa:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 50 BL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	17	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060170
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BUSTER DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não Informado		
Tarifa:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CTR PLUS OP X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	18	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060189
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não Informado		
Tarifa:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CTR PLUS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	19	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060197
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária - FRASCO DE PLASTICO OPACO		

Local de fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
Destinação:	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Restrição a hospitais:	Não informado [sem dados cadastrados]
Medicamento referencial:	Não
Apresentação fracionada:	Não
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 sem Prescrição Médica [sem dados cadastrados]
Destinação de uso:	Comercial [sem dados cadastrados]
Destinação:	Não informado [sem dados cadastrados]
Restrição a hospitais:	Não informado [sem dados cadastrados]
Tarifa:	Não
Medicamento referencial:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 30 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	142590060200
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Apresentação:	Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Embalagem:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
Local de fabricação:	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 sem Prescrição Médica [sem dados cadastrados]		
Destinação de uso:	Comercial [sem dados cadastrados]		
Destinação:	Não informado [sem dados cadastrados]		
Restrição a hospitais:	Não informado [sem dados cadastrados]		
Tarifa:	Não		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 30 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	142590060219
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Apresentação:	Primária - BUSTAS DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Embalagem:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
Local de fabricação:	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 sem Prescrição Médica		

Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrição a hospitais:	Não informado [sem dados cadastrados]
Tarifa:	Não
Medicamento referencial:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	22	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	142590060227
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	Primária - BUSTAS DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica [sem dados cadastrados]		
Destinação de uso:	Comercial [sem dados cadastrados]		
Destinação:	Não informado [sem dados cadastrados]		
Restrição a hospitais:	Não informado [sem dados cadastrados]		
Tarifa:	Não		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	142590060235
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de fabricação:	Fabricantes Nacionais [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 sem Prescrição Médica [sem dados cadastrados]		
Destinação de uso:	Comercial [sem dados cadastrados]		
Destinação:	Não informado [sem dados cadastrados]		
Restrição a hospitais:	Não informado [sem dados cadastrados]		
Tarifa:	Não		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

00283

S/A, Trecho 5, Área Espectral 17, Bloco B, Terreno Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

ANVISA

ANVISA

Detalhe do Produto : Succinato de metoprolol

Nome de Empresa:	ACCORD FARMACÉUTICA LTDA	Autorização:	1055377
CNPJ:	64.171.697/0001-46		
Nome Comercial:	Succinato de metoprolol		
Classe Terapêutica:	BETAQUEDADORES SIMPLES		
Registro:	155370040		
Processos:	25351.04/70/1/2013-19		
Vencimento do Registro:	03/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apros.	Data de Publicação
25 MG COM REV/LB PROL CT BL AL PLAS TRANS X3	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	1	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400018
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospital:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apros.	Data de Publicação
25 MG COM REV/LB PROL CT BL AL PLAS TRANS X30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	2	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400026
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		

Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospital:	Não
Tarja:	Vermelha
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apros.	Data de Publicação
25 MG COM REV/LB PROL CT BL AL PLAS TRANS X20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	3	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400034
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospital:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apros.	Data de Publicação
25 MG COM REV/LB PROL CT BL AL PLAS TRANS X30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	4	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400042
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospital:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

ISOM COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 5	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	5	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400050
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais:	Não		
Terça:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	№ Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	7	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400077
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		

INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA			
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais:	Não		
Terça:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	№ Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 5	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	9	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400093
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais:	Não		
Terça:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	№ Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	6	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400059
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais:	Não		
Terça:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	№ Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	8	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400085
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais:	Não		
Terça:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Medicamento referencial:	Não
Apresentação fracionada:	Não
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLUS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA
Validade:	24 meses
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - INDIA
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrais]
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	[sem dados cadastrais]
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha
Medicamento referencial:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apress.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLUS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	11	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400115
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - INDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrais]		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	[sem dados cadastrais]		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apress.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLUS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	12	23/03/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1553700400123
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]		

Apresentação:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Embalagem:	[sem dados cadastrais]
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - INDIA
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrais]
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	[sem dados cadastrais]
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha
Medicamento referencial:	Não
Apresentação fracionada:	Não

S/A, Techo 5, Área Especial 57, Bloco 8, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

VOLTAR



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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (C.B. Fleet Company, Inc., 4615 Murray Place, Lynchburg, Virginia (VA) 24502, Estados Unidos da América, Tommasi Importação e Exportação Ltda., 1.02.847-9, 2255175/16-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (IMEC - Indústria de Medicamentos de Custódia Ltda., Avenida Gerson Gonçalves de Lima, 1608 - Centro, Custódia, PE, 1.04.259-0, 2257869/16-2)

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

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda., Rodovia Presidente Dutra, Km 310, Penedo, Itaitia, RJ, 1.00.063-7, 2235938/16-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Kress Farmacêutica Ltda., Rua Orleans, 638, Fundos - América, Joinville, SC, 1.00.657-1, 2208402/16-9)

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

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

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

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

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

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

ACE INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA 1.03783-3 Fio de Sutura 25351.082537/2012-55 ACIDO POLIGLICÓLICO COM AGULHA TECHNOFIO SUPRA - FIO DE SUTURA FABRICANTE : ACE INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL AS47MR20, AS37MR20, AS57MR20, AS47MR25, AS37CR30, AS27CR30, AS07CR30, AS37MR25, AS27MR25, AS07MR25, AS37MR35, AS27MR35, AS07MR35, AS15CT20, AS14CT20, AS37CT20, AS37MT20, AS27MT20, AS27CT30, AS07CT30, AS27MT35, AS07MT35, AS17MT35, AS17MR35, AS37MR40, AS27MR40, AS07MR40, AS17MR40, AS29MR50, AS09MR50, AS19MR50, AS21MR40, AS08MR40, AS64QE06, AS74CE06, AS82CE06, AS83CE06, AS64QE08, AS54QE08, AS52QE08, ASX3ME05, ASX0QE06, AS17MT37, AS74MT40, AS74MR45, AS14CT16, AS16MT15, AS14MT17, AS14MT15, AS14CP15, AS14CP13, AS14CP13, AS14CP25, AS14CP16, AS14MP15, AS14MP15, AS14MP15, AS14CP25, AS74CR10, AS66CR13, AS67MR15, AS57MR15, AS47MR15, AS37MR15, AS37UR35, AS27UR35, AS07UR35, AS81CR06, AS27UR27. CLASSE : IV 10378330025 8040 - MATERIAL - Alteração do nome comercial e/ou denominação do código/modelo comercial do produto em registro Fio de Sutura 25351.582248/2011-41 POLIGLACTINA COM AGULHA TECHNOFIO SUPRA - FIO DE SUTURA FABRICANTE : ACE INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL PG47MR20, PG37MR20, PG57MR20, PG47MR25, PG37CR30, PG27CR30, PG07CR30, PG37MR25, PG27MR25, PG07MR25, PG37MR35, PG27MR35, PG07MR35, PG57CT20, PG17CT20, PG37CT20, PG37MT20, PG27MT20, PG27CT30, PG07CT30, PG27MT35, PG07MT35, PG17MT35, PG17MR35, PG37MR40, PG27MR40, PG07MR40, PG17MR40, PG29MR50, PG09MR50, PG19MR50, PG21MR40, PG01MR40, PG64QE06, PG74CE06, PG62QE06, PG63QE06, PG64QE08, PG54QE08, PG52QE08, PGX3ME05, PGX0QE06, PG17MT37, PG74MT40, PG74MR45, PG54CT16, PG14MT15, PG14MT15, PG14CT25, PG14CT20, PG14CP13, PG14CP13, PG14CP20, PG14CP16, PG14MP15, PG14MP15

PI44MP15 PI34CP25 PG74CR10 PG66CR13 PG67MR15 PG57MR15 PG47MR15 PG37MR15 PG37UR35 PG27UR35 PG07UR35 PG81CR06 PG27UR27 PG07UR27 CLASSE : IV 10378330026 8040 - MATERIAL - Alteração do nome comercial e/ou denominação do código/modelo comercial do produto em registro

ADAPT PRODUTOS OFTALMOLÓGICOS LTDA 8.01920-1 Solucao Para Uso Oftalmologico 25351.565312/2009-88 BIO DECALIN FABRICANTE : BioTech Ophthalmics Pvt. LTD. - ÍNDIA CLASSE : II 80192010040 80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ALIGN TECHNOLOGY DO BRASIL LTDA 8.01947-5 Aparelho Para Movimentacoes de Dentes 25351.001240/2012-21 ALINHADORES DENTÁRIOS REMOVÍVEIS FABRICANTE : ALIGN TECHNOLOGY, INC. - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA Invisalign Full Invisalign i7 Invisalign Lite Invisalign Retainers. Novo modelo: Invisalign Go. Invisalign Teen CLASSE : I 80194750002 80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

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

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

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

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

980X1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica; 980X2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica Pendant; 980X3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica Compressor; 980S1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico; 980S2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico Pendant; 980S3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico Compressor; 980N1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal; 980N2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal Pendant; 980N3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal Compressor; 980UIPTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal; 980U2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal Pendant; 980U3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal Compressor

CLASSE : III 10349000483 80016 - EQUIPAMENTO - Alteração Técnica 8064 - EQUIPAMENTO - Alteração do Nome Comercial, denominação do Código (Part Number) ou Modelo Comercial 80023 - EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Partes e Acessórios 8073 - EQUIPAMENTO - Alteração por Acréscimo de Equipamento em Registro de Família de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes

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

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102017030600025

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.



Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0689970/15-6 1.00.063-7
Finalidade: Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do art. 3º da RDC nº 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 230, DE 27 DE JANEIRO DE 2017

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 178, de 22 de janeiro de 2016, no Diário Oficial da União nº 16, de 25 de janeiro de 2016, Seção 1, pág. 29 e em suplemento da Seção 1, pág. 88, conforme expediente nº 2168987/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Dongkook Pharmaceutical Company, Ltd.	
Endereço: 33-19, Yongso 2-gil, Gwanghyewon-myeon, Incheon-gun, Chungcheongbukdo	
País: Coreia do Sul	
Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0647755/15-1 1.00.063-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	
Motivo: Em atendimento ao § 5º do Art. 43 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 69, 87, 197 (§ 2º), 341, 474 (§ 2º), 576 e 585.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 231, DE 27 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Endereço: Rua Macedo Costa, 55 - Jardim Santa Genebra	
Município: Campinas	UF: SP
CNPJ: 13080-180	
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1962215/16-5, 1962257/16-1 e 1962253/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.	
Semisólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária): cápsulas moles e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Zambon Switzerland Ltd.	
Endereço: Via Indústria 13, 6814 - Cadempino	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 61.100.004/0001-56
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1992579/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos efervescentes e granulados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 232, DE 27 DE JANEIRO DE 2017

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017013000027

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Distrimed Comércio e Representações Ltda.	CNPJ: 08.516.958/0001-41
Endereço: Avenida Odilon Araújo, 645, Picarra	
Município: Teresina	UF: PI
CNPJ: 64017-280	
Autorização de Funcionamento:	Autorização Especial: 1.12.363-3 1.07.352-0
Expediente(s): 0224313/14-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

Empresa: Tecnocold Locação de Espaços e Distribuidora de Produtos Refrigerados Ltda.	CNPJ: 04.212.286/0001-20
Endereço: Rua Mario, 454, Vila Romana	
Município: São Paulo	UF: SP
CNPJ: 05048-010	
Autorização de Funcionamento:	1.05.342-2
Expediente(s): 0928370/12-6	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 233, DE 27 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Ireland NL B.V.	
Endereço: Manorhamilton Road, Sligo	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: AbbVie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1065983/15-8 1.09.860-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Acropharm GmbH.	
Endereço: François-Mitterrand-Allee 1, 07407 Rudolstadt	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 002772/15-0 2.20.000-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0020-81
Endereço: Estrada Matoim, Rótula 3, s/nº - Cia Norte	
Município: Candeias	UF: BA
CNPJ: 43813-000	
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 802772/15-0 2.20.000-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos criogênicos medicinais.	

Empresa Fabricante: Innosculite Lifesciences PVT, LTD.	
Endereço: Vill. Thauheval, Ropar Road, Nalagarh, Dist. Solan H.P.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produto Médico Hospitalar Ltda.	CNPJ: 09.117.476/0001-81

Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 2034982/16-3 1.10.965-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot N° 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Accord Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 64.171.697/0001-46
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1201448/16-6 e 1201244/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot N° 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1346414/16-1 1.04.107-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot N° 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1.00.047-2 123047/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Jewim Pharmaceutical (Shandong) Co., Ltd.	
Endereço: Taitan High-Tech Industrial Development Zone, Shandong Province.	
País: China	
Empresa solicitante: Pharmascience Indústria Farmacêutica Firgil.	CNPJ: 25.773.037/0001-83
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1.01.717-3 2149137/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções, soluções acerosas, suspensões e suspensões acerosas.	

Empresa Fabricante: Klosterfrau Berlin GmbH.	
Endereço: Motzener Straße 41, 12277 - Berlin	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Medstar Importação e Exportação Ltda.	CNPJ: 03.580.620/0001-35
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0932675/15-8 1.09.317-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: géis (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 2102304/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 53.162.095/0001-06

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.

DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

EMPRESA:

ALTERMED MATERIAL

MEDICO HOSPITALAR

LTDA



Prefeitura Municipal Rio do Sul - SC

Concede o presente

ALVARÁ DE LICENÇA PARA LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO

À Empresa: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA

Nome Fantasia:

CPF/CNPJ: 00.802.002/0001-02 Matriz Insc. Mun.: 19313 Cad. Imob.: 10276

End.: ESTRADA BOA ESPERANCA Nº 2320 Compl.:
Bairro: FUNDO CANOAS Cidade: Rio do Sul CEP: 89.163-554 Estado: SC

Atividade Principal: 0046.4/51.01 Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios

Secundária(s):
0046.4/43.01 Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano
0033.1/21.02 Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle
0049.3/02.01 Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal
0049.3/02.02 Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, interestadual e internacional
0046.4/51.03 Comércio atacadista de produtos odontológicos
0046.4/60.01 Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria
0046.4/60.02 Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal

Início das Atividades: 01/10/1995

Validade deste documento: INDETERMINADO

VÁLIDO POR PRAZO INDETERMINADO, ENQUANTO PERMANECEREM INALTERADAS AS CONDIÇÕES QUE DERAM CAUSA À SUA CONCESSÃO, CONFORME PARÁGRAFO ÚNICO DO ART. 1º DA LEI COMPLEMENTAR Nº 191/2008 DE 09 DE DEZEMBRO DE 2008.

Inscrição Municipal: 19313

Data emissão: 16/08/2017

Informações Complementares:

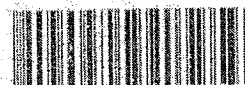
Responsável Técnico

Nome: LEANDRO HEINZ

CPF: 046.090.569-18

ESTE DOCUMENTO FOI EMITIDO APÓS ATENDIDA AS EXIGÊNCIAS DA LEGISLAÇÃO VIGENTE QUE VERSA SOBRE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, MEIO AMBIENTE E POSTURAS.

CONSERVAR EM LOCAL VISÍVEL NO ESTABELECIMENTO



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIÃO DE NOTAS - Código CRJ 08 870-9

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. 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.

Cód. Autenticação: 27030509170939310223-1; Data: 05/09/2017 09:46:33

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFS17656-N122;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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



Prefeitura Municipal de Rio do Sul
Secretaria Municipal de Saúde
Diretoria de Vigilância Sanitária e
Epidemiológica

ALVARÁ SANITÁRIO

Validade: Número: Série:

30 de junho de 2018 061/2017 A

Razão Social: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA

CPF/CNPJ: 00.802.002/0001-02

Rua: ESTRADA BOA ESPERANÇA, 2320
Bairro: FUNDO CANOAS

Município: RIO DO SUL

Atividade(s): Distribuidora - Comercio Atacadista de Medicamentos Não Sujeitos a Controle Especial; Comercio Atacadista de Medicamentos Sujeitos a Controle Especial; Comercio Atacadista de Produtos p a Saude; Comercio Atacadista de Cosmeticos; Comercio Atacadista de Saneantes.

Responsável Técnico: Leandro Heinz - CRF SC 8479

Autoridade de Saúde:

ESTE DOCUMENTO DEVERÁ FICAR EXPOSTO EM
LOCAL VISÍVEL AO PÚBLICO



RECIBO DO PAGADOR

Bradesco | 237-2 |

PREFEITURA MUNICIPAL DE RIO DO SUL
 83.102.874/0001-06
 PRACA 25 DE JULHO
 CENTRO 92150-000
 RIO DO SUL - SC

TVCNM 2017
 Vencimento: 31/01/2017
 Agência/Código de Beneficiário: 0367/80000-1
 Nosso Número: 09/01700019278-6
 Nº do comprovante: 5595045
 Valor do Documento: 250,45

ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA
 Código: 359785
 CPF/CNPJ: 00.802.002/0001-02
 Registro: 19313

Bradesco | 237-2 | 23790.36706 90170.001920 78009.000007 1 70560000025045

Local de pagamento: PREFERENCIALMENTE NA REDE BRADESCO OU BRADESCO EXPRESSO
 Data de vencimento: 31/01/2017
 Agência/Código de Beneficiário: 0367/80000-1
 Nosso Número: 09/01700019278-6
 Valor do Documento: 250,45

UNICA 04/01/2017 5595045 00 N 04/01/2017

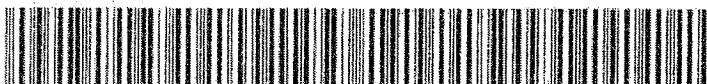
Moeda: R\$

TVCNM 250,45

NÃO RECEBER APÓS O VENCIMENTO.
 Retirar RGVA Guia na Prefeitura ou através do Site: www.riodosul.sc.gov.br

ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA
 ESTRADA BOA ESPERANÇA 2320 FUND. CANGAS
 89180-000 - RIO DO SUL - SC

Código: 359785
 CPF/CNPJ: 00.802.002/0001-02
 Registro: 19313



000171 - TVCNM 2017 32 0001 1927 0013 000000

Banco do Brasil

<https://aapj.bb.com.br/aapj/homeV2.bb?tokenSessao=Sc11cc6f1f2...>



Boletos, Convênios e outros

11/01/2017 15:42:55

11/01/2017 BANCO DO BRASIL 15:42:55
007600976 0034

COMPROVANTE DE PAGAMENTO DE TÍTULOS

CLIENTE: ALTERMED MATERIAL MEDICO
 AGÊNCIA: 0367-3 CONTA: 00.700-5
 BANCO BRADESCO S.A.
 237903670690170019207800000717056000025045
 NR. DOCUMENTO 11.101
 DATA DO PAGAMENTO 11/01/2017
 VALOR DO DOCUMENTO 250,45
 VALOR COBRADO 250,45

MP. AUTENTICAÇÃO B. 000.048.898.000.100
 Central de Atendimento BB
 4004 0003 Capitais e regiões metropolitanas
 0800 729 0001 Demais localidades
 Consultas, informações e serviços transacionais

SAC
 0800 729 0922
 Informações, reclamações e cancelamento de produtos e serviços.

Ouvadoria
 0800 729 5578
 Reclamações não solucionadas nos canais habituais: agência, SAC e demais canais de atendimento.

Atendimento a Deficientes Auditivos ou de Visão
 0800 729 0088
 Informações, reclamações, cancelamento de cartas, outros produtos e serviços da Ouviação.

Transação realizada com sucesso por 30122897 ANACLETO FERRARI

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS DE
 E TABELIONATO DE NOTAS - Cidade: CHIQUETÓPOLIS - SC

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.936/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e contido neste bloco. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 27031901170856440140-1; Data: 19/01/2017 08:56:47

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEO46088-AWHX -
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bol. Valberio Miranda Cavalari
 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 20/01/2017 às 07:13:51 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bcdd6333a98bed6b7f1c8d3e6e0b8f4693458c2691c4a739654e461797
6aea009220c77af02f8ad8561b150d93000dfff62867626df82f1c9fd9c95c18c19d5ce

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

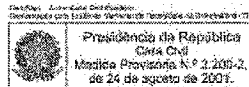
Esta certidão tem a sua validade até: 20/01/2018 às 02:01:37 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 638268

Código de Controle da Autenticação:

27031901170856440140-1 a 27031901170856440140-2

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



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA
CERTIDÃO DE REGULARIDADE



FIRMA/DENOMINAÇÃO SOCIAL ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA						AUTENTICAÇÃO
ENDEREÇO ESTRADA BOA ESPERANCA, 2320					CEP 89.163-554	
COMPLEMENTO			BAIRRO FUNDO CANOAS	CIDADE RIO DO SUL - SC		
CADASTRO NO CRF Nº 6360	VALIDADE 31/03/2018	CNPJ 00.802.002/0001-02	NOME DE FANTASIA			
TIPO DE ESTABELECIMENTO DISTRIBUIDORAS DE MEDIC. INSUMOS E DROGAS			NATUREZA DE ATIVIDADE DIST MEDIC. SANEANTE, COSMST, PROD SAUDE			
HORÁRIO FUNCIONAMENTO						
DOMINGO	SEGUNDA	TERÇA	QUARTA	QUINTA	SEXTA	SÁBADO
*****	07:42 as 12:00	07:42 as 12:00	07:42 as 12:00	07:42 as 12:00	07:42 as 12:00	*****
*****	13:30 as 18:00	13:30 as 18:00	13:30 as 18:00	13:30 as 18:00	13:30 as 18:00	*****
RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S)						
TIPO INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO		SITUAÇÃO		
F	8479 LEANDRO HEINZ	DIRETOR TÉCNICO		CONTRATADO		
DOMINGO	SEGUNDA	TERÇA	QUARTA	QUINTA	SEXTA	SÁBADO
*****	07:42 AS 12:00	07:42 AS 12:00	07:42 AS 12:00	07:42 AS 12:00	07:42 AS 12:00	*****
*****	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	*****

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DE SANTA CATARINA - CRF-SC

Florianópolis, 27 de Janeiro de 2017.

Hortência Salett Müller Tierling
HORTÊNCIA SALETT MÜLLER TIERLING
 PRESIDENTE DO CRF-SC

ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõem os artigos 22, parágrafo único e 24, da Lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 5.360/78. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regulamentada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º, e 23, alínea "c" da Lei nº 5.901/73.
- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessado e encaminhado para o respectivo CRF para as devidas alterações.

<p>CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Ffndio Civil 08.375/6</p> <p style="font-size: small;">Rua: ...</p> <p style="text-align: center;">Autenticação Digital</p> <p style="font-size: x-small;">De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé</p> <p>Cód. Autenticação: 27030803171038440071-1; Data: 08/03/2017 10:39:42</p> <p>Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU23818-10U4; Valor Total do Ato: R\$ 4,12 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br</p> <p><i>Valber de Miranda Cavalcanti</i> Titular</p>	<p style="text-align: right;">1 of 1</p>
--	--

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 14/03/2017 às 15:59:11 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd80172e4b6194f59225cd47bc20889fbfefb333520b4376ed27922fea9846cd7220c77af02f8ad8561b150d93000ddffc4abca9f023d39662048b0ca3db493f3

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR 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.

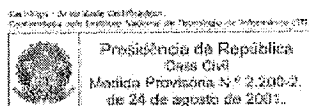
Esta certidão tem a sua validade até: 14/03/2018 às 11:24:08 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 666365

Código de Controle da Autenticação:

27030803171038440071-1 a 27030803171038440071-2

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





MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: GERALMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: R BUENOS AIRES 242
BAIRRO: JD BOTANICO CEP: 90670130 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 11.891.664/0001-04
PROCESSO: 25351.262920/2011-93
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: TOPMEDLAR NUTRIÇÃO CLÍNICA E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
ENDEREÇO: SETOR DE INDUSTRIA E ABASTECIMENTO TRECHO 04 LOTE 1180/1190/1200/1210 LOJA 03
BAIRRO: SIA CEP: 71200043 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 10.266.935/0001-78
PROCESSO: 25351.449243/2009-94
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: IDEALFARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA R-09 S/N. QUADRA 13-C. MÓDULO 07 E
BAIRRO: DAIA CEP: 75132065 - ANÁPOLIS/GO
CNPJ: 05.153.990/0001-11
PROCESSO: 25351.468155/2006-94
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: VIX COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS E HOSPITALARES LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SERRA NEGRA, Nº 78
BAIRRO: PRAIA DO MORRO CEP: 29216560 - GUARAPARÉ/ES
CNPJ: 14.832.987/0001-15
PROCESSO: 25351.195193/2012-95
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de cópia autenticada da licença sanitária atualizada ou relatório de inspeção descrevendo a capacidade da empresa para a atividade de DISTRIBUIR MEDICAMENTO ESPECIAL, contrariando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: COMERCIAL CIRÚRGICA BRAMED LTDA
ENDEREÇO: RUA MANDAGUARI Nº 1787
BAIRRO: EMILIANO PERNETA CEP: 83325015 - PINHAIS/PR
CNPJ: 11.589.865/0001-51
PROCESSO: 25351.273375/2013-95
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de cópia autenticada da licença sanitária atualizada ou relatório de inspeção descrevendo a capacidade da empresa para a atividade de distribuir medicamentos sujeitos a controle especial, contrariando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: SUPERMED COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: Av. 01, s/n, Qd. 16 Módulos 07/19 Galpao 03
BAIRRO: Polo Empresarial Goiás CEP: 74985115 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 11.206.099/0001-07
PROCESSO: 25351.338807/2010-98
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: BRASFARMA COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA MARAVILHO BELO 77
BAIRRO: MARAMBAIA CEP: 66623240 - BELÉM/PA
CNPJ: 00.799.666/0001-51
PROCESSO: 25000.019072/99-10
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: DIPROHL COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA
ENDEREÇO: RUA MORON - 2854
BAIRRO: BOQUEIRAO CEP: 99010035 - PASSO FUNDO/RS
CNPJ: 94.811.510/0001-92
PROCESSO: 25351.007336/00-81
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: JORGE BATISTA E CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA BURITI DOS LOPES, 399
BAIRRO: SAO PEDRO CEP: 64019480 - TERESINA/PI
CNPJ: 07.222.185/0002-09
PROCESSO: 25000.024107/98-61
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: MEMMIX DISTRIBUIDORA EIRELI
ENDEREÇO: RUA VALDEMAR STANZANI, Nº 05
BAIRRO: SÃO FRANCISCO DE ASSIS CEP: 29317431 - CACHOEIRO DE ITAPMIRIM/ES
CNPJ: 02.863.374/0001-19
PROCESSO: 25351.016997/00-34
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: Macromed Comercio de Material Medico e Hospitalar Ltda
ENDEREÇO: Av. Sete de Setembro 1210
BAIRRO: Centro CEP: 09912010 - DIADEMA/SP
CNPJ: 53.246.997/0001-20
PROCESSO: 25351.010458/00-37
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: DISTRIBUICAO DE MEDICAMENTOS PAMED LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PASTEUR, Nº 184
BAIRRO: URCA CEP: 22390240 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 02.424.344/0001-53
PROCESSO: 1476399
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de cópia Documento emitido pela Autoridade Sanitária Competente - descrevendo a capacidade da empresa para executar a atividade de relacionada a substâncias sujeitas ao controle especial, contrariando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: REZENDE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA CRISTINA MARIA ASSIS, Nº 175
BAIRRO: CALIFORNIA CEP: 30855440 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 68.515.410/0001-09
PROCESSO: 25351.029925/00-66
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: FARMACO LTDA
ENDEREÇO: AV SANTOS DUMONT - 300 - ESQUINA COM RUA 02 LOTE 002 - QUADRA-3
BAIRRO: LOTEAMENTO CHACARA 20-A CEP: 77818010 - ARAQUAÍMA/TO
CNPJ: 00.075.295/0001-07
PROCESSO: 25351.022709/00-62
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: F. CARDOSO & CIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA ALMIRANTE BARROSO, Nº 750
BAIRRO: MARCÓ CEP: 66093020 - BELÉM/PA
CNPJ: 04.949.905/0001-63
PROCESSO: 25000.011808/98-11
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: CORDEIRO COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA JURACY MAGALHÃES, 1146
BAIRRO: ESTAÇÃO NOVA CEP: 44035050 - FEIRA DE SANTANA/BA
CNPJ: 05.832.356/0001-80
PROCESSO: 25351.018908/01-66
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: UNICOM PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: SAAN QD 02 LOTE 205
BAIRRO: SAAN CEP: 70632200 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 38.054.979/0001-53
PROCESSO: 25000.032126/96-17
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: CIRURGICA BEZERRA DISTRIBUIDORA LTDA
ENDEREÇO: RUA SÃO JOSÉ 1523
BAIRRO: NIX SEPT ROSADO CEP: 59031630 - NATAL/RN
CNPJ: 02.800.122/0001-98
PROCESSO: 25351.023800/00-78
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de cópia Documento emitido pela Autoridade Sanitária Competente - descrevendo a capacidade da empresa para executar a atividade de relacionada a substâncias sujeitas ao controle especial, contrariando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: COSTA CAMARGO COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME
ENDEREÇO: RUA JUIZ ALEXANDRE MARTINS DE CASTRO FILHO, Nº 08
BAIRRO: ITAPOÁ CEP: 29101800 - VILA VELHA/ES
CNPJ: 36.325.157/0001-34
PROCESSO: 25000.028977/98-54
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Para apresentação de cópia autenticada da licença sanitária atualizada ou relatório de inspeção descrevendo a capacidade da empresa para as atividades de DISTRIBUIR E TRANSPORTAR MEDICAMENTO ESPECIAL, contrariando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: MERCANTIL FARMED LTDA
ENDEREÇO: ROD RAPOSO TAVARES, SM KM 20,5 VIA ARTERIAL SUL 13 SUB DO BUTANTA BLOCO A MODULO 1008 A MODULO 1010
BAIRRO: BUTANTÁ CEP: 05577300 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 46.642.567/0001-62
PROCESSO: 25000.010961/99-85
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: MK PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA PORTUGUESA, Nº 455
BAIRRO: PARTENON CEP: 90650120 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 00.411.441/0001-86
PROCESSO: 25025.028750/99-39
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.325, DE 29 DE AGOSTO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o art. 30 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de junho de 1999,

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODRIGO

ANEXO

EMPRESA: EDINILDE BARBOSA BEZERRA - EPP
ENDEREÇO: AVENIDA ZEFERINO GALVAO, 515
BAIRRO: CENTRO CEP: 56506410 - ARCOVERDE/PE
CNPJ: 07.147.081/0001-04
PROCESSO: 25351.467156/2014-01 AUTORIZ/MS: 1.11415.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MAJELA MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR OSWALDO MIRANDA PEREIRA, 822
BAIRRO: JARDIM LUNA CEP: 58033410 - JOÃO PESSOA/PB
CNPJ: 09.613.374/0001-57
PROCESSO: 25351.479947/2014-01 AUTORIZ/MS: 1.11444.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RCA COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO DE MEDICAMENTOS PRODUTOS HOSPITALARES E PERFUMARIA LTDA
ENDEREÇO: RUA CARMO DA CACHOEIRA Nº 217, LOJA 01
BAIRRO: SALGADO FILHO CEP: 30550370 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 11.655.531/0001-39
PROCESSO: 25351.479890/2014-01 AUTORIZ/MS: 1.11432.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: RAGUIGUS ARTIGOS MÉDICOS LTDA ME
ENDEREÇO: RUA ROGERIO HERMITA CALVO, 123A
BAIRRO: JARDIM SAPOEMBA CEP: 03976160 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 12.495.034/0001-83
PROCESSO: 25351.490116/2014-02 AUTORIZ/MS: 1.11447.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: Ima e porto comércio de produtos farmacêuticos Imd
ENDEREÇO: Irmão francisco de oliveira, 120
BAIRRO: torre CEP: 50710210 - RECIFE/PE
CNPJ: 13.126.929/0001-03
PROCESSO: 25351.260057/2014-03 AUTORIZ/MS: 1.11283.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RG LOG Logística e Transporte Ltda
ENDEREÇO: VP LT 01 QD 15 módulos 01 e 02
BAIRRO: DAIA CEP: 75132030 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 10.213.051/0001-55



RESOLUÇÃO - RE Nº 3.317, DE 28 DE AGOSTO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999, considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005, considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indefinir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas de(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92. INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Advanced Enzyme Technologies Ltd. ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7014J - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de BIOLÓGICOS E BIOTECNOLÓGICOS exceto MERCOSUL. NÚMERO DO PROCESSO: 25351.450949/2013-87. MOTIVO: Descumprimento das Boas Práticas de fabricação de Insumos (RDC nº. 249 de 2005), descumprimento da RDC 37 de 2012 e descumprimento do inciso I do Artigo nº 52 da Lei 6369 de 1976. EMPRESA IMPORTADORA: GE Healthcare do Brasil Comércio e Serviços para Equipamentos Médico-Hospitalares Ltda. CNPJ: 06.029372/0001-40. EMPRESA FABRICANTE: GE Healthcare AS ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): Certificação de BPF de Indústria Internacional de Injetáveis exceto Mercosul. NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.145801/2013-41. MOTIVO DO INDEFERIMENTO: desistência de inspeção agendada, em desacordo com o previsto no §2º do art. 8º da Resolução RDC nº. 39, de 14 de agosto de 2013. RAZÃO SOCIAL: Geolab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 03.485.572/0001-04. ASSUNTO DA PETIÇÃO: 732Z - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS; 732Z - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS. NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 25351.492476/2013-77 e 25351.492482/2013-82. MOTIVO: Descumprimento de § 2º, artigo 7º da RDC nº 39/13. EMPRESA IMPORTADORA: Laboratório Teuro Brasileiro S.A. CNPJ: 17.159.229/0001-76. EMPRESA FABRICANTE: Pfizer Manufacturing Belgium ASSUNTO DA PETIÇÃO: 732Z - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL. NÚMERO DO PROCESSO: 25351.268481/2014-30. MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Em desacordo com a RDC nº 25/2011. A empresa não apresentou as rotinas periódicas dos produtos objeto da certificação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.319, DE 29 DE AGOSTO DE 2014

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

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 2008 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

EMPRESA: FARMA LOGÍSTICA E ARMAZENS GERAIS LTDA ENDEREÇO: RUA DE OLIVEIRA SOUZA Nº 151 BAIRRO: POLO INDUSTRIAL JANDIRA II CEP: 06612270 - JANDIRA-SP CNPJ: 06.019.475/0013-14 PROCESSO: 25351.467073/2014-01 AUTORIZAÇÃO: 1.11297.0 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO EMPRESA: MHC TRANSPORTES LTDA ME ENDEREÇO: RUA ISAIAS EVÓDIO DE OLIVEIRA, 33 BAIRRO: FRAGAIA CEP: 9600190 - PELOTAS RS CNPJ: 07.109.693/0001-02 PROCESSO: 25351.332964/2014-04 AUTORIZAÇÃO: 1.11341.1 ATIVIDADE/CLASSE: TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO EMPRESA: DROGARIA SANTA MARIA LTDA ENDEREÇO: RUA CORAÇÃO DE MARIA Nº 67/71, CASA 75, 77, 81 E 87 BAIRRO: SÃO JOSÉ, CEP: 59020400 - RECIFE/PE CNPJ: 11.433.984/0001-16 PROCESSO: 25351.492222/2014-11 AUTORIZAÇÃO: 1.11455.5

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: J.M.C. DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA- EPP ENDEREÇO: RUA ARNALDO DOMINGOS MOTA BAIRRO: ELDORO CEP: 12238572 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS-SP CNPJ: 18.966.338/0001-63 PROCESSO: 25351.463474/2014-11 AUTORIZAÇÃO: 1.11244.6 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320 BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC CNPJ: 00.802.062/0001-02 PROCESSO: 25351.458542/2014-11 AUTORIZAÇÃO: 1.11243.2 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO HOSPITALARES LTDA ENDEREÇO: RUA CARAÍBA, Nº 316, QUADRA 01, LOTE 13 BAIRRO: JARDIM MARILIZA CEP: 74885090 - GOIÂNIA/GO CNPJ: 01.744.640/0001-79 PROCESSO: 25351.396804/2014-15 AUTORIZAÇÃO: 1.11375.9 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO TRANSPORTAR: MEDICAMENTO EMPRESA: AMB TRANSPORTES LTDA ENDEREÇO: Av. Transroddestina, 17800 BAIRRO: Campo Limpo CEP: 44032411 - FEIRA DE SANTANA/BA CNPJ: 08.508.567/0002-66 PROCESSO: 25351.412196/2014-15 AUTORIZAÇÃO: 1.11482.8 ATIVIDADE/CLASSE: TRANSPORTAR: MEDICAMENTO EMPRESA: 1099MEDIC DISTRIBUIDORA IMPORTADORA EXPORTADORA DE MEDICAMENTOS LTDA

ENDEREÇO: RUA PEDRO RAMIRES DE MELLO, Nº 474 BAIRRO: CENTRO CEP: 85501250 - PATO BRANCO/PR CNPJ: 05.993.698/0001-07 PROCESSO: 25351.480353/2014-15 AUTORIZAÇÃO: 1.11426.5 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: CIRURGICA TOCANTINS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA - ME ENDEREÇO: AV FILADELFA 1943 LOTE 04 QUADRA 02 BAIRRO: JARDIM ITAÍABA CEP: 77813410 - ARAGUAÍNA/TO CNPJ: 09.497.984/0001-32 PROCESSO: 25351.489484/2014-16 AUTORIZAÇÃO: 1.11416.6 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: RCA COMERCIO E REPRESENTAÇÃO DE MEDICAMENTOS PRODUTOS HOSPITALARES E PERFUMARIA LTDA ENDEREÇO: RUA CARMO DA CACHOEIRA Nº 217, LOJA 01 BAIRRO: SALGADO FILHO CEP: 30550370 - BELO HORIZONTE/MG CNPJ: 11.655.531/0001-39 PROCESSO: 25351.487189/2014-17 AUTORIZAÇÃO: 1.11433.9 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO EMPRESA: RP4 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA ENDEREÇO: RUA JOÃO ERBERTA, Nº 277 BAIRRO: JARDIM PRIMAVERA CEP: 13670000 - SANTA RITA DO PASSA QUÁTRON/SP CNPJ: 04.831.958/0001-47 PROCESSO: 25351.491226/2014-20 AUTORIZAÇÃO: 1.11458.6 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: NR 2006 COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA ENDEREÇO: avenida barão do rio branco nº 817 BAIRRO: mariano procópio CEP: 36035000 - JUIZ DE FORA/MG CNPJ: 07.724.173/0003-63 PROCESSO: 25351.164781/2014-21 AUTORIZAÇÃO: 1.06687.3 ATIVIDADE/CLASSE:

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.318, DE 28 DE AGOSTO DE 2014

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

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

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

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

Empresa Fabricante: Haupt Pharma Latina S.R.L. Endereço: Strada Statale Km. 156, Borgo San Michele 47.600, 04100 Latina (LT) País: Itália Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 01.672.393/0001-33 Autorização de Funcionamento nº: 1021101 Processo: 25351.134950/2014-02 Certificado de Boas Práticas para Insumos: Produtos esteréis penicilínicos: pós (com preparação asséptica) Empresa: FMS Sigma Pharma Ltda CNPJ: 00.923.140/0001-31 Endereço: Rod. Jornalista Francisco Aguirre Provença, Km 08 - Bloco VIII N.º 518 Bairro: Chácara, Assay CEP: 13186-201 Município: Hortolândia UF: SP Autorização de Funcionamento n.º: 1035695 Processo(s): 25351.001011/2013-44 e 25351.245175/2013-11 Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não esteréis: cápsulas e pós. Empresa: Novartis BioCiências S.A CNPJ: 56.994.502/0098-62 Endereço: Av. Itirama N.º: 518 Bairro: Pirajussara CEP: 06785300 Município: Taboão da Serra UF: SP Autorização de Funcionamento n.º: 1000685 Autorização Especial n.º: 1208683 Processo(s): 25351.12449/2014-89 e 25351.122420/2014-00 Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Líquidos não esteréis: açúcares, soluções, suspensões e varapés. Sólidos não esteréis: embalagem secundária. Sólidos não esteréis hormonais: embalagem secundária.



ANEXO

EMPRESA: POLI LIMP INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA RENZO BALDINI, Nº 307
 BAIRRO: PARADA XV NOVEMBRO CEP: 08248000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 65.450.256/0001-46
 PROCESSO: 25351.313031/2008-34
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: PROPOSTA DA VISA-SP ATRAVÉS DO OFÍCIO GVS I - CAPITAL - SIAP Nº 0026942008 - VS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.458, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, 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 nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

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

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder Alteração na Autorização de Funcionamento para Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

ANEXO

EMPRESA: BGE MEDICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA-ME
 ENDEREÇO: TRAVESSA R 400, BLOCO D. TÉRREO, SALA 10
 BAIRRO: BUTANTÁ CEP: 05508900 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 03.522.215/0001-60
 PROCESSO: 25351.190837/2002-52 AUTORIZ/MS:
 G433M541068W (8.01184.9)

ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: CORRELATO

EMBALAR: CORRELATO

EXPEDIR: CORRELATO

FABRICAR: CORRELATO

EMPRESA: DIANA PAOLUCCI S/A INDÚSTRIA E COMÉRCIO

ENDEREÇO: AV. BRIGADEIRO FARIA LIMA, Nº 3015 - 5ª ANDAR

BAIRRO: ITAIM BIBI CEP: 01452000 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 60.715.703/0001-28

PROCESSO: 25351.297975/2006-95 AUTORIZ/MS: 8373819704LY (8.03212.8)

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATO

DISTRIBUIR: CORRELATO

EXPEDIR: CORRELATO

IMPORTAR: CORRELATO

EMPRESA: IMPLAMEDICAL COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA

ENDEREÇO: AV. PROFESSOR MAGALHÃES NETO, Nº 1856 - ED. TK TOWER - SALAS 506 A 511

BAIRRO: PITUBA CEP: 41770235 - SALVADOR/BA

CNPJ: 06.976.628/0001-03

PROCESSO: 25351.346688/2006-16 AUTORIZ/MS:
 P856M6M57650 (8.03284.7)

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATO

DISTRIBUIR: CORRELATO

EXPEDIR: CORRELATO

IMPORTAR: CORRELATO

EMPRESA: KENNEN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA

ENDEREÇO: RUA CÔNEGO JANUÁRIO, Nº 58

BAIRRO: IPIRANGA CEP: 04201050 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 03.351.135/0001-59

PROCESSO: 25351.202193/2002-52 AUTORIZ/MS:
 P08389XAM59 (8.01182.1)

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATO

EMBALAR: CORRELATO

EXPEDIR: CORRELATO

EXPORTAR: CORRELATO

FABRICAR: CORRELATO

IMPORTAR: CORRELATO

EMPRESA: PEDRO HORÁCIO DE FIGUEIREDO DUTRA

ENDEREÇO: RUA JOSÉ DE ALENCAR, Nº 704

BAIRRO: BOA VISTA CEP: 50070030 - RECIFE/PE

CNPJ: 00.478.592/0001-51

PROCESSO: 25019.001003/02-37 AUTORIZ/MS: 8.01022.9

ATIVIDADE/CLASSE

DISTRIBUIR: CORRELATO

EMPRESA: PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA FRANCO GRILLO, Nº 374 - FUNDOS
 BAIRRO: COLONIA DONA LUIZA CEP: 84045320 - PONTA GROSSA/PR
 CNPJ: 02.816.696/0001-54
 PROCESSO: 25023.030007/2002-00 AUTORIZ/MS: 8.01141.0

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATO

DISTRIBUIR: CORRELATOS

EXPEDIR: CORRELATO

EMPRESA: VASCULINE COMÉRCIO DE MATERIAL MÉDICO E REPRESENTAÇÕES LTDA

ENDEREÇO: AV. AYRTON SENNA, Nº 3000 - SALAS 401/402 E 411/412

BAIRRO: BARRA DA TIJUCA CEP: 22775005 - RIO DE JANEIRO/RJ

CNPJ: 03.555.303/0001-69

PROCESSO: 25351.012960/01-63 AUTORIZ/MS: 8.00706.6

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATO

DISTRIBUIR: CORRELATO

EXPEDIR: CORRELATO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.459, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, 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 nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

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

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

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

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

ANEXO

EMPRESA: TRI TECHNOLOGIES LTDA
 ENDEREÇO: AV.SILVA LOBO, Nº 1670 - BLOCO 03 - FUNDOS
 BAIRRO: NOVA GRANADA CEP: 30460000 - BELO HORIZONTE/ MG
 CNPJ: 26.332.981/0001-68
 PROCESSO: 25000.032707/99-74 AUTORIZ/MS: 1.04482.1

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATO

DISTRIBUIR: CORRELATO

EMBALAR: CORRELATO

EXPEDIR: CORRELATO

EXPORTAR: CORRELATO

FABRICAR: CORRELATO

IMPORTAR: CORRELATO

REEMBALAR: CORRELATO

TRANSPORTAR: CORRELATO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.460, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, 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 nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

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

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

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

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

ANEXO

EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320
 BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC
 CNPJ: 00.802.002/0001-02
 PROCESSO: 25024.284084/2008-42 AUTORIZ/MS:
 KUXWVWVW6185 (8.04483.1)

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS

DISTRIBUIR: CORRELATOS

EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: DISMMAHPI DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAL HOSPITALAR DO PIAUI LTDA - EPP

ENDEREÇO: RUA SANTA LUZIA, Nº 2250

BAIRRO: CENTRO CEP: 64001400 - TERESINA/PI

CNPJ: 06.280.683/0001-64

PROCESSO: 25351.339511/2008-72 AUTORIZ/MS:
 P6W51H534611 (8.04483.8)

ATIVIDADE/CLASSE

DISTRIBUIR: CORRELATOS

EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: INTRAMEDICAL COMÉRCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA - ME

ENDEREÇO: RUA SANTA CATARINA, Nº 65, ANDAR 8 - CONJ 803 E 804

BAIRRO: ÁGUA VERDE CEP: 80620100 - CURITIBA/PR

CNPJ: 05.269.637/0001-00

PROCESSO: 25351.329946/2008-61 AUTORIZ/MS:
 UXL47VH4XW6 (8.04486.1)

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS

DISTRIBUIR: CORRELATOS

EXPEDIR: CORRELATOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.461, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, 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 nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Alteração na Autorização de Funcionamento para Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

ANEXO

EMPRESA: TECNOTON APARELHOS MÉDICOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. TREZE DE MAIO, Nº 33 - BL. B - SALAS 515/516
 BAIRRO: CENTRO CEP: 20031000 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 29.321.197/0001-42
 PROCESSO: 25000.016030/97-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: ATIVIDADE EXERCIDA DIFERE DA AUTORIZADA.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.462, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, 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 nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

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. Vº, 11 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 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.

Cód. Autenticação: 27030108170856550173-1; Data: 01/08/2017 08:58:41

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFM62928-LUK2;

Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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



BAIRRO: CIC CEP: 81290270 - CURITIBA-PR
 CNPJ: 07.415.627/0001-52
 PROCESSO: 25023.020623/2005-84 AUTORIZ/MS:
 KHW60Y598592 (8.02880.9)
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS
 Leia-se:
 EMPRESA: TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE
 PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO JULIO CESAR DE
 SOUZA ARAUJO N 220
 BAIRRO: CIC CEP: 81290270 - CURITIBA-PR
 CNPJ: 07.415.627/0001-52
 PROCESSO: 25023.020623/2005-84 AUTORIZ/MS:
 KHW60Y598592 (8.02880.9)
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS

Na Resolução-RE nº 280, de 24 de janeiro de 2013, publicada no D.O.U. nº 19, de 28 de janeiro de 2013, Seção 1, Pág. 42 e Suplemento Pág. 51.

Onde se lê:

EMPRESA: ESSENCIAL PRODUTOS DE LIMPEZA LT-

DA.

ENDEREÇO: Rua São José, nº 354
 BAIRRO: São Jorge CEP: 93180000 - PORTÃO/RS
 CNPJ: 11.094.675/0001-63
 PROCESSO: 25351.464964/2012-12 AUTORIZ/MS:
 3.05229.0

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 FRACIONAR: SANEANTE DOMIS.
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 Leia-se:

EMPRESA: ESSENCIAL PRODUTOS DE LIMPEZA LT-

DA.

ENDEREÇO: Rua São José, nº 354
 BAIRRO: São Jorge CEP: 93180000 - PORTÃO/RS
 CNPJ: 11.094.675/0001-63
 PROCESSO: 25351.464964/2012-12 AUTORIZ/MS:
 3.05229.0

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.
 FRACIONAR: SANEANTE DOMIS.
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 Leia-se:

Na Resolução-RE nº 376, de 31 de janeiro de 2013, publicada no D.O.U. nº 24, de 4 de fevereiro de 2013, Seção 1, Pág. 59 e Suplemento Pág. 110.

EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITA-

LAR LTDA

ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320
 BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO
 SUL SC

CNPJ: 00.802.002/0001-02
 PROCESSO: 25351.479831/2012-55 AUTORIZ/MS:
 2.06556.7

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 Leia-se:

EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITA-

LAR LTDA

ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320
 BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO
 SUL SC

CNPJ: 00.802.002/0001-02
 PROCESSO: 25351.479831/2012-55 AUTORIZ/MS:
 2.06556.7

ATIVIDADE/CLASSE

ARMazenar: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS

DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS

DE HIGIENE

EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE

HIGIENE

Na Resolução - RE nº 478, de 8 de fevereiro de 2013,

publicada no Diário Oficial da União nº 29, de 13 de fevereiro de

2013, Seção 1, pag. 38 Suplemento pag. 116.

Onde se lê:

EMPRESA: MEDLEY COMERCIAL E LOGÍSTICA LT-

DA.

ENDEREÇO: Via Gastão Camargos, 577
 BAIRRO: Perobas CEP: 32211970 - CONTAGEM/MG
 CNPJ: 10.588.595/0005-25
 PROCESSO: 25351.005414/2013-69 AUTORIZ/MS:
 1.23313.4

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 Leia-se:

EMPRESA: MEDLEY COMERCIAL E LOGÍSTICA LT-

DA.

ENDEREÇO: Via Gastão Camargos, 577 - Galpão 1 - Ar-

mação 1

BAIRRO: Perobas CEP: 32211970 - CONTAGEM/MG

CNPJ: 10.588.595/0005-25

PROCESSO: 25351.005414/2013-69 AUTORIZ/MS:
 1.23313.4

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

Na Resolução - RE nº 505, de 08 de fevereiro de 2013, publicada no Diário Oficial da União nº 29, de 13 de fevereiro de 2013, Seção 1, páginas 40/41 e em Suplemento ANVISA, páginas 134/135, que concede a Certificação à empresa Shanghai Dongyue yue Medical Health Product Co., Ltd por solicitação do importador Target Comércio de Produtos Médicos Ltda - CNPJ: 03.109.348/0001-00. Onde se lê:

Fabricante: SHANGHAI DONGYUE YUE MEDICAL HEALTH

PRODUCE CO., LTD

Endereço: NO. 9688 HUTAI ROAD, BAOSHAN DISTRICT, 200-

949, SANGHAI - CHINA

País: CHINA

Importador: TARGET COMÉRCIO DE PRO- CNPJ:

DUTOS MÉDICOS LTDA 03.109.348/0001-00

Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.840-3

Expediente da Petição: 0135589/12-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:

Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente

registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de

risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução

RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Leia-se:

Fabricante: SHANGHAI DONG YUE MEDICAL HEALTH PRO-

DUCT CO., LTD

Endereço: NO. 9688 HUTAI ROAD, BAOSHAN DISTRICT, 200

949, SANGHAI - CHINA

País: CHINA

Importador: TARGET COMÉRCIO DE PRO- CNPJ:

DUTOS MÉDICOS LTDA 03.109.348/0001-00

Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.840-3

Expediente da Petição: 0135589/12-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:

Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente

registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de

risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução

RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

FUNDAÇÃO NACIONAL DE SAÚDE

RETIFICAÇÃO

No Anexo I da Portaria nº 192, de 01 de fevereiro de 2013, publicada no DOU nº 24, de 04 de fevereiro de 2013, Seção 1, páginas 63 e 64, onde se lê:

6.2 A documentação de comprovação dos requisitos de viabilidade técnica e institucional não anexada na Carta Consulta deverá ser encaminhada, mediante Ofício, à Fundação Nacional de Saúde, Departamento de Engenharia de Saúde Pública, no endereço: Setor de Aterraguias Sul-SAUS, Quadra 04, Bloco N, 6º Andar, Brasília/DF, CEP 70.070-040, no período previsto no cronograma constante do Anexo II. Leia-se:

6.2 A documentação de comprovação dos requisitos de viabilidade técnica e institucional não anexada na Carta Consulta deverá ser encaminhada, mediante Ofício, à Fundação Nacional de Saúde, Departamento de Engenharia de Saúde Pública, no endereço: Setor de Aterraguias Sul-SAUS, Quadra 04, Bloco N, 6º Andar, Brasília/DF, CEP 70.070-040, no período de 08:04 a 12:04/2013.

Ministério das Cidades

SECRETARIA EXECUTIVA DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO

PORTARIA Nº 95, DE 4 DE ABRIL DE 2013

O DIRETOR DO DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO - DENATRAN, no uso das atribuições legais, e, considerando o disposto na Resolução nº 282, de 26 de julho de 2008, do Conselho Nacional de Trânsito - CONTRAN, e na Portaria nº 131, de 23 de dezembro de 2008, do Departamento Nacional de Trânsito - DENATRAN, bem como o que consta do Processo Administrativo nº 80000.025129/2009-14, resolve:

Art. 1º Renovar o Credenciamento por 04 (quatro) anos, a partir da data de publicação dessa Portaria, nos termos do §3º do art. 2º da Portaria nº 131, de 23 de dezembro de 2008, do DENATRAN, a pessoa jurídica DIMENSÃO VISTORIA VEICULAR LTDA - EPP, CNPJ - 10.739.139/0001-05, situada no Município de São Paulo - SP, na Rua Desembargador Euclides da Silveira, 345 - Casa Verde, CEP 02.511-010, para atuar como Empresa Credenciada em Vistoria de Veículos - ECV no Município de São Paulo no Estado de São Paulo.

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

ANTONIO CLAUDIO PORTFELLA SERRA E SILVA

PORTARIA Nº 96, DE 5 DE ABRIL DE 2013

O DIRETOR DO DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO - DENATRAN, no uso da competência que lhe foi atribuída pelas Resoluções nº232, de 20 de março de 2007, e nº282, de 26 de junho de 2008, do Conselho Nacional de Trânsito - CONTRAN e Portarias nº29 de 30 de maio de 2007 e Portaria nº1334, de 29 de dezembro de 2010, do DENATRAN, e tendo em vista o que consta no processo nº 80000.030239/2009-90, resolve:

Art. 1º Homologar a empresa OXXY NET CONSULTORIA E DESENVOLVIMENTO DE SOFTWARES, com sede na Rua Sete de Abril, 404, 6º andar, Conj 61, República, São Paulo - SP, CEP 01044-000, para operar como UGC - Unidade de Gestão de CSV, usuária de sistemas integrados no Sistema Nacional de Controle e Emissão de Certificação de Segurança Veicular e Vistorias - SISCOV para prestação de serviços às Instituições Técnicas Licenciadas - ITL ou ETP e as Empresas Credenciadas para Vistorias - ECV.

Art. 2º A renovação do certificado da empresa emitido pela Certificadora OMNIS através das Portarias nº 38/2007 e 1218/2010, processo nº 80000.013203/2013-28, terá validade de dois anos a contar da data de publicação desta.

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

ANTONIO CLAUDIO PORTFELLA SERRA E SILVA

Ministério das Comunicações

AGÊNCIA NACIONAL DE TELECOMUNICAÇÕES

ATO Nº 7.342, DE 6 DE DEZEMBRO DE 2012

Processo nº 535120023902011 - Aplica à entidade YARA BRASIL FERTILIZANTES S/A, CNPJ nº 92669604001154, FISTEL nº 50401369862, a sanção de advertência, tendo em vista o pagamento intempestivo da Autorização para exploração do Serviço Limitado Privado Estações Itinerantes.

JARBAS JOSÉ VALENTE
 Presidente
 Substituto

SUPERINTENDÊNCIA DE SERVIÇOS DE COMUNICAÇÃO DE MASSA

ATO Nº 2.163, DE 2 DE ABRIL DE 2013

A SUPERINTENDENTE EXECUTIVA DA AGÊNCIA NACIONAL DE TELECOMUNICAÇÕES - ANATEL, no uso de suas competências, consoante o disposto no inciso VIII do art. 189 do Regimento Interno da Agência Nacional de Telecomunicações, aprovado pela Resolução nº 270, de 19 de julho de 2001, alterado pela Resolução nº 489, de 05 de dezembro de 2007:

CONSIDERANDO o disposto no art. 211 da Lei nº 9.472,

de 16 de julho de 1997 - Lei Geral de Telecomunicações;

CONSIDERANDO o ACORDO DE COOPERAÇÃO TÉCNICA Nº 02/2012, de 16 de junho de 2012, publicado no Diário

Oficial da União no dia 29 subsequente;

CONSIDERANDO o resultado da Consulta Pública nº 10,

de 22 de fevereiro de 2013, publicada no Diário Oficial da União no dia 26 subsequente, resolve:

Art. 1º Proceder, nos Planos Básicos de Distribuição de Canais de Televisão em VHF e UHF - PBTV, de Distribuição de Canais de Retransmissão de Televisão em VHF e UHF - PBRTV e de Distribuição de Canais de Televisão Digital - PBTVD, as alterações indicadas nos Anexos I, II e III deste Ato.

Art. 2º Fixar o prazo máximo de 60 (sessenta) dias, contado da data da publicação deste Ato, para que as entidades cujas características técnicas estão sendo alteradas apresentem à Anatel formulário padronizado contendo suas novas características técnicas de operação.

Art. 3º Determinar os prazos de 4 (quatro) meses para alteração de frequência e de 12 (doze) meses para adaptação às demais características técnicas, contados a partir da data de publicação do respectivo Ato autorizativo das novas características de operação das emissoras, para que as mesmas realizem seu enquadramento.

Art. 4º Este Ato entra em vigor na data de sua publicação.

MARILDA MOREIRA



ANEXO

EMPRESA: ALIANÇA COMERCIAL, IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA
 ENDEREÇO: DR. BATISTA PEREIRA 155 TERREO ANDAR 1
 BAIRRO: MACUÇO CEP: 13015100 - SANTOS/SP
 CNPJ: 05.138.146/0001-11
 PROCESSO: 25351.491090/2012-07 AUTORIZ/MS: 2.06552.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 IMPORTAR: COSMÉTICOS
 EMPRESA: UNIVERSAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA LTDA ME
 ENDEREÇO: R PEDRO THEISEN JUNIOR 649
 BAIRRO: ARIHUI CEP: 88135420 - PALHOÇA/SC
 CNPJ: 13.511.960/0001-68
 PROCESSO: 25351.491090/2012-22 AUTORIZ/MS: 2.06474.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 IMPORTAR: COSMÉTICOS
 EMPRESA: TECHLINE COMERCIAL IMPORTADORA EXPORTADORA E SERVIÇOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA DIOGO MOREIRA, 132 - 3 ANDAR CJTO. 301
 BAIRRO: PINHEIROS CEP: 05423010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 04.132.434/0001-28
 PROCESSO: 25351.417841/2012-22 AUTORIZ/MS: 2.06562.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 IMPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 TRANSPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: LOAN PAPIR MENDES INDUSTRIA DE COSMETICOS LTDA ME
 ENDEREÇO: av. nossa senhora de fatima 15-15
 BAIRRO: jardim america CEP: 17017337 - BAURUR/SP
 CNPJ: 10.570.978/0001-42
 PROCESSO: 25351.271502/2012-31 AUTORIZ/MS: 2.06563.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: KAMIBED IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: ALAMEDA TUCÁ, 190
 BAIRRO: JARDIM IPE CEP: 06716190 - COTIA/SP
 CNPJ: 15.716.512/0001-26
 PROCESSO: 25351.464897/2012-34 AUTORIZ/MS: 2.06559.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320
 BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC
 CNPJ: 00.802.002/0001-02
 PROCESSO: 25351.479831/2012-55 AUTORIZ/MS: 2.06556.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS

EMPRESA: TACAO E EXPORTAÇÃO LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA SUIÇA, Nº 103
 BAIRRO: DO SILVESTRE CEP: 13901008 - AMPARO/SP
 CNPJ: 07.172.692/0001-26
 PROCESSO: 25351.017367/2012-57 AUTORIZ/MS: 2.06561.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EMBALAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 FRACIONAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 REEMBALAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: Go Pack Indústria e Comércio de Cosméticos Ltda - EPP
 ENDEREÇO: Rua José Rezende Meirelles, 3925
 BAIRRO: Santa Cândida CEP: 13280000 - VINHEDO/SP
 CNPJ: 14.473.097/0001-64
 PROCESSO: 25351.443971/2012-63 AUTORIZ/MS: 2.06558.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: KRISTAL COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E COSMÉTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA BARTOLOMEU LOURENCO DE GUSMAO, 4961

BAIRRO: BOQUEIRAO CEP: 81730040 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 10.750.530/0001-00
 PROCESSO: 25351.789279/2011-68 AUTORIZ/MS: 2.06560.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: GARROCINIS INDUSTRIA QUIMICA LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA HOMERO PACHECO ALVES, 1362
 BAIRRO: JARDIM CONSOLAÇÃO CEP: 14400010 - FRANCA/SP
 CNPJ: 10.368.275/0001-36
 PROCESSO: 25351.486696/2012-71 AUTORIZ/MS: 2.06554.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: CENTER ROYAL QUIMICA INDUSTRIAL LTDA
 ENDEREÇO: RUA MARCOS TOQUETÃO, 245, 258 E 278
 BAIRRO: JARDIM JUSSARA CEP: 16021345 - ARAÇATUBA/SP
 CNPJ: 55.025.788/0001-40
 PROCESSO: 25351.479081/2012-78 AUTORIZ/MS: 2.06557.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: EL SAHIE & FORNER LTDA
 ENDEREÇO: Rua orestes baldisserotto, 1011, sala 03
 BAIRRO: sarta catarina CEP: 95032260 - CAXIAS DO SUL/RS
 CNPJ: 05.779.734/0001-09
 PROCESSO: 25351.486395/2012-79 AUTORIZ/MS: 2.06553.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: Eruas fragrâncias Ltda
 ENDEREÇO: Avenida antonio ramirelli, 1037 - sala 1, primeiro andar
 BAIRRO: Pq RESID ANA ROSA II CEP: 86183000 - CAMBIÓ/PR
 CNPJ: 13.251.979/0001-12
 PROCESSO: 25351.021699/2012-81 AUTORIZ/MS: 2.06555.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: Rodomilli Transportes Rodoviários Ltda
 ENDEREÇO: R Benito Meana, 100, Salas 14D5 e 14D6
 BAIRRO: Jardim Juíca CEP: 02161170 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 07.529.677/0001-92
 PROCESSO: 25351.400096/2012-90 AUTORIZ/MS: 2.06473.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 378, DE 31 DE JANEIRO DE 2013

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresas de Saúdes Domissanitárias, constantes no anexo desta Resolução.

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: frielo industria e comercio de produtos de limpeza ltda me
 ENDEREÇO: av amando sales de oliveira, 1111 - galpao 1
 BAIRRO: vila moraes pinto CEP: 19802082 - ASSIS/SP
 CNPJ: 13.647.062/0001-31
 PROCESSO: 25351.441478/2012-16
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Apresentação do relatório de inspeção, sem parecer conclusivo acerca da atividade de Fabricar Saúdes. Conforme Art 2º - § 2º, inciso II, da Resolução-RDC 204/2005.
 EMPRESA: Abarim Comercial Ltda Me
 ENDEREÇO: Rua Seis irmãos n.º 137
 BAIRRO: Morada da Colina CEP: 99010350 - PASSO FUNDO/RS
 CNPJ: 05.978.428/0001-37
 PROCESSO: 25351.391971/2012-47
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. A empresa não encaminhou a documentação necessária: Relatório de Inspeção com parecer técnico conclusivo e favorável ao ato exercido da atividade pleiteada.
 EMPRESA: AROMATA LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 452 KM 47 A ESQUERDA S/N
 BAIRRO: ZONA RURAL CEP: 38420000 - MONTE ALEGRE DE MINAS/MG
 CNPJ: 00.607.518/0001-98
 PROCESSO: 25351.430863/2011-93
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não cumprimento da Notificação de Exigência nº. 283159/12, contrariando o Art. 7º da RDC 204/2005.

RESOLUÇÃO - RE Nº 379, DE 31 DE JANEIRO DE 2013

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Alteração na Autorização de Funcionamento de Empresas de Cosméticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: NATURAL LINE COSMÉTICOS LTDA
 ENDEREÇO: Av. Mutinga, 4445
 BAIRRO: Piratuba CEP: 05110000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 54.479.563/0001-33
 PROCESSO: 25001.013643/85
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. A empresa não cumpriu plenamente com a exigência formalizada sob o número de notificação 242276/11. Não consta no relatório de inspeção as atividades de importar, exportar e distribuir. Adicionalmente, falta a última página do relatório encaminhado.

RESOLUÇÃO - RE Nº 380, DE 31 DE JANEIRO DE 2013

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

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

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: MEDIONCOL PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA FIGUEIREDO MAGALHAES Nº 741, LOJA L
 BAIRRO: COPACABANA CEP: 22031011 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 05.787.905/0001-77
 PROCESSO: 25351.678535/2012-02 AUTORIZ/MS: 1.23287.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO

Consultas / Funcionamento de Empresa / Funcionamento de Empresa

Resultado da Consulta de Funcionamento de Empresas

Ordem	CNPJ	Empresa	Número	Tipo	Situação	
<input type="checkbox"/>	1	00.802.002/0001-02	ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA	2.06.556-7	Autorização	Ativa
<input type="checkbox"/>	2	00.802.002/0001-02	ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA	3.05.237-7	Autorização	Ativa
<input type="checkbox"/>	3	00.802.002/0001-02	ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA	1.11.240-1	Autorização	Ativa
<input type="checkbox"/>	4	00.802.002/0001-02	ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA	1.11.243-2	Autorização	Ativa
<input type="checkbox"/>	5	00.802.002/0001-02	ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA	8.04.483-1 (KUXWW0WW6H85)	Autorização	Ativa

[Voltar \(\)](#)

0028-1



ALTERMED
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda

Estrada Boa Esperança, 2320
Fundo Canoas - CEP: 89.163-554

RIO DO SUL - SC

REGISTROS

FONE: +55 (47) 3520-9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

RIO DO SUL | SC | BRASIL | CEP: 89.163-554

CNPJ: 00.802.002/0001-02 | IE: 25.314.899-5

Fax: +55 (47) 3520 9004

altermed@altermed.com.br

www.altermed.com.br



/Altermed

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : cloridrato de amiodarona

Nome da Empresa:	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	Autorização:	1013430
CNPJ:	19.570.720/0001-10	donatário de amiodarona	
Nome Comercial:	AMTARRITMICOS		
Categoria:	113430122		
Registro:	25351.181552/2005-73		
Processo:	08/2020		
Vencimento do Registro:			

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV C/ 6 AMP VD AMB X 3 ML	SOLUÇÃO INJETIVEL	1	01/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1134301220014
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV C/ 100 AMP VD AMB X 3 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETIVEL	2	01/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1134301220022
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM CULMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV C/ 100 EST AMP VD AMB X 3 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETIVEL	3	01/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1134301220030
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM CULMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		

0028 2

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

002823

Consultas - Medicamentos - Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBOCISTEINA

Nome da Empresa PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
 CNPJ 73.856.593/0001-66 Autorização 1.02.568-5

Nome Comercial CARBOCISTEINA

Classe Terapêutica EXPECTORANTES BALSÂMICOS E MUCOLÍTICO

Registro 125680034

Processo 25351.020012/01-65

Vencimento do Registro 08/2021

Apresentação **ATIVA** Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação

20 MG/ML XPE CT FR VD XAROPE 1 13/08/2001
 AMB X 100 ML + COP

Validade 24 meses Registro 1256800340012

Princípio Ativo CARBOCISTEINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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 sem Prescrição Médica

Destinação Institucional Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Sem Tarja

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação **ATIVA** Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação

20 MG/ML XPE CX 50 FR XAROPE 2 13/08/2001
 VD AMB X 80 ML + 50
 COP (EMB HOSP)

Validade 24 meses Registro 1256800340020

Princípio Ativo CARBOCISTEINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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 sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

00287

Medicamento
referência

Não

Apresentação
fracionada

Não

Apresentação
fracionada

Não

Apresentação ATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Forma Farmacêutica

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

20 MG/ML XPE CT FR,
PLAS OPC X 100 ML + CP
MED

XAROPE

5

13/08/2001

Validade

24 meses

Registro

1256800340055

Princípio Ativo

CARBOCISTEÍNA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Princípio Ativo

CARBOCISTEÍNA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

IFA único

Sim

Conservação

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

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Venda sem Prescrição MédicaRestrição de
prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

Destinação

Institucional
Hospitalar
Comercial

Destinação

Institucional
Comercial

Restrito a hospitais

N

Restrito a hospitais

N

Tarja

Sem Tarja

Tarja

Sem Tarja

Medicamento
referência

Não

Medicamento
referência

Não

Medicamento
referência

Não

Apresentação
fracionada

Não

12
0028

Validade	Registro	1256800340098	Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
24 meses	CARBOCISTEINA			
Princípio Ativo				
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 	
Local de Fabricação			Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais	
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição			Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Sem Tarja			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação				
Forma Farmacêutica	XAROPE		50 MG/ML XPE CX 50 FR	
Nº Apres.	10		VD AMB X 100 ML + 50	
Data de Publicação		13/08/2001	COP (EMB HOSP)	
Validade	24 meses			
Registro		1256800340101		
Princípio Ativo	CARBOCISTEINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Local de Fabricação			Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais	
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição			Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Sem Tarja			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação				
Forma Farmacêutica	XAROPE		50 MG/ML XPE CX 50 FR	
Nº Apres.	11		VD AMB X 100 ML + 50	
Data de Publicação		13/08/2001	COP (EMB HOSP)	
Validade	24 meses			
Registro		1256800340111		
Princípio Ativo	CARBOCISTEINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				

68,69,70,71

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

002826

Detalhe do Produto: KARVIL

Nome da Empresa TORRENT DO BRASIL LTDA

CNPJ 33.078.528/0001-32

Autorização

1.00.525-3

Nome Comercial KARVIL

Classe Terapêutica ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES

Registro 105250010

Processo 25351.021231/01-34

Vencimento do Registro 06/2022

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

3,125 MG COM CT BL AL/LAL X 15

COMPRIMIDO SIMPLES

2

05/06/2002

Validade 36 meses

Registro

1052500100029

Princípio Ativo CARVEDILOL

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem

- Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA
- Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de Prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

6,25 MG COM CT BL AL/LAL X 15

COMPRIMIDO SIMPLES

4

05/06/2002

Validade 36 meses

Registro

1052500100045

Princípio Ativo CARVEDILOL

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem

- Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA
- Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

002821

Ativa Formas Farmacêutica N° Apres. 8 Data de Publicação 05/06/2002

6.25 MG COM CT BL ALVAL X 30 COMPRIMIDO SIMPLES 36 meses Registro 1052500100088

Princípio Ativo CARVEDILOL [sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA • Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA

Via de Administração ORAL IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Forma Farmacêutica N° Apres. 9 Data de Publicação 05/06/2002

Validade 36 meses Registro 1052500100096

Princípio Ativo CARVEDILOL [sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA • Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA

Via de Administração ORAL IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Forma Farmacêutica N° Apres. 10 Data de Publicação 05/06/2002

Apresentação 25 MG COM CT BL ALVAL X 10

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA
- Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA
- Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA

Via de Administração	ORAL	Via de Administração	[sem dados cadastrados]
IFA único	Sim	IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]	Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Apresentação	ATIVA	Apresentação	ATIVA
Forma Farmacéutica	Forma Farmacéutica	Forma Farmacéutica	Forma Farmacéutica
Nº Apres.	Nº Apres.	Nº Apres.	Nº Apres.
Data de Publicação	Data de Publicação	Data de Publicação	Data de Publicação
6,25 MG COM CT BL AL/LAL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12,5 MG COM CT BL AL/LAL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES
13	13	14	14
05/06/2002	05/06/2002	05/06/2002	05/06/2002
Validade	Validade	Validade	Validade
36 meses	36 meses	36 meses	36 meses
Registro	Registro	Registro	Registro
1052500100134	1052500100134	1052500100142	1052500100142
Princípio Ativo	CARVEDILOL	Princípio Ativo	CARVEDILOL
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

002829

Via de Administração

[sem dados cadastrados]

IFA único

Slim

Conservação

[sem dados cadastrados]

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **INATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

6,25 MG COM CT BL AL / PVC X 15

COMPRIMIDO SIMPLES

3

05/06/2002

Validade

24 meses

Registro

1052500100037

Princípio Ativo

[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Embalagem

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

[sem dados cadastrados]

IFA único

Não

Conservação

[sem dados cadastrados]

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **INATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

12,5 MG COM CT BL AL / PVC X 15

COMPRIMIDO SIMPLES

5

05/06/2002

Validade

24 meses

Registro

1052500100053

Princípio Ativo

[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Embalagem

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

[sem dados cadastrados]

IFA único

Não

Conservação

[sem dados cadastrados]

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : NOREGYNA

Nome da Empresa:	mabra farmacêutica ltda.	Autorização:	1077947
CNPJ:	09.545.589/0001-88		
Nome Comercial:	NOREGYNA		
Categoria:	ESTROGENOS ASSOC. A OUTROS FARMACOS EXCLUSIVE ANDROGENOS		
Registro:	177940003		
Processo:	25351.494081/2010-25	Proc. Anterior:	25351.024093/2003-50
Vencimento do Registro:	10/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MG/ML + 5MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 1 ML + SERINGA	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400030017
Princípio Ativo:	VALERATO DE ESTRADIOL / ENANTATO DE NORETISTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica ltda. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MG/ML + 5MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMP X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400030025
Princípio Ativo:	ENANTATO DE NORETISTERONA / VALERATO DE ESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica ltda. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MG/ML + 5MG/ML SOL INJ CT 1 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	3	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400030033
Princípio Ativo:	ENANTATO DE NORETISTERONA / VALERATO DE ESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica ltda. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Ministério da Saúde
Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
ANVISA



Detalhe do Produto: **LUBRIGEL LUBRIFICANTE ÍNTIMO**

Nome da Empresa:	CARBOGEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	Autorização:	8000591
CNPJ:	00.969.061/0001-61		
Produto:	LUBRIGEL LUBRIFICANTE ÍNTIMO CAIXA DE CARTOLINA COM 50 (QUARENTA) "SACHÊS" COM 2; 3; 4; 5; 6; 10; 20 OU 30g CAIXA DE CARTOLINA COM 75 (SETENTA E CINCO) "SACHÊS" COM 2; 3; 4; 5; 6; 10; 20 OU 30g CAIXA DE CARTOLINA COM 100 (CEM) "SACHÊS" COM 2; 3; 4; 5; 6; 10; 20 OU 30g CAIXA DE CARTOLINA COM 500 (QUINHENTOS) "SACHÊS" COM 2; 3; 4; 5; 6; 10; 20 OU 30g CAIXA DE CARTOLINA COM 1000 (MIL) "SACHÊS" COM 2; 3; 4; 5; 6; 10; 20 OU 30g CAIXA DE PAPELÃO COM 112 FRASCOS COM 1000 (MIL) "SACHÊS" COM 2; 3; 4; 5; 6; 10; 20 OU 30g CAIXA DE PAPELÃO COM 24 FRASCOS COM 24 FRASCOS COM 24 FRASCOS COM 250g CAIXA DE PAPELÃO COM 24 FRASCOS COM 300g CAIXA DE PAPELÃO COM 24 FRASCOS COM 400g CAIXA DE PAPELÃO COM 12 GARRAFAS COM 1000g CAIXA DE PAPELÃO COM 06 GARRAFAS COM 2000g CAIXA DE PAPELÃO COM 02 BUIÇOS COM 5000g CAIXA DE PAPELÃO COM 24 BISMAGAS COM 30/40/50/60/70/80/90/100/120g CAIXA DE PAPELÃO COM 48 BISMAGAS COM 30/40/50/60/70/80/90/100/120g		
Registro:	80005910023		
Processo:	23351.691.469/2009-29		
Origem do Produto:	FABRICANTE : CARBOGEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA. - BRASIL		
Classificação de Risco:	II - MEDIO RISCO		
Vencimento do Registro:	VIGENTE		

<< VOLTAR

Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Setor de Indústria e Abastecimento SIAQ - Bloco 3 - Área Especial 57 - Brasília (DF) - CEP 71205-050 - Tel: (61) 2462 6909 - Inscrição Sanitária: 01.909.61.1997 - E-mail: anvisa@anvisa.gov.br

002831

002832
Nome da Empresa: MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
Detalhe do Produto: BUPROVIL
CNPJ: 92.265.552/0001-40
Autorização: 1.01.819-6

Nome Comercial: BUPROVIL
Classe Terapêutica: ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Registro: 118190061

Processo: 25025.022547/2002-00
Vencimento do Registro: 06/2021
Forma Farmacêutica: COMPRIIMIDO REVESTIDO
Nº Apres.: 1
Data de Publicação: 05/06/2006

600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Validade: 24 meses
Registro: 1181900610016

Princípio Ativo: IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]
Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
Fabricantes Nacionais: MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL
Fabricantes Internacionais: [sem dados cadastrados]

Via de Administração: ORAL
IFA único: Sim
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de 1 prescrição: Venda sob Prescrição Médica

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

Forma Farmacêutica: COMPRIIMIDO REVESTIDO
Nº Apres.: 2
Data de Publicação: 05/06/2006
600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)

Validade: 24 meses
Registro: 1181900610024
Princípio Ativo: IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
Fabricantes Nacionais: MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL
Fabricantes Internacionais: [sem dados cadastrados]

Via de Administração: ORAL
IFA único: Sim
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica
Destinação: Comercial

002833 Apresentação **ATIVA** Forma Farmacêutica **Forma Farmacêutica** Nº Apres. 5 Data de Publicação 05/06/2006

300 MG COM REV CT BL COMPRIMIDO REVESTIDO 5 05/06/2006
AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)

Validade 24 meses Registro 1181900610059

Princípio Ativo IBUPROFENO

Complemento [sem dados cadastrados]

Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Institucional Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação **ATIVA** Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação

300 MG COM REV CT BL COMPRIMIDO REVESTIDO 6 05/06/2006
AL PLAS INC X 900 (EMB HOSP)

Validade 24 meses Registro 1181900610067

Princípio Ativo IBUPROFENO

Complemento [sem dados cadastrados]

Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação **ATIVA** Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação

20 MG/ML SUS OR CT FR SUSPENSÃO ORAL 7 05/06/2006
VD AMB X 100 ML

Validade 24 meses Registro 1181900610075

72002800

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

• MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS
 LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

• MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS
 LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim	IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Apresentação	Não	Apresentação	Não
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica
Nº Apres.	Nº Apres.	Nº Apres.	Nº Apres.
Data de Publicação	Data de Publicação	Data de Publicação	Data de Publicação
Validade	Validade	Validade	Validade
Princípio Ativo	Princípio Ativo	Princípio Ativo	Princípio Ativo
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB MULT)	COMP RIMIDO REVESTIDO	600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMP RIMIDO REVESTIDO
16	16	17	17
05/06/2006	05/06/2006	05/06/2006	05/06/2006
1181900610164	1181900610164	1181900610172	1181900610172

002835

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais		Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL 				<ul style="list-style-type: none"> MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL 	
		Fabricantes Internacionais				Fabricantes Internacionais	
		<i>[sem dados cadastrados]</i>				<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim	IFA único	Sim	IFA único	Sim	IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial	Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Apresentação	Não	Apresentação	Não	Apresentação	Não	Apresentação	Não
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL
Nº Apres.	20	Nº Apres.	20	Nº Apres.	21	Nº Apres.	21
Data de Publicação	05/06/2006	Data de Publicação	05/06/2006	Data de Publicação	05/06/2006	Data de Publicação	05/06/2006
Validade	24 meses	Validade	24 meses	Validade	24 meses	Validade	24 meses
Registro	1181900610202	Registro	1181900610202	Registro	1181900610210	Registro	1181900610210
Princípio Ativo	IBUPROFENO	Princípio Ativo	IBUPROFENO	Princípio Ativo	IBUPROFENO	Princípio Ativo	IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>

002836

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais		Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		• MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				• MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim	IFA único	Sim	IFA único	Sim	IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial	Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Apresentação	ATIVA	Apresentação	ATIVA	Apresentação	ATIVA	Apresentação	ATIVA
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL
Nº Apres.	24	Nº Apres.	25	Nº Apres.	25	Nº Apres.	25
Data de Publicação	05/06/2006	Data de Publicação	05/06/2006	Data de Publicação	05/06/2006	Data de Publicação	05/06/2006
Validade	24 meses	Validade	24 meses	Validade	24 meses	Validade	24 meses
Registro	1181900610245	Registro	1181900610253	Registro	1181900610253	Registro	1181900610253
Princípio Ativo	IBUPROFENO	Princípio Ativo	IBUPROFENO	Princípio Ativo	IBUPROFENO	Princípio Ativo	IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>

00283

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
Via de Administração		ORAL	
IFA único		Sim	
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição		Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso		[sem dados cadastrados]	
Destinação		Comercial	
Restrito a hospitais		Não Informado	
Tarja		[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência		Não	
Apresentação fracionada		Não	
Apresentação		Não	
Forma Farmacéutica		Forma Farmacéutica	
Nº Apres.		Nº Apres.	
Data de Publicação		Data de Publicação	
300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20		300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	
COMPRI M I D O R E V E S T I D O		COMPRI M I D O R E V E S T I D O	
28		29	
05/06/2006		05/06/2006	
Validade		Validade	
24 meses		24 meses	
Registro		Registro	
1181900610288		1181900610296	
Princípio Ativo		Princípio Ativo	
IBUPROFENO		IBUPROFENO	
Complemento Diferencial da Apresentação		Complemento Diferencial da Apresentação	
[sem dados cadastrados]		[sem dados cadastrados]	
Embalagem		Embalagem	
[sem dados cadastrados]		[sem dados cadastrados]	
• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE	
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	

002838

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS
LTD.A - SÃO JERÔNIMO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS
LTD.A - SÃO JERÔNIMO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

IFA único

Sim

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação INATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

20 MG/ML SUS OR CT FR
PET AMB X 100 ML + SER
DOS

SUSPENSAO ORAL

11

05/06/2006

20 MG/ML SUS OR CX 50
FR PET AMB X 100 ML +
50 COP (EMB MULT)

SUSPENSAO ORAL

12

05/06/2006

Validade

24 meses

Registro

1181900610113

Validade

24 meses

Registro

1181900610121

Princípio Ativo

IBUPROFENO

Princípio Ativo

IBUPROFENO

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Embalagem

[sem dados cadastrados]

002839

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO JERÔNIMO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim	IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]	Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Apresentação	Não	Apresentação	Não
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Nº Apres.
INATIVA	INATIVA	15	15
20 MG/ML SUS OR CX	SUSPENSAO ORAL	05/06/2006	05/06/2006
100 FR PET AMB X 100			
ML + 100 SER DOS (EMB MULTI)			
Validade	24 meses	Registro	1181900610156
Princípio Ativo	IBUPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		

[Voltar](#)

Detalhe do Produto: NISTATINA

Nome da Empresa	GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA	Via de Administração	VAGINAL
CNPJ	33.408.105/0001-33	IAFA Único	Sem IFA Cadastrado
Nome Comercial	NISTATINA	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Registro	120190122	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Processo	25351.02692/01-11	Destinação	Comercial
Vencimento do Registro	01/2022	Restrito a hospitais	Não Informado
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
25.000 U./G CR VAG CT BG ALX 60 G + APLIC	CREME VAGINAL	Medicamento referência	Não
Validade	24 meses	Apresentação fracionada	Não
Princípio Ativo	NISTATINA	Nº Apres.	2
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Data de Publicação	17/01/2002
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Registro	1201901220023
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	VAGINAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	CREME VAGINAL		
25.000 U./G CR VAG CT 50 BG ALX 60 G + 50 APLIC (EMB HOSPI)	CREME VAGINAL		
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Consulta de Produtos

Selo Profissional
Requerido

Detalhe do Produto : NORESTIN

Nome da Empresa:	BIOLAB SAUNUS FARMACEUTICA LTDA	Autorização:	1089744
CNPJ:	49-475.833/0001-06		
Nome Comercial:	NORESTIN		
Categoria:	ANTICONCEPCIONAIS		
Registro:	109740101		
Processo:	25000.01474/99-19		
Vencimento do Registro:	05/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,35 MG COM CT EST X 35	COMPRIMIDO SIMPLES	1	08/05/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1097401010013
Princípio Ativo:	NORESTISTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	ESTOJO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SAUNUS FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,35 MG COM CT BL AL PLUS INC X 35	COMPRIMIDO SIMPLES	2	08/05/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1097401010021
Princípio Ativo:	NORESTISTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SAUNUS FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		

VOLTAR

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : OXITON

Nome da Empresa:	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	Autorização:	1004977
CNPJ:	60.665.981/0001-18		
Nome Comercial:	OXITON		
Categoria:	OXITOLÓGICOS HORMONIAIS		
Registro:	104970149		
Processo:	25000.003726/89		
Vencimento do Registro:	01/2020		

Apresentação [*** INATIVA ***]:	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 U/ML SOL INJ CT 100 AMP VO INCX 2 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	20/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049701490010
Princípio Ativo:	OXITOCINA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]:	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 U/ML SOL INJ CT 100 AMP VO TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	20/08/2003
Validade:	18 meses	Registro:	1049701490027
Princípio Ativo:	OXITOCINA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]:	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 U/ML SOL INJ CT 50 AMP VO INCX 2 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	3	20/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1049701490037
Princípio Ativo:	OXITOCINA SINTÉTICA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - 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
5 U/ML SOL INJ CT 50 AMP VO TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	4	20/08/2003
Validade:	18 meses	Registro:	1049701490043
Princípio Ativo:	OXITOCINA		

Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

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

VOLTAR

002843

318

Ministério do Saúde
Assessoria Técnica
Departamento de Registro de Medicamentos

Consulta de Produtos

Enfermagem Profissional Registrada

Detalhe do Produto : VENLIFT OD

Nome da Empresa:	TORRENT DO BRASIL LTDA	Autorização:	1005253
CNPJ:	33.075.528/0001-32		
Nome Comercial:	VENLIFT OD		
Princípio Ativo:	CLORIDATO DE VENLIFAXINA		
Categoria:	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro:	105250014		
Processo:	25351.214805/2002-50		
Vencimento do Registro:	05/2018		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	18/08/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140012
Embalagem:	BULSTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA BL AL P/C X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	18/08/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140020
Embalagem:	BULSTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	22/02/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140039
Embalagem:	BULSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	22/02/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140047
Embalagem:	BULSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	22/02/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140055
Embalagem:	BULSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	22/02/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140063
Embalagem:	BULSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
37,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	7	22/02/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1052500140071
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
37,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	8	22/02/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1052500140081
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	12/03/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140098
Embalagem:	BULSTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		



ALTERMED
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda

Estrada Boa Esperança, 2320
Fundo Canoas - CEP: 89.163-554

RIO DO SUL - SC

BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO CBPF

FONE: +55 (47) 3520-9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas
RIO DO SUL | SC | BRASIL | CEP: 89.163-554
CNPJ: 00.802.002/0001-02 | IE: 25.314.899-5
Fax: +55 (47) 3520 9004
altermed@altermed.com.br

www.altermed.com.br





País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Laboratorios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0016-99
Autorização de Funcionamento: 1.00216-6	Expediente(s): 230313416-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis, comprimidos, embalagem primária e secundária.	

Empresa Fabricante: Packaging Coordinators, LLC	
Endereço: 3001 Red Lion Road, Philadelphia, Pennsylvania (PA) 19114	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 232869516-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis, comprimidos, embalagem primária e secundária.	

Empresa Fabricante: Palchem Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 3001 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 217921016-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis, pós liofilizados (grande).	

Empresa Fabricante: Pharmacia & Upjohn Company, LLC	
Endereço: 7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan (MI) 49001	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 254732616-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos Esteréis, pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Schering-Plough Labs, NV	
Endereço: Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Quessens-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 206215216-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis, embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Watson Pharma Private Limited	
Endereço: A-1 to A-6, Phase - I-A, Verma Industrial Estate, Varanasi, U.P., India	
País: Índia	
Empresa solicitante: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.00.974-4	Expediente(s): 261845616-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis, comprimidos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 375, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

- Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde;
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação;
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Biotec Importação e Comércio Ltda.		CNPJ: 33.894.600/0001-64
Endereço: Avenida Aracaju, nº 158 - Bairro Tamboré		CEP: 06360-070
Município: Baurer - UF: SP		ICP: 06360-070
Autorização de Funcionamento: 1.01.780-1	Expediente(s): 183853816-9	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Produtos para Saúde.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 376, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

- Art. 1º Conceder às (s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde;
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação;
- Art. 3º Esta Resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017021300011

ANEXO

Empresa Fabricante: Abbott Laboratories	
Endereço: 100 Abbott Park Road, Lake County, Abbott Park, 60064, IL	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 8.01.465-0	Expediente(s): 199932816-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso <i>in vivo</i> das classes III e IV fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.	

Empresa Fabricante: Angiotech Puerto Rico, Inc	
Endereço: Road 459, km 0,6, PO Box 3915, Montana Industrial Park, Aguadilla	
País: Porto Rico	
Empresa Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda.	CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8.01.459-0	Expediente(s): 214540516-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Arrow International, C.R., A.S.	
Endereço: Praska 207, 500 04, Hradec Kralove, Janaka 2359/47, Zdar Nad Sazavou	
País: República Checa	
Empresa Solicitante: Emergo Brazil Importação e Distribuição de Produtos Médicos, Hospitalares Ltda.	CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8	Expediente(s): 251307116-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Bausch & Lomb Incorporated.	
Endereço: 10574 Acacia Street, Suij D-1 Rancho Cucamonga 91730 - California	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: BI Indústria Ótica Ltda	CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 8.01.360-6	Expediente(s): 185703816-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Bausch & Lomb Inc.	
Endereço: 8507 Pelham Road, Greenville, South Carolina, 29615	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: BI Indústria Ótica Ltda	CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 8.01.360-6	Expediente(s): 185818516-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: B. Braun Surgical S.A	
Endereço: Carretera de Ictassa, 121, Rubí 08191, Barcelona	
País: Espanha	
Empresa Solicitante: Laboratórios B. Braun S/A	CNPJ: 31.673.754/0001-02
Autorização de Funcionamento: 8.01.569-9	Expediente(s): 216049416-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa: Biocerc Biotecnologia S/A		CNPJ: 89.635.684/0001-01
Endereço: Rua Boqueirão, 1191 - Igará		
Município: Canoas - UF: RS		ICP: 92410-350
Autorização de Funcionamento: 8.06.661-8	Expediente(s): 220801016-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.		

Empresa Fabricante: Biotronik SF & Co KG.	
Endereço: Wopernamarkt, 1, Baden D-12359	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Biotronik Comercial Médica Ltda	CNPJ: 50.595.371/0001-05
Autorização de Funcionamento: 8.02.243-9	Expediente(s): 209879016-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos e materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Charles Perry & Cia S.A.S.	
Endereço: 360, Avenue du Stade, BP27, Seigniez - 24951	
País: França	
Empresa Solicitante: Inuit Importação e Comércio de Materiais Cirúrgicos e Hospitalares Ltda	CNPJ: 05.699.386/0001-95

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.



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.516, DE 9 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.517, DE 9 DE JUNHO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticada.html, pelo código 10102010661300653

Table with 2 columns: Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, País, Município, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica), líquidos não esteréis, emulsões, elixires, emulsões, líquidos, óleos, soluções, suspensões, ampoules e ampoules.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.518, DE 9 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPE, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos, soluções, preparados de pequeno volume (com preparação asséptica).

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.



ANEXO

EMPRESA: MARIA DAS GRAÇAS OLIVEIRA DA SILVA ME
ENDEREÇO: AV. ANTONIO FRANCISCO SANTOS JUNIOR, Nº 675, BOX 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 16240000 - SANTÓPOLIS DO AGUAPEÍ/SP

CNPJ: 05.969.513/0001-29
PROCESSO: 25351.160662/2007-63 AUTORIZ/MS: 2.04520.9
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício Simples GVS XI Nº 89/2015, de 15/06/2015, emitido pelo Grupo de Vigilância Sanitária XI - Araçatuba/SP e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 0605564/15-8.

EMPRESA: ORTHO-PACK - EMBALAGENS E SERVIÇOS LTDA - EPP
ENDEREÇO: R. ELIAS BERBARI Nº 400 - bloco 04 BL.4 - CONJ. PE ALDO
BAIRRO: JD.NOVO MUNDO CEP: 12908370 - BRAGANÇA PAULISTA/SP

CNPJ: 05.140.807/0001-18
PROCESSO: 25351.357526/2009-74 AUTORIZ/MS: 2.05275.0
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício SES/OP/SVS n. 992, da Secretaria de Saúde do Rio de Janeiro, de 18/05/2015 e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 0561830/15-1.

EMPRESA: SUMATEX PRODUTOS QUÍMICOS LTDA.
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL, Nº 20001
BAIRRO: COELHO NETO CEP: 21530000 - RIO DE JANEIRO/RJ

CNPJ: 30.927.990/0001-79
PROCESSO: 25351.616844/2012-78 AUTORIZ/MS: 1.09876.3
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício SES/OP/SVS n. 992, da Secretaria de Saúde do Rio de Janeiro, de 18/05/2015 e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 0562004/15-0.

EMPRESA: SANOFI PASTEUR LTDA
ENDEREÇO: RUA DO ROCIO, Nº 351, 10º ANDAR
BAIRRO: VILA OLÍMPIA CEP: 04552905 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 24.040.487/0001-02
PROCESSO: 25000.003492/89-94 AUTORIZ/MS: 1.01609.0
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de Atividades

EMPRESA: PAN ELETRONIC APARELHOS MEDICOS E DE FISIOTERAPIA LTDA
ENDEREÇO: RUA VIEIRA FERREIRA 143
BAIRRO: BONSUCESSO CEP: 21041290 - RIO DE JANEIRO/RJ

CNPJ: 42.528.273/0001-53
PROCESSO: 25351.224342/2002-34 AUTORIZ/MS: YX62X92HY9Y6H (8.01299.7)
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício SES/OP/SVS n. 992, da Secretaria de Saúde do Rio de Janeiro, de 18/05/2015 e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 0562070/15-8.

EMPRESA: MILLIPORE INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA.
ENDEREÇO: RUA SAO PAULO, Nº 30, CENTRO INDUSTRIAL E EMPRESARIAL
BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 06465130 - BARUERI/SP

CNPJ: 46.387.973/0001-26
PROCESSO: 20707006 AUTORIZ/MS: 8.00433.2
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades comprovado pela baixa de inscrição no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica.

EMPRESA: KINDERHORT INDUSTRIA COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA E COSMÉTICA LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA BR 040 A 335 KM 41
BAIRRO: CEDRO CEP: 25845000 - AREAL/RJ

CNPJ: 39.753.728/0001-20
PROCESSO: 25351.026945/01-48 AUTORIZ/MS: 3.02755.7
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício SES/OP/SVS n. 992, da Secretaria de Saúde do Rio de Janeiro, de 18/05/2015 e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 0561941/15-4.

EMPRESA: SUMATEX PRODUTOS QUÍMICOS LTDA.
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL, Nº 20001
BAIRRO: COELHO NETO CEP: 21530000 - RIO DE JANEIRO/RJ

CNPJ: 30.927.990/0001-79
PROCESSO: 25001.004386/87 AUTORIZ/MS: 3.00933.9
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício SES/OP/SVS n. 992, da Secretaria de Saúde do Rio de Janeiro, de 18/05/2015 e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 0561941/15-6.

Total de Empresas: 8.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.266, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2015

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Patheon Manufacturing Services LLC) and CNPJ (17.562.075/0003-20). Includes address in Greenville, North Carolina and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Blauver Farmosuspensão Ltda.) and CNPJ (53.359.824/0004-61). Includes address in Curitiba, Paraná and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Blauver Farmosuspensão Ltda.) and CNPJ (53.359.824/0004-61). Includes address in Curitiba, Paraná and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Bristol Myers Squibb de México, S. de R.L. de C.V.) and CNPJ (56.998.982/0001-07). Includes address in Mexico City and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Bristol Myers Squibb Farmacéutica Ltda.) and CNPJ (56.998.982/0001-07). Includes address in Curitiba, Paraná and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Daiichi Sankyo Brasil Farmacéutica Ltda.) and CNPJ (09.874.187/0001-84). Includes address in Curitiba, Paraná and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Patheon Manufacturing Services LLC) and CNPJ (17.562.075/0003-20). Includes address in Greenville, North Carolina and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Laboratorios Leon Farma S.A.) and CNPJ (02.685.377/0001-57). Includes address in Navajera, Leon and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Medicamen Biotech Ltd) and CNPJ (75.014.167/0001-00). Includes address in Bhubaneswar, India and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Azer Pharma GmbH & Co. KGaA) and CNPJ (49.475.833/0001-06). Includes address in Reinheim, Alemanha and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Patheon Inc.) and CNPJ (45.987.013/0001-34). Includes address in Whitby, Ontario, Canada and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Pfizer, S.A. de C.V.) and CNPJ (46.076.568/0001-69). Includes address in Toluca, Mexico and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.267, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2015

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

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

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Bristol Myers Squibb de México, S. de R.L. de C.V.) and CNPJ (56.998.982/0001-07). Includes address in Mexico City and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Bristol Myers Squibb Farmacéutica Ltda.) and CNPJ (56.998.982/0001-07). Includes address in Curitiba, Paraná and authorization details.



EMPRESA SOLICITANTE: Aurobindo Pharma Limited, Unit XII	
ENDERECO: Survey nº. 314, Bachupally Village, Qutbullapur, Mandal, Ranga Reddy Dist., Andhra Pradesh.	
PAÍS: Índia	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).	

EMPRESA: Balder Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 08.100.015/0001-33
ENDERECO: Av. Três, 541 - Parque Industrial Norte	
N.º: 541	BAIRRO: Morro Alto
MUNICÍPIO: Vespasiano	CEP: 33200-000
UF: MG	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.08592.5	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos hormonais: comprimidos, comprimidos revestidos.	

EMPRESA SOLICITANTE: Celltrion Healthcare Distribuidora de Produtos Farmacêuticos do Brasil Ltda.	
CNPJ: 05.452.889/0001-61	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.09.216-3	
EMPRESA CERTIFICADA: Celltrion, Inc.	
ENDERECO: 13-6, Songdo-dong, Yeonsu-gu, 406-840 Incheon	
PAÍS: Coreia do Sul	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: infliximabe e trastuzumabe.	

EMPRESA SOLICITANTE: Celltrion Healthcare Distribuidora de Produtos Farmacêuticos do Brasil Ltda.	
CNPJ: 05.452.889/0001-61	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.09.216-3	
EMPRESA CERTIFICADA: Celltrion, Inc.	
ENDERECO: 13-1, Songdo-dong, Yeonsu-gu, 406-840 Incheon	
PAÍS: Coreia do Sul	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

EMPRESA: Cifarma Científica Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 17.562.075/0001-69
ENDERECO: Rodovia BR 153, Km 5.5	
N.º: s/n	BAIRRO: Jardim Guanabara
MUNICÍPIO: Goiânia	CEP: 74675-090
UF: GO	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.560-1	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Embalagem secundária de sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, cápsulas e pós.	

EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Pfizer Ltda.	
CNPJ: 46.070.868/0001-69	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.216-6	
EMPRESA CERTIFICADA: Fresenius Kabi Norge AS	
ENDERECO: Svinesundsveien 80, NO-1789 Berg i Ostfold	
PAÍS: Noruega	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

EMPRESA SOLICITANTE: Fresenius Kabi Brasil Ltda.	
CNPJ: 49.324.221/0001-04	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.041-0	
EMPRESA CERTIFICADA: Fresenius Kabi Oncology Limited	
ENDERECO: Village Kishanpura, Baddi, Tehsil Nalagarh Distt. Solan [H.P] 174 101, Himachal Pradesh.	
PAÍS: Índia	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e preparação asséptica).	
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas.	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

EMPRESA SOLICITANTE: Gojo América Latina Ltda	
CNPJ: 03.055.242/0001-70	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.07.719-9	
EMPRESA CERTIFICADA: Gojo Industries Inc.	
ENDERECO: 3783 State Road, Cuyahoga Falls, Ohio 44223	
PAÍS: Estados Unidos da América.	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):	
Líquidos não estéreis: espumas.	
Semissólidos não estéreis: géis.	

EMPRESA SOLICITANTE: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 02.685.377/0001-57	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.300-3	
EMPRESA CERTIFICADA: Laboratorios Leon Farma, S.A.	
ENDERECO: C/ La Vallina s/n, Poligono Industrial Navatejera, CEP 24008 Villaquilambre, Navatejera, León	
PAÍS: Espanha	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	

EMPRESA SOLICITANTE: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 61.072.393/0001-33	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.02.110-1	
EMPRESA CERTIFICADA: Laboratorios Leon Farma, S.A.	
ENDERECO: C/ La Vallina s/n, Poligono Industrial Navatejera, CEP 24008 Villaquilambre, Navatejera, León	
PAÍS: Espanha	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	

EMPRESA: Medley Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 50.929.710/0003-30
ENDERECO: Lotes 1 a 10 Conjunto 6, Trecho 5	
N.º: ---	BAIRRO: Polo de Desenvolvimento Econômico JK
MUNICÍPIO: Santa Maria	CEP: 72.549-550
UF: DF	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00181.4	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas e pós.	
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: cápsulas e pós.	
Líquidos não estéreis cefalosporínicos: suspensões.	

EMPRESA SOLICITANTE: Merek Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 45.987.013/0001-34	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.029-0	
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL N.º: 1.21.930-2	
EMPRESA CERTIFICADA: MSD International GmbH (Singapore Branch).	
ENDERECO: 21 Toas South Avenue 6, 367766.	
PAÍS: Singapura.	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel) e comprimidos revestidos (granel).	

EMPRESA SOLICITANTE: Shire Farmacêutica Brasil Ltda.	
CNPJ: 07.898.671/0001-60	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.06.979-1	
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL N.º: 1.22.611-7	
EMPRESA CERTIFICADA: Patheon Pharmaceuticals INC	
ENDERECO: East Galbraith Road, 45237-1625 - Cincinnati/Ohio	
PAÍS: Estados Unidos da América	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis sujeitos a controle especial: cápsulas (granel).	

EMPRESA SOLICITANTE: Astrazeneca do Brasil Ltda.	
CNPJ: 60.318.797/0001-00	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.618-1	
EMPRESA CERTIFICADA: Patheon Pharmaceuticals Inc.	
ENDERECO: 2110 East Galbraith Road, 45237-1625, Cincinnati, Ohio.	
PAÍS: Estados Unidos da América	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: Comprimidos revestidos (granel).	

EMPRESA: Supera Farma Laboratórios S.A	CNPJ: 43.312.503/0001-05
Endereço: Avenida Nações Unidas	
N.º: 22532	Bairro: Vila Almeida
Município: São Paulo	CEP: 04795-000
UF: SP	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.372-4	
Autorização de Funcionamento Especial n.º: 1.22.993-7	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Embalagem secundária de produtos estéreis.	

EMPRESA SOLICITANTE: Zodiac Produtos Farmacêuticos S/A	
CNPJ: 55.980.684/0001-27	



Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expedientes(s): 1184496/16-1 e 1184455/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos e pós	
Produtos estéreis: parenterais, pós liofilizados e pós (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Manufacturing S.A.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Endereço: 7333 Mississauga Road, Mississauga, Ontario L5N 6L4	
País: Canadá	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expedientes(s): 1203238/16-7 e 1203224/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós aerossóis	
Líquidos não estéreis: suspensões aerossóis	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.660, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Empresa: Dimensão Distribuidora de Medicamentos Ltda - ME	CNPJ: 07.956.130/0001-78
Endereço: Avenida Industrial, Ld 2, Maracá, CEP: 20111-000	
Município: Teresopolis	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.08.819-1	Autorização Especial: 1.22.854-7
Expedientes(s): 1045917/16-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos	

Empresa: Distribuidora de Medicamentos Múltiplos Ltda - EPP	CNPJ: 08.563.277/0001-04
Endereço: Rua Parat, 57 - Quadra 17, Bairro dos Naveantes	
Município: São João del-Rei	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.11.820-7	Autorização Especial: 1.22.722-2
Expedientes(s): 1121344/16-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.661, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Empresa Fabricante: Alkermes Inc	CNPJ: 51.280.468/0001-87
Endereço: 265 Olmsted Circle, Wilmington - Ohio	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 51.280.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expedientes(s): 1515186/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granul): pós (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Arena Pharmaceuticals GmbH	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Endereço: Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zolingen	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Eisai Laboratórios Ltda	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.07.310-4	Expedientes(s): 1451265/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos	

Empresa Fabricante: Catalent Argentina S.A.C.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Endereço: Avenida Marquez Nº. 654/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 y Honduras Nº. 760 - Villa Loma Hermosa - Partido de Tres de Febrero, Provincia de Buenos Aires.	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semi-sólidos não estéreis hormonais: cremes	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016109300055

País: Argentina	CNPJ: 59.748.988/0001-14
Empresa solicitante: Johnson & Johnson Industrial Ltda	CNPJ: 59.748.988/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1	Expedientes(s): 0184859/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granul)	

Empresa Fabricante: Glaxo Wellcome Production	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Endereço: 73 - rue Lavoisier, Zone Industrielle, n° 2, 27000 Evreux	
País: França	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expedientes(s): 1203238/16-7 e 1203224/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós aerossóis	
Líquidos não estéreis: suspensões aerossóis	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Inc	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Endereço: 7333 Mississauga Road, Mississauga, Ontario L5N 6L4	
País: Canadá	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expedientes(s): 1184496/16-6 e 1184503/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granul) e comprimidos revestidos	
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões	

Empresa Fabricante: Glaxosmithkline Manufacturing S.A.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Endereço: Via A. Fleming, 2 - 37135 Verona (VR)	
País: Itália	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expedientes(s): 1241875/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: estéril-parenterais, pós (com preparação asséptica)	

Empresa: Laboratório Daudt Oliveira Ltda	CNPJ: 33.026.055/0001-20
Endereço: Rua Simões da Mota, 57, Tucuruá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.00.143-3	Expedientes(s): 2282278/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: óleos, soluções e suspensões	

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.	CNPJ: 03.959.540/0001-95
Endereço: Patra 2867, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Chemicaltech Importação, Exportação e Comércio de Produtos Médicos, Farmacêuticos e Hospitalares Ltda	CNPJ: 03.959.540/0001-95
Autorização de Funcionamento: 1.04.937-4	Expedientes(s): 2213498/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granul): pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa: LBS Laborasa Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 55.227.789/0001-00
Endereço: Rua Costa Barros, 2880, Parque São Lucas	
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.01.706-5	Expedientes(s): 2298447/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções	

Empresa: Mabra Farmacêutica Ltda	CNPJ: 09.545.589/0001-88
Endereço: Rodovia BR 153, Km 5,5, Bloco A, Bairro Zona Rural	
Município: Goiânia	UF: GO
Autorização de Funcionamento: 1.07.794-7	Expedientes(s): 0828891/15-8 e 0828843/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Pfizer Canada Inc	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Endereço: 1025 Marsel-Laurin Boulevard, St. Laurent, Quebec	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expedientes(s): 1365824/16-7 e 1367314/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semi-sólidos não estéreis hormonais: cremes	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos	

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.

256

GREEN PHARMA



56

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 131, segunda-feira, 11 de julho de 2016

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation,2005-2009
For Evaluation Only.

Endereço: 166 Moo 16 Bangpa-in Industrial Estate, Udomsorayuth Road, Bangpa-in District, Ayutthaya Province
País: Tailândia
Empresa Solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda. CNPJ: 11.082.398/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.739-3 Expediente(s): 0319506/15-6
Limha(s): Sólidos não estéreis hormonais
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.802, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Agfon Comércio e Representações Ltda. CNPJ: 65.817.900/0001-71
Endereço: Avenida Visconde De Nova Granada, 1105, Vila Glóscelans
Município: Leão UF: SP CEP: 13610-610
Autorização de Funcionamento: 1.11.457-2 Autorização Especial: 1.11.835-8
Expediente(s): 0295202/12-5
Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem;

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.803, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Allergan Sales, LLC
Endereço: 8301 Mars Drive, Waco, Texas (TX) 76712
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.09.147-8 Expediente(s): 0828824/15-1
Produtos estéreis: emulsões (com esterilização terminal) e soluções (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Apotex Inc
Endereço: 50 Steinway Boulevard, Etobicoke, Ontário M9W 6Y3
País: Canadá
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.09.058-0 Expediente(s): 1137422/16-5
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

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

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

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

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

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

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

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



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

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

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

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

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0060-79
Endereço: Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista	
Município: Palhoca	UF: SC
CNPJ: 88132-717	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Casas medicinais: envase.	

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

Empresa Fabricante: ASOFARMA S.A.I y C.	
Endereço: Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	
CNPJ: 55.980.684/0001-27	
Autorização de Funcionamento: 1.02.714-1	
Expediente(s): 0948089/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas.	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

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

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

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

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

Empresa Fabricante: Emure Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune 411057, Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 61.286.647/0001-16	
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	
Expediente(s): 1209904/16-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Hospira, Inc.	
Endereço: Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.	
CNPJ: 06.283.144/0001-89	
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	
Expediente(s): 1123567/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC	
Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 08.002.360/0001-34	
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	
Expediente(s): 1100303/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoire Chemineau - Vouvray	
Endereço: 93, Route de Monnaie, 37210, Vouvray	
País: França	
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 05.333.542/0001-08	
Autorização de Funcionamento: 1.03.573-1	
Expediente(s): 1181363/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis hormonais: cremes e géis.	

Empresa: Laboratório Globo Ltda	CNPJ: 17.115.437/0001-75
Endereço: Rodovia MG 424, Km-8,8, Fazenda Peçobas	
Município: São José da Lapa	UF: MG
CNPJ: 33350-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.335-8	Expediente(s): 1172673/16-3, 1172678/16-4 e 1172693/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

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

Empresa Fabricante: Pathon Manufacturing Services, LLC
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: EMS Sigma Pharma Ltda.
CNPJ: 00.923.140/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.03.569-5
Expediente(s): 2029146/16-9

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



PROCESSO: 25351.110265/2014-09 AUTORIZ/MS:
ULMX8474606M (8.10286.2)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: Biodina Instrumentos Científicos Eireli - ME
ENDEREÇO: Rua José Clemente, 90 Paríe
BAIRRO: Centro CEP: 24020105 - NITERÓI/RJ
CNPJ: 29.375.441/0002-30
PROCESSO: 25351.503082/2015-31 AUTORIZ/MS:
7WX19W08627Y (8.12650.1)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS

Total de Empresas : 4

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.251, DE 12 DE MAIO DE 2016

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

Art. 1º. Indeferir o pedido de Autorização de Funcionamento para as Empresas constantes no anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: Power Clean Industria e Comércio de Produtos de Limpeza Ltda
ENDEREÇO: Av. dos Navegantes, 22
BAIRRO: Centro CEP: 45810000 - PORTO SEGURO/BA
CNPJ: 01.122.354/0001-71
PROCESSO: 25351.032766/2016-09
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação do relatório de inspeção que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitido pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.
EMPRESA: M. CASSAB COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DAS NAÇÕES UNIDAS, Nº 20882
BAIRRO: JURUBATUBA CEP: 04795000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 49.698.723/0001-03
PROCESSO: 25351.012217/2016-16
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação do relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.
EMPRESA: CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS
ENDEREÇO: RODOVIA AMG KM 1920 SN SÃO SEBASTIÃO DA BELA VISTA
BAIRRO: SÃO SEBASTIÃO DA BELA VISTA CEP: 37567000 - BELA VISTA DE MINAS/MG
CNPJ: 02.814.497/0007-00
PROCESSO: 25351.866789/2016-44
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 1273370/16-9, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005.
EMPRESA: HBR MEDICAL EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: AV. PROFESSOR LUIZ ALEXANDRE DE OLIVEIRA, 789
BAIRRO: VIVENDAS DO PARQUE CEP: 79021430 - CAMPO GRANDE/MS
CNPJ: 13.063.746/0002-77
PROCESSO: 25351.509354/2015-61
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 0987957/15-9, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. E de responsabilidade do interessado a verificação quanto a existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4 e 5 da RDC 204/2005.
EMPRESA: ESPUMA SERVICE COMERCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA EPP
ENDEREÇO: TRAVESSA DR. ALFREDO LIRA Nº 551
BAIRRO: ALECRIM CEP: 59035572 - NATAL/RN
CNPJ: 08.965.013/0001-07
PROCESSO: 25351.025932/2016-61

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação do relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.
EMPRESA: DENTAL FOCUS COMERCIO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LIMITADA - EPP
ENDEREÇO: RUA BACURITI, Nº 04, SALA 02
BAIRRO: PARQUE CENTRAL CEP: 09291140 - SANTO ANDRÉ/SP
CNPJ: 06.881.294/0001-94
PROCESSO: 25351.017520/2016-68
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não encaminhamento do relatório de inspeção de acordo com os arts. 14 e 15, inciso I, alínea c da RDC 16, de 2014.
PROCESSO: 25351.017484/2016-71
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não encaminhamento do relatório de inspeção de acordo com os arts. 14 e 15, inciso I, alínea c da RDC 16, de 2014.

Total de Empresas : 6

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.252, DE 12 DE MAIO DE 2016

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

Art. 1º. Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: OPERA MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA MONSENIIOR BRUNO nº 1320
BAIRRO: ALDEOTA CEP: 60113190 - FORTALEZA/CE
CNPJ: 01.634.974/0001-90
PROCESSO: 25016.063527/2006-09
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Petição em desacordo com a RDC 76/2008. Não há previsão de ampliação de atividade para AFE de varejista de produtos para saúde. A empresa deve solicitar o cancelamento da autorização vigente juntamente com o pedido de nova autorização.
EMPRESA: alfis industria de moveis ltda - mc
ENDEREÇO: Rua Argemiro Preto nº 340
BAIRRO: Inajadinho CEP: 95960000 - ENCANTADO/RS
CNPJ: 19.338.456/0001-94
PROCESSO: 25351.502393/2015-14
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Petição em desacordo com a RDC 76/2008. Não há previsão de ampliação de atividade para AFE de varejista de produtos para saúde. A empresa deve solicitar o cancelamento da autorização vigente juntamente com o pedido de nova autorização

Total de Empresas : 2

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.253, DE 12 DE MAIO DE 2016

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: POTIGUAR TRANSPORTES DE CARGAS LTDA - ME
ENDEREÇO: R GATASSE KALUME 20
BAIRRO: MESSEJANA CEP: 60842340 - FORTALEZA/CE
CNPJ: 07.519.725/0001-30
PROCESSO: 25351.044858/2016-38 AUTORIZ/MS: 1.15453.3
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDPLACE DISTRIBUIDORA MEDICO HOSPITALAR LTDA ME
ENDEREÇO: RUA GONÇALVES DIAS, 79
BAIRRO: INACHO BARBOSA CEP: 49040220 - ARACAJU/SE
CNPJ: 09.308.595/0001-11
PROCESSO: 25351.987509/2016-41 AUTORIZ/MS: 1.15433.4

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: BIOHOSP PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA MEM DE SA, 448
BAIRRO: SANTA EFIGENIA CEP: 30260270 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 18.269.125/0002-68
PROCESSO: 25351.959800/2016-57 AUTORIZ/MS: 1.15442.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

Total de Empresas : 3

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.254, DE 12 DE MAIO DE 2016

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: PLENA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO E HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: Avenida Tancredo Neves, 3010 A
BAIRRO: Zacarias CEP: 35300576 - CARATINGA/MG
CNPJ: 12.576.098/0001-09
PROCESSO: 25351.711790/2013-91 AUTORIZ/MS: 1.10321.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS SANTA CRUZ LTDA
ENDEREÇO: AV. LITORÂNEA, Nº 2632, ÁREA 1 BLOCO 100A
BAIRRO: VILA SÃO LUIZ CEP: 25056075 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
CNPJ: 61.940.292/0017-02
PROCESSO: 25000.038816/98-41 AUTORIZ/MS: 1.20565.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DIMEVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA JOSÉ FRARON, Nº 155, SALA 01
BAIRRO: FRARON CEP: 85503320 - PATO BRANCO/PR
CNPJ: 76.386.283/0001-13
PROCESSO: 25351.569570/2014-99 AUTORIZ/MS: 1.12064.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

Total de Empresas : 3

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.256, DE 12 DE MAIO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:
Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO



Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação no desenvolvimento dos procedimentos de testes submetidos à análise, preconizados em legislação vigente, constante;

Art. 1º Indefere o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

RESOLUÇÃO - RE Nº 447, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos previstos no art. 43 da Resolução RDC nº 79, de 14 de agosto de 2013, resolve.
Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticador.html>, pelo código: 1010201602200054

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

RESOLUÇÃO - RE Nº 449, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

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

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para a Saúde, resolve.
Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

RESOLUÇÃO - RE Nº 450, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos previstos no art. 43 da Resolução RDC nº 79, de 14 de agosto de 2013, resolve.
Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticador.html>, pelo código: 1010201602200054

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

RESOLUÇÃO - RE Nº 451, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Autorização de Funcionamento. Includes details for Farmacêutica Brasileira S.A.

ISENTOS DE CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS

174

RDC 15 DE 2014 – ANVISA

O Certificado de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) é um critério documental da ANVISA para Medicamentos e produtos médicos, equipamentos e materiais enquadrados nas duas classes de maior **risco III e IV** e produtos para **diagnóstico in vitro** enquadrados nas **classes de maior risco II, III e IV**, a apresentação do CBPF é necessária para concessão ou renovação do registro, segundo incisos I e II, artigo 3º da Resolução RDC nº 25 de 21/05/2009, enquanto que para as demais classes não há esta exigência.

De acordo com § 2 do Art. 24 da resolução 15º de 28 de Março de 2014, a ANVISA **não emitirá CBPF** para produtos para Saúde enquadrados nas **classes I e II**.

"Art. 24 [...]"

§ 2º A Anvisa não emitirá CBPF para produtos para saúde enquadrados nas classes I e II.
(NR)

Eventuais novos esclarecimentos podem ser sanadas pela ouvidoria da ANVISA através do atendimento telefônico ou eletrônico pelo número **0800 642 9782** ou <http://portal.anvisa.gov.br/fale-com-a-ouvidoria>

FONE: +55 (47) 3520-9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

RIO DO SUL | SC | BRASIL | CEP: 89.163-554

CNPJ: 00.802.002/0001-02 | IE: 25.314.899-5

Fax: +55 (47) 3520 9004

altermed@altermed.com.br / licitacoes@altermed.com.br

www.altermed.com.br

 /Altermed

68,69,70,71,318

Torrent

Nº 218, segunda-feira, 14 de novembro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

59

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation,2005-2009
For Evaluation Only.



RESOLUÇÃO - RE Nº 3.061, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l.
Endereço: Via E. Schering 21, 20090, Seგრate (MI)
País: Itália
Empresa solicitante: Bayer S.A.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1762592/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.

Empresa: Fundação para o Remédio Popular FIURP
Endereço: Rua Doutor Ovidio Pires de Campos, s/nº, Térreo, Cerqueira César
Município: São Paulo U.F. SP CEP: 05403-010
Autorização de Funcionamento: 1.01.039-1 Expediente(s): 1573215/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: Fludexoxiglicose (18F) - solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Laboratório Sanobiol Ltda.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.09.139-0 Expediente(s): 1342513/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.062, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Norte Green Comércio de Produtos Farmacêuticos e Hospitalar Ltda. - ME
Endereço: Avenida Tefé, 463, Cachoeirinha
Município: Manaus U.F. AM CEP: 69065-020
Autorização de Funcionamento: 1.15.487-1 Expediente(s): 2098262/16-3
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.063, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Bayer S.A.
Endereço: Av. González Rincones, Edificio Bayer, Urbanización La Trinidad, Municipio Baruta, Estado Bolivariano de Miranda, Caracas
País: Venezuela
Empresa solicitante: Bayer S.A.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1748912/16-1

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016111400059

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Catalent UK Packaging Limited
Endereço: Lancaster Way - Wingates Industrial Estate, Westhoughton, Bolton, Lancashire, BLS 3XX
País: Reino Unido
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.09.068-5 Expediente(s): 0578937/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.
Endereço: Plot Nº L-139 to L- 146, Verna Industrial Estate- Verna - Goa
País: Índia
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.09.367-8 Expediente(s): 1314325/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Gedcon Richter Pte.
Endereço: Gyvämöi út 19-21, Budapest, 1103.
País: Hungria
Empresa solicitante: Grinental do Brasil Farmacêutica Ltda.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7 Expediente(s): 1660705/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Laboratoire Unither.
Endereço: ZI de La Guérite, 50211 Coutances Cedex.
País: França
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.09.029-0 Expediente(s): 1685339/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Laboratorio Elea S.A.C.I.F. v A.
Endereço: Sanabria nº. 2353 (Código Postal C141/AZE), Ciudad Autónoma de Buenos Aires.
País: Argentina
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s): 2034274/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: supositórios.

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach
País: Alemanha
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 1693673/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos.

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de México, S.A de C.V
Endereço: Acueducto del Alto Lerma Nº 2, Zona Industrial Ocoyoacac, C.P.52740, Ocoyoacac, Estado de México.
País: México
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 0926796/15-4 e 0937991/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).
Líquidos não estéreis: suspensões.

Empresa Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Limited
Endereço: Indrad - 382 721, Tal: Kadi, City: Indrad, Dist: Mehsana, Gujarat State
País: Índia
Empresa solicitante: Torrent do Brasil Ltda.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.525-3 Expediente(s): 1776764/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Vitor SA
Endereço: Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne.
País: Suíça
Empresa solicitante: Aspen Farmacêutica S.A.
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial
Município: Pouso Alegre U.F. MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.118-8 Expediente(s): 1799087/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).

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



ANEXO

Empresa Fabricante: Anesta LLC (a wholly owned company by Cephalon Inc.)	
Endereço: 4745 Wiley Post Way, Salt Lake City, Utah 84116	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 0680941/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (formulação e embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Berlimed S.A.	
Endereço: C/ Francisco Alonso nº 7, Polígono Industrial Santa Rosa, 28806 Alcalá de Henares (Madrid).	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 0867310/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções, soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Bio Sidus S.A.	
Endereço: Av. De los Quiñes 137, Bernal Oeste, Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Biosintética Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1	Expediente(s): 0984533/13-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company.	
Endereço: Road 3, Km 77.5, Post Box 609, Humacao, PR-00791, Porto Rico	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1140666/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: Catalent UK Swindon Zydis Limited	
Endereço: Frankland Road, Blagrove, Swindon, Wiltshire, SN5 8RU	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 0795857/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (formulação e embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.	
Endereço: Plot N. M-61, M-62 & M-63, Verna Industrial Estate, Verna - Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0862806/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Engelhard Arzneimittel GmbH & Co Kg	
Endereço: Herzbergstrasse 3 - 61138 Niederdorfelden	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Farmoquímica S.A.	CNPJ: 33.349.473/0001-58
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6	Expediente(s): 0822946/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções (granul).	

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi France	
Endereço: 6 Rue du Rempart, 27400 - Louviers	
País: França	
Empresa solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda.	CNPJ: 49.324.221/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.00.041-0	Expediente(s): 0481933/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Laboratorio Sanderson S.A.	
Endereço: Calle Carlos Fernández nº 244, Comuna de San Joaquín	
País: Chile	
Empresa solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda.	CNPJ: 49.324.221/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.00.041-0	Expediente(s): 0862748/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires Merck Sharp & Dohme - Chibret.	
Endereço: Route de Marsat - Riom, 63963 Clermont Ferrand Cedex 9	
País: França	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 0672794/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós liofilizados.	

Empresa: Oxieap Indústria de Gases Ltda.	
Endereço: Avenida Ayrton Senna da Silva, 3111, Vila Santa Cecília	
Município: Mauá	UF: SP
CEP: 09380-440	
Autorização de Funcionamento: 2.20.002-4	Expediente(s): 0397104/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos criogênicos medicinais.	

Empresa Fabricante: Patheon Inc.	
Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontário L5N 7K9	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Glaxosmithkline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 0658440/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Pfizer Pharmaceuticals LLC	
Endereço: KM 1.9 Road 689, Vega Baja, Puerto Rico 00693	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S/A	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente(s): 0824943/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granul): cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Salutas Pharma GmbH	
Endereço: Otto-Von-Guericke-Allee 1,-39179 Barleben	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0805914/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granul): comprimidos.	

Empresa Fabricante: Shire Human Genetic Therapies	
Endereço: 300 Shire Way, Lexington, MA 02421	

Torrent

Health & Family Welfare Department
Himachal Pradesh

Certificate of Good Manufacturing Practices

This one page certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization [General Instructions and Explanatory Notes attached].

Certificate No. HEW-H [Drugs] 253/05 Vol-VII

On the basis of the inspection carried out on 17th July, 2013, we certify that the site indicated on this certificate complies with Good Manufacturing Practices for the dosage forms, categories and activities listed in Table I:

1. Names and Address of Site: M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.
VIII, Bhud & Makhnumajra,
Tehsil- Badli, 173205
Distt. Solan (H.P.) India

2. Manufacturer's License No: MNB/05/183 & MB/05/184

3. Table-I:

Dosage Form[s]	Category[ies]	Activity[ies]
Tablets	General	Production, Packing & Quality Control
Capsules (Hard Gelatin)	General	Production, Packing & Quality Control

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

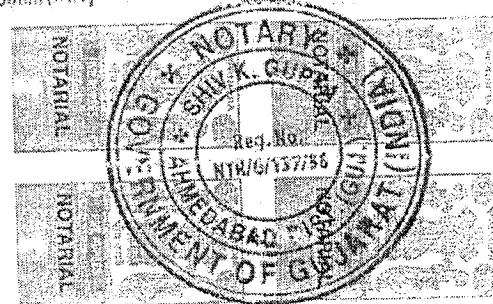
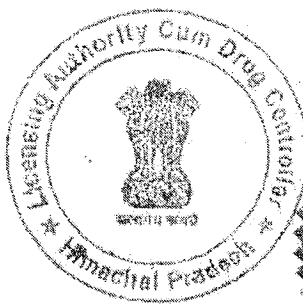
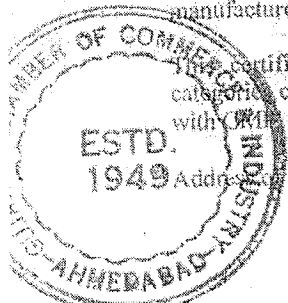
This certificate remains valid until 18/09/2015. It becomes invalid if the activities and/or categories certified herewith are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP.

Address of Certifying Authority: State Drugs Controller,
Licensing-cum-Controlling Authority
Nagar Panchyat Bhawan, Sai Road
Badli, Distt. Solan [H.P.] 173 205

Name & Function of Responsible person: **S. V. Pathak**
Dy. Secretary (Accounts)
Telephone/Fax No: Gujarat Chamber of Commerce, Ahmedabad.
Date: 17/09/2013

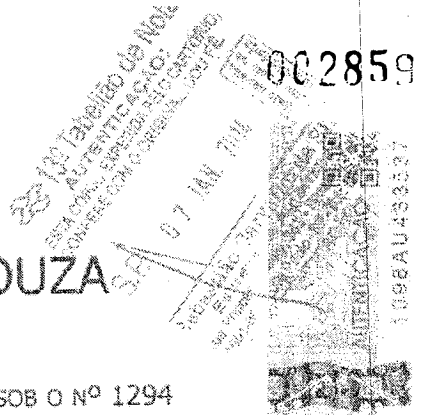
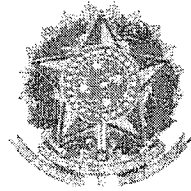
Signature: *[Signature]*
Stamp: State Drugs Controller
Licensing Authority-cum-Controlling Authority
Badli, District Solan (H.P.)

SR. No. 183/13
ATTESTED
COMMISSION EXPIRES
on 9-9-2017
SHIV K. GUPTA, NOTARY
Regd. No. NTR/137/96
Ahmedabad, Gujarat, India



For, Torrent Pharmaceuticals Ltd.
[Signature]
Authorised Signatory

1096AU433797
17 JUL 2013
SP
1096AU433797



MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS - PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294
INSS: 11.65.303.43.48 CPF: 090.672.118-00 CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION N. 1942/13 LIVRO/BOOK N. 28 PÁGINA/PAGE N. 53

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

Health & Family Welfare Department
[Secretaria da Saúde e do Bem Estar da Família]
Himachal Pradesh

Certificado de Boas Práticas de Fabricação

O presente certificado, composto de uma página, está em conformidade com o formato recomendado pela Organização Mundial da Saúde [Instruções Gerais e Notas Explicativas anexas].

Certificado N.º *HFV-II [Drugs] 253/05 Vol-VII*

Com base na inspeção realizada em 17 de julho de 2013, certificamos que o local indicado no presente certificado cumpre com as Boas Práticas de Fabricação para formas de dosagem, categorias e atividades listadas na Tabela I:-

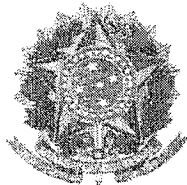
1. Nomes e Endereços do Local: *M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.
Vill. Bhud & Makhnumajra,
Tehsil- Baddi, 173205
Distt. Solan (H.P.) Índia*
2. N.º da Licença do Fabricante: *MNB/05/183 e MB/05/184*
3. Tabela-I:-

Forma[s] de Dosagem	Categoria[s]	Atividade[s]
Comprimidos	Geral	Produção, Embalagem e Controle de Qualidade
Cápsulas (Gelatina Rígida)	Geral	Produção, Embalagem e Controle de Qualidade

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

O presente certificado permanece válido até 18/09/2015. Ele tornar-se-á inválido se as atividades e/ou categorias nele certificadas forem alteradas ou se o local não mais for considerado com estando em conformidade com as BPPs.

Endereço da Autoridade Certificadora: *State Drugs Controller,-
[Administração Estadual de Medicamentos]
Licensing-cum-Controlling Authority
[Autoridade de Controle e Licenciamento]
Nagar Panchyat Bhawan, Said Road
Baddi, Distt. Solan [H.P.] 173 205*



MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS - PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294
INSS: 11.65.303.43.48 CPF: 090.672.118-00 CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION N. 1942/13 LIVRO/BOOK N. 28 PÁGINA/PAGE N. 55

Licensing Authority Cum Drug Controller

[Autoridade de Licenciamento da Administração de Medicamentos]

Himachal Pradesh

Para, Torrent Pharmaceuticals Ltd.

[assinatura ilegível]

Signatário Autorizado

[Consta selo seco oficial do GOVERNO DE GUJARAT (INDIA) – NOTÁRIO – NOME: SHIV K. GUPTA – AHMEDABAD-DIST., REG. N.º 13796].

[Consta, sob selo oficial em tinta de SHIV K. GUPTA, NOTARIO, AHMEDABAD DIST. (GUJ.), GOVERNO DE GUJARAT (INDIA), quatro estampilhas notariais de emolumentos.].

[Consta, no verso, carimbo com o seguinte teor]:-

N.º 133322 Data: 26 DE SETEMBRO DE 2013

Atesta-se a assinatura do Secretário Assistente / Secretário Adjunto / Secretário da Câmara de Comércio.

[Selo de armas do Ministério das Relações Exteriores do Governo da Índia, Nova Delhi]

[assinatura ilegível]
(GEORGE LAKRA)

Oficial de Seção (Certificação)
Ministério das Relações Exteriores
Nova Delhi

Notas Explicativas:-

1. O presente certificado, o qual está no formato recomendado pela OMS certifica a situação do local, listado na seção I deste certificado.
2. O número do certificado deve ser rastreável dentro da autoridade regulatória emissora do certificado.
3. Onde a Autoridade Regulatória emitir uma licença para o Local, esse número deve ser especificado. Anotar "Não Aplicável" nos casos onde não existe um sistema de trabalho para a emissão de uma licença.
4. Tabela I

Lista das Formas de Dosagem, matérias primas, categorias e atividades. Exemplos são fornecidos abaixo:-

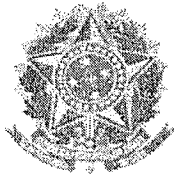
Exemplo I

Produto[s] Farmacêutico[s] I	Categoria[s]	Atividade[s]
Forma[s] de Dosagem:	-	-
Comprimidos	Citotóxico	Embalagem
	Hormônio	Produção, Embalagem, Controle de Qualidade

002860

130 Tabelião do Notário
S.M. 07 JAN 2014

1088AU433675



002861

MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS - PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294
INSS: 11.65.303.43.48 CPF: 090.672.118-00 CCM: 2.434.946.1

BR 130 Tabelião de Notas
AUTENTICAÇÃO
07.10.2013
Escritório Tabelião de Notas
Rua José Luís da Silva Gomes, 28-D - São Paulo - SP - CEP: 01296-050 - Fone/Fax: (11) 3105-0457

1098A0433046

TRADUÇÃO/TRANSLATION N. 1942/13 LIVRO/BOOK N. 28 PÁGINA/PAGE N. 57

[Consta, no verso, carimbo com o seguinte teor]:-

N.º 133321 Data: 26 DE SETEMBRO DE 2013

Atesta-se a assinatura do Secretário Assistente / Secretário Adjunto / Secretário da Câmara de Comércio.

[assinatura ilegível]
(GEORGE LAKRA)

(Selo de armas do Ministério das Relações Exteriores do Governo da Índia, Nova Delhi)

Oficial de Seção (Certificação)
Ministério das Relações Exteriores
Nova Delhi.

[Consta, em vernáculo, em apenso, legalização consular, cujo teor transcrevo como segue]:-

BRA CASA DA MOEDA DO BRASIL	BRA	[Código de barras] 173639MH
20,00 Pagou R\$ 20,00 - Ouro INR 1.600,00 - TEO-410-4	Embaixada do Brasil em Nova Delhi Solicitação nº 410.4.131003-000008	
173639MH ATENÇÃO Se o número no código de barras for diferente, esta etiqueta é FALSA.	Reconheço verdadeira, por semelhança, a assinatura neste documento de George Lakra - Section Officer, do(a) Ministério das Relações Exteriores da Índia, em (a) Nova Delhi - Índia. E, para constar onde convier, mandei passar o presente, que assinado e fixado com o selo deste(a) Embaixada.	
Nova Delhi, três de outubro de dois mil e treze (02/10/2013) [assinatura ilegível] Eduardo Albuquerque de Barros Braga Terceiro Secretário		
- Dispensada a legalização da assinatura consular de acordo com o art. 2º, do Dec. 84.451/80. - A presente legalização não implica aceitação do teor do documento.		

[Consta, nas páginas internas, selando e vinculando os documentos, selo oficial em tinta da EMBAIXADA DA REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL EM NOVA DELHI].

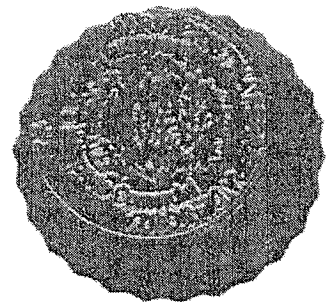
NADA MAIS. Conferi, dou fé e firmo o presente.

Mundial.

São Paulo, 16 de outubro de 2013.

TABELÃO DE NOTAS DA CAPITAL

MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA
Tradutora Pública Juramentada





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

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

Empresa Fabricante: Bayer Weimar GmbH und Co. KG
Endereço: Döhreinerstrasse 20 99427 Weimar
País: Alemanha
Empresa solicitante: Seering do Brasil, Química e Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 56.990.534/0001-67
Autorização de Funcionamento: 1.00020-8
Expediente(s) n°: 179927/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa: Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II
CNPJ: 17.503.475/0001-01
Endereço: Rua Conde Pereira Carneiro, 80, Gamelaia
Município: Belo Horizonte
UF: MG
CEP: 30510-010
Autorização de Funcionamento: 1.01.209-9
Expediente(s): 2266080/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

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

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

Empresa: Oncelara Indústria Farmacêutica Ltda
CNPJ: 48.113.906/0005-72
Endereço: Avenida Coronel Armando Rubens Stocino, 2750, Edifício 50, Jardim Paraíso
Município: Pouso Alegre
UF: MG
CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.481-0
Expediente(s): 2384962/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos.

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

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

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: pós e pós efervescentes.
Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A
CNPJ: 60.665.981/0007-03
Endereço: Trecho 1 Conjunto 11 Lote 6 A 12 - Polo de Desenvolvimento JK
Município: Santa Maria
UF: DF
CEP: 70310-500
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7
Expediente(s): 1458014/16-4
Expediente(s): 1457672/16-4, 1458107/16-8 e 1458107/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados efervescentes e pós.
Sólidos não estéreis contendo microrganismos vivos: cápsulas e pós.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.
Líquidos não estéreis: colônias, elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.

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

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

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - Farmanguinhos (FPA)
CNPJ: 33.781.055/0049-80
Endereço: Avenida Comandante Guarany, 447, Jacarepaguá
Município: Rio de Janeiro
UF: RJ
CEP: 22275-903
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3
Expediente(s): 1542136/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.

Empresa: Theraskin Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 61.517.397/0001-88
Endereço: Marginal Direita da Via Anchieta, Km 13,5 - Rudge Ramos
Município: São Bernardo do Campo
UF: SP
CEP: 09696-005
Autorização de Funcionamento: 1.00.191-9
Expediente(s): 1768737/16-3; 1768790/16-0 e 1768617/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções e xaropes.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

ANEXO

EMPRESA: JUAN PABLO GRANDE MONTALVO - EPP

AUTORIZAÇÃO-MS: -----

CNPJ: 16.813.048/0001-59

PROCESSO: 25763.094219/2016-90

ENDEREÇO: AV. DOM LUIS, 300 - SALA 613

BAIRRO: ALDEOTA

MUNICÍPIO: FORTALEZA

UF: CE

CEP: 60.160-196

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentou os documentos dos itens 08, 09, 12 e 13 constantes no anexo III da RDC/Anvisa nº345, de 16 de dezembro de 2002, contrariando assim o Art.14 deste Regulamento.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.833, DE 14 DE JULHO DE 2016

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: JORGE SOARES - ME

AUTORIZAÇÃO-MS: 9.06015-5

CNPJ: 16.433.331/0001-55

PROCESSO Nº: 25751.431674/2013-89 (1928284/16-2)

ENDEREÇO: AV. CAMAQUÃ (ABC VIII E IX), 2443

BAIRRO: CASSINO

MUNICÍPIO: RIO GRANDE

UF: RS

CEP: 96.207-320

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Distribuidora de Medicamentos Brasil Miracema Ltda.	CNPJ: 03.946.428/0001-10
Endereço: Rua Marceão de Polyo, S/Nº - Galpões 1 e 2, Parque de Exposições Jamil Cardoso, Ceará	
Município: Miracema	UF: RJ
CEP: 28.460-000	
Autorização de Funcionamento: 1.05.344-0	Autorização Especial: 1.21.161-6
Expediente(s): 1621522/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

Diário Oficial da União - Suplemento

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Distribuidora de Medicamentos e Produtos Hospitalares Ulsener Ltda.	CNPJ: 12.313.285/0001-08
Endereço: Rua Juca Neto, S/Nº - Centro	
Município: São José de Uba	UF: RJ
CEP: 23455-000	
Autorização de Funcionamento: 1.12.455-1	Autorização Especial: 1.14.416-0
Expediente(s): 0758932-15-8	
Motivo: descumprimento do inciso IX do Art. 13 da Portaria nº 802/1998 e do parágrafo único do Art. 31 da Portaria nº 344/1998.	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Sai Mira Imoplama Pvt. Ltd.	
Endereço: No. 288, 299, SIDCO Estate, Ambattur, Chennai - 600 098	
País: Índia	
Empresa solicitante: Fundação Estadual de Produção e Pesquisa em Saúde - FEPPS	CNPJ: 00.689.359/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.01.210-0	Expediente(s): 1926311-16-2
Indústria: Sólidos não esteréis.	
Motivo: Em desacordo com o § 2º do Art. 11 e inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013; a autorização de funcionamento da empresa solicitante não possui a atividade de importar medicamentos.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Empresa Fabricante: Abbott Biologicals B.V.	
Endereço: Verweg 12, 8121 AA Oss	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Novartis Biocências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1017663/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	

Empresa: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 43.426.626/0009-24
Endereço: Avenida Guarulhos, 3272, Poço Grande	
Município: Guarulhos	UF: SP
CEP: 07030-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8	Expediente(s): 1184330/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos esteréis: pomadas (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).	
Produtos esteréis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: AndersonBreecon (P)S Limited	
Endereço: Units 2-7, Wye Valley Business Park, Breecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, Herefordshire, HR3 5PG	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Biomatrix Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.602.360/0001-54
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 0929269-15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos esteréis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Astellas Pharma Europe B.V.	
Endereço: Hovenweg 2, 7942 JG Meppel	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-64
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 0360817-15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Becton Manufacturing Belgium SA	
Endereço: Groot Bijnardestraat 128, Drogenbos 1620	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 11.682.598/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3	Expediente(s): 1290721-16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não esteréis: hormônios; embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim Promoco S.A. de C.V.	
Endereço: Calle del Maiz n.49, Barrio Xalocan, Xochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090	
País: México	
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 60.831.658/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8	Expediente(s): 0154546-15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (grande).	
Sólidos não esteréis: comprimidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	
Endereço: 2725 Scherer Drive North St. Petersburg, Florida (FL) 33716	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-64
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 0966953-15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não esteréis (grande): cápsulas moles.	

Empresa Fabricante: CENEXI	
Endereço: 53, Rue Marcel et Jacques Gaucher 94120 - Fontenay Sous Bois.	
País: França	
Empresa solicitante: AstraZeneca da Brasil Ltda.	CNPJ: 60.115.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1138610-16-0