

DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

EMPRESA:

**ANGEOMED COMERCIO**

**DE PRODUTOS**

**MEDICO HOSPITALAR**

**EIRELI**



MUNICIPIO DE FRANCISCO BELTRAO  
ESTADO DO PARANA

77.816.510/0001-65

R OCTAVIANO T DOS SANTOS, 1000 - CENTRO - FRANCISCO BELTRAO - PR

**ALVARÁ Nº 67733**

O MUNICIPIO DE FRANCISCO BELTRAO, conforme protocolo nº 3962/1998 de 10/07/1999, concede alvará de licença para localização a:

<p>Nome <b>ANGEMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP</b> CNPJ/CPF : 02.607.956/0001-81 Nome de Fantasia <b>ANGEMED FARMACEUTICA</b></p>	
<p>Localização R OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS 1132 Q 07A L 176 CENTRO 85601.030 FRANCISCO BELTRAO - PR</p>	
<p>Atividades COMERCIO ATACADISTA, IMPORTACAO E EXPORTACAO DE MEDICAMENTOS PRODUTOS E EQUIPAMENTOS HOSPITALARES E ODONTOLOGICOS, ARTI- GOS DE PERFUMARIA, COSMETICOS E ERVANARIOS.</p>	
<p>Horário de funcionamento Das 06:00 as 22:00</p>	
<p>Emitido em 24/10/2013</p>	<p>Valido até INDETERMINADO</p>
<p>Área total do imóvel 330,00 m<sup>2</sup></p>	<p>Área utilizada pela empresa 330,00 m<sup>2</sup></p>
<p>Observações MANTER O PRESENTE ALVÁRA EM LUGAR VISIVEL, CONFORME PARAGRAFO III, ART. 56 DA LEI 3361/2007</p>	
<p>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.</p> <p>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. Colec pelo seu futuro.</p>	

Equiplano Sistemas S/C Ltda

FRANCISCO BELTRAO, 24 de OUTUBRO de 2013.

Dir. Depto. Adm. Tributário

Cisomar Macagnan Dall'Agnol  
Dir. Depto. Fiscalização

Secretário Municipal de Finanças

Luiz João Geremia  
Sec. Municipal de Finanças



67-60-1107

**MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO - 77.816.510/0001-66**  
Carnê de Atividade Econômica

Contribuinte <b>ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP</b> ANGEOMED FARMACEUTICA		CPF/CNPJ 02607956000181	Cadastro Mobiliário 67733
Endereço Inscrição <b>R OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS, 1132 - Q 07A L 176 - CENTRO CEP:</b>		Contador: <b>JOAO BACTISTA MANFROI</b>	
Atividades 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano 4645-1/03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos 4646-0/01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios	Ref. 2017 Taxa de Verificação Ref. 2017 Vigilância Sanitária	Dotalhamento 216,09 168,07	
Área utilizada 330,00	Total Lançado em R\$		384,16
Observações			
Vencimentos: 11/09/2017		Ass: _____ CPF: _____ Local: _____ Data: / /	

Município de Francisco Beltrão - 77.816.510/0001-66

Parcela <b>1 / 1</b>	Vencimento <b>11/09/2017</b>
Código FEBRABAN <b>1619</b>	
Espécie/Quantidade Moeda <b>R\$</b>	
(*) Valor Documento	<b>384,16</b>
(c) Desconto até o vencimento	
(c) Outras Deduções	
(*) Mora/Multa	
(c) Outros Acréscimos	
(c) Valor Cobrado	
Nosso Número/Código Documento	
Identificação GR: 5612391 Empresa do município: 67733	
Sacado ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS	
Codente Município de Francisco Beltrão - 77.816.510/0001-66	
Recibo Sacado	

Município de Francisco Beltrão - 77.816.510/0001-66

Local Pagamento <b>CAIXA, LOTÉRICAS e BANCO DO BRASIL</b>	Parcela <b>1 / 1</b>	Vencimento <b>11/09/2017</b>
Codente <b>Município de Francisco Beltrão - 77.816.510/0001-66</b>		
Data Emissão <b>14/07/2017</b>	Cadastro/Documento	Espécie
Carteira	Espécie Moeda	Quantidade Moeda
	R\$	Valor Moeda
Instruções Multa: 0,1% ao dia até atingir o percentual de 10% Juros: 1% ao mês Correção Monetária: Variação da URMEB		
(*) Valor Documento		<b>384,16</b>
(c) Desconto até o vencimento		
(c) Outras Deduções		
(*) Mora/Multa		
(c) Outros Acréscimos		
(c) Valor Cobrado		
ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR Empresa do município: 67733 R OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS, 1132 - Q 07A L 176 - CENTRO CEP: 65601030 Francisco Beltrão - PR		
Equipilano	SEM 500.20594	
81750000003-6 84161619201-6 70911078003-4 50005612391-1		



Transação efetuada com sucesso por: 18201764 SIFRLE FATIMA FOLLADOR

CLIENTE: ANGEOMED IR MEIO HOS  
AGENCIA: 616-5 CORREIA  
RESPONDO POR: SIMONE E FOLLADOR  
5.061-X

CONVENIÊNTE DE PAGAMENTO

SISTEMA - SISTEMA DE INFORMAÇÕES BANCO DO BRASIL  
17/07/2017 - AUTO-PAGAMENTO - 09.48.23

0616500616

DATA DO PAGAMENTO  
17/07/2017  
Valor em Dinheiro  
384,16  
Valor em Cheque  
0,00  
Valor Total  
384,16

DOCUMENTO: 011701  
AUTENTICADO SISTEMA  
D.50R.623.CC5.6C5.351

Boletins, Convênios e outros

11/07/2017 09:48:23

https://appj.bb.com.br/app/homeV2.bb?tokenSessao=7f862de5f3bfc...

Banco do Brasil

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-0

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 do Lei Federal 8.935/1994 e Art. 5º 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: 50102007170945490080-2; Data: 20/07/2017 09:48:33

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFM26893-VNWT;  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel, Valder de Almeida Cavalcanti  
Tribun

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

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

002867

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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **24/07/2017 14:32:06 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 780676

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **20/07/2018 09:58:38 (hora local)**.

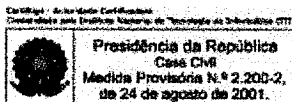
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 50102007170945490080-1 a 50102007170945490080-2

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

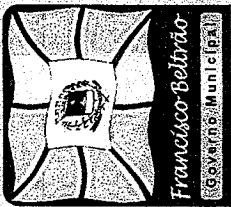
O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc4d6a0dbc6bc9ecb1e35fc35628bfed3922c9f174e5946196c4ebb39188cfaba999028872cff7ae8ee330a33cbd3874612dd03eb0b6b706ac2eca4c8fdee5cf







# SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DE FRANCISCO BELTRÃO - PR



SISTEMA  
ÚNICO DE  
SAÚDE

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. 260 / 2017

**RAZÃO SOCIAL**

ANGEOMED COM PROD MED HOSPITALAR EIRELI-EPP

**NOME FANTASIA**

ANGEOMED FARMACEUTICA

**CNPJ/CPF**

02.607.956/0001-81

**ENDEREÇO**

RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS 1132

**BAIRRO**

CENTRO

**RAMO ATIVIDADE**

COM ATAC/DIST DE MED E PROD P/ SAUDE

**DATA DA VISTORIA**

02/03/2017

VALIDADE

02/03/2018

**RESPONSÁVEL TÉCNICO**

BRUNA BRANDINELLI

CRF-PR 28683

**OBSERVAÇÕES**

ESTABELECIMENTO AUTORIZADO A COM. MEDIC. ANTIMICROBIANOS E CONTENDO AS SUBST. DO ANEXO I D 344/98 - MS LISTAS A1, A2, A3, B1, B2, C1, C2, C4, C5 E D1.

ALINE M. J. ALVES  
Secretária Municipal de Saúde  
SMS - FRANCISCO BELTRÃO - PR

ANDREA H. RAMALHA  
Diretora Dpto. de Vigilância em Saúde  
SMS - FRANCISCO BELTRÃO - PR

MARCELA FAUST ZEI  
maceluzei@fpm.br  
SMS - FRANCISCO BELTRÃO - PR

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

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

**Autenticação Digital**

Cód. Autenticação: 50103003171525530421-1; Data: 30/03/2017 15:27:07

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEW63575-4UG9; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Vitorino Miranda Cavalcanti Titular

002868

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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **23/08/2017 08:44:54 (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 **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração: 710821**

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **31/03/2018 02:41:19 (hora local)**.

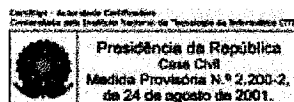
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 50103003171525530421-1

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b606defa66f903c4b37b617e16accb0d3864412100d28da0889e3a87c20ed7db7999028872cff7ae8ee330a33cb  
d387419ad4880752224d8c5fad09b3f9e52bd





**SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL  
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA**



**CERTIDÃO DE REGULARIDADE**

CADASTRADO NO CRF SOB Nº 11384	NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT. MEDICAMENTO	VALIDADE 31/03/2018	
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL ANGEOMED COM DE PROD MEDICO HOSPITALAR EIRELI EPP			
NOME DE FANTASIA DISTRIBUIDORA ANGEOMED FARMACEUTICA			
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO SEG A SEX 13:30 AS 17:30 H			
ENDEREÇO R OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS 1132	CNPJ 02.607.956/0001-81		
LOCALIDADE CENTRO	CIDADE FRANCISCO BELTRAO - PR		
<b>RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S)</b>			
TIPO INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO	SITUAÇÃO
F 28683	BRUNA BRANDINELLI	DIRETOR TÉCNICO	CONTRATADO
DOMINGO	SEGUNDA	TERÇA	QUARTA
*****	13:30 AS 17:30	13:30 AS 17:30	13:30 AS 17:30
	QUINTA	SEXTA	SÁBADO
	13:30 AS 17:30	13:30 AS 17:30	*****

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

Curitiba, 29 de Março de 2017.

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

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 3.820/80 e do Título IX da Lei nº 6.380/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada 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 5.991/73.
- 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.

1 of 1

	<b>CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS</b> 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 53036-000 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (81) 3344-5444 - Fax: (81) 3344-5444	
<b>Autenticação Digital</b>	
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé	
<b>Cód. Autenticação: 50103003171525050796-1; Data: 30/03/2017 15:26:39</b>	
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEW63566-Q1HA Valor Total do Ato: R\$ 4,12	
Confira os dados do ato em: <a href="https://selodigital.tjpb.jus.br">https://selodigital.tjpb.jus.br</a>	
	Bel. Valberde Miranda Cavalcanti Tribunal

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

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

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **17/10/2017 15:15:09 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 710819

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **31/03/2018 02:41:19 (hora local)**.

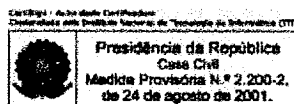
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 50103003171525050796-1

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b6237906e8f077682ba3d57d21e3d0a24c3bb4fc124b6b03b455455d75c170522999028872cff7ae8ee330a33cb3874c52ee7e3d5a36e289064158a55245a80



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-9  
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 114 - Bairro dos Estados - São Paulo/SP - CEP: 04029-000 - www.aprovisata.net.br - Tel: (11) 3333-9401 - Fax: (11) 3333-9402

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º, inc. XII da Lei Estadual 8.724/2008 mantendo a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 50100210171501580061-1; Data: 02/10/2017 15:02:45**

Seio Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFT78872-4M7K;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valdir de Miranda Cavalcanti  
 Tabelar

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

Autorização  
 Comum

002872



BAIRRO: BOA VIAGEM CEP: 51130310 - RECIFE/PE  
 CNPJ: 06.790.252/0001-48  
 PROCESSO: 25019.008482/2005-91 AUTORIZ/MS: 1.06175.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: FLEX HOSPITALAR LTDA  
 ENDEREÇO: RUA GARARU Nº 1326  
 BAIRRO: SUISSA CEP: 49052430 - ARACAJU/SE  
 CNPJ: 03.606.635/0001-25  
 PROCESSO: 25351.322523/2013-92 AUTORIZ/MS: 1.09649.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: SAJAD INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
 ENDEREÇO: Rodoviária GO 010, s/n - km 32 a Esquerda  
 BAIRRO: sítio caldas do sobradinho CEP: 75195000 - BONFINÓ-  
 POLIS/GO  
 CNPJ: 01.583.558/0001-00  
 PROCESSO: 25991.001241/77 AUTORIZ/MS: 1.00590.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 EXTRAIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 FABRICAR: MEDICAMENTO  
 PRODUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 EMPRESA: ANGEOMED COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO  
 HOSPITALAR EIRELI EPP  
 ENDEREÇO: RUA OCTAVIANO FERREIRA DOS SANTOS,  
 1132  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85601030 - FRANCISCO BELTRÃO/PR  
 CNPJ: 02.607.956/0001-81  
 PROCESSO: 25023.080112/98-40 AUTORIZ/MS: 1.04027.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: CSL BEHRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FAR-  
 MACÊUTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA OLIMPIADAS, Nº 194 - 5º ANDAR  
 BAIRRO: VILA OLÍMPIA CEP: 04551000 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 62.969.589/0001-98  
 PROCESSO: 25991.007679/77 AUTORIZ/MS: 1.00151.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPORTAR: MEDICAMENTO  
 IMPORTAR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ELFA PRODUTOS FARMACÊUTICOS E HOSPITA-  
 LARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA PROJETADA Nº 106 LOTE D/ SALA 02  
 BAIRRO: PRAIA DO JACARÉ CEP: 58310000 - CABELO/PE  
 CNPJ: 35.425.172/0001-91  
 PROCESSO: 25018.000028/99-47 AUTORIZ/MS: 1.04220.4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA  
 ENDEREÇO: Alameda Capovilla, nº 109  
 BAIRRO: Recreio Campestre CEP: 13347310 - INDAIATUBA/SP  
 CNPJ: 61.186.136/0001-22  
 PROCESSO: 25991.001869/77 AUTORIZ/MS: 1.00575.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EMBALAR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 FABRICAR: MEDICAMENTO  
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 REEMBALAR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN-  
 TO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.621, DE 17 DE JULHO DE 2014**

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: MOGAMI IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA  
 ENDEREÇO: RUA TAPECIMA, Nº 190/198  
 BAIRRO: VILA CONSTANCA CEP: 02256020 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 50.247.071/0001-61  
 PROCESSO: 25351.205782/2007-05 AUTORIZ/MS: 1.07058.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: EXPRESSO SÃO MIGUEL LTDA  
 ENDEREÇO: RUA PLÍNIO ARLINDO DE NES, 5040-E  
 BAIRRO: BELVEDERE CEP: 89805290 - CHAPECO/SC  
 CNPJ: 00.428.307/0001-98  
 PROCESSO: 25351.648005/2010-08 AUTORIZ/MS: 1.08545.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN-  
 TO  
 EMPRESA: PREDILETA SÃO PAULO DISTRIBUIDORA DE ME-  
 DICAMENTOS LTDA  
 ENDEREÇO: Alameda Africa, 685, Galpão 02 box 01  
 BAIRRO: Polo Empresarial Tamboré CEP: 06543306 - SANTANA  
 DE PARNAIABA/SP  
 CNPJ: 16.619.378/0001-08  
 PROCESSO: 25351.072587/2013-11 AUTORIZ/MS: 1.09521.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: Imifarma Produtos Farmacêuticos e Cosméticos S/A  
 ENDEREÇO: Travessa Quintal Bocaituba, 38  
 BAIRRO: Reduto CEP: 60053240 - BELÉM/PA  
 CNPJ: 04.899.316/0001-18  
 PROCESSO: 25351.318097/2009-11 AUTORIZ/MS: 1.08270.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ECOGLOBAL Comercio Odonto-hospitalar Ltda  
 ENDEREÇO: Rua Jundiaí, 134  
 BAIRRO: Boqueirão CEP: 11701250 - PRAIA GRANDE/SP  
 CNPJ: 09.073.397/0001-16  
 PROCESSO: 25351.353412/2013-11 AUTORIZ/MS: 1.09655.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: O'LOG ARMazenagens Gerais Ltda  
 ENDEREÇO: ROD. ANTONIO HEIL, 1001  
 BAIRRO: ITAJAIBA CEP: 88116001 - ITAJAIBA/SC  
 CNPJ: 05.771.153/0001-93  
 PROCESSO: 25024.000742/2008-12 AUTORIZ/MS: 1.07689.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ASTHAMED - COMÉRCIO DE PRODUTOS E EQUI-  
 PAMENTOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: AV. C - 267, Nº 315, QD. 613 - LOTE 15  
 BAIRRO: SETOR NOVA SUIÇA CEP: 74280290 - GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 07.955.424/0001-59  
 PROCESSO: 25025.000019/2010-16 AUTORIZ/MS: 1.08167.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: LIFE LOG DISTRIBUIDORA DE VACINAS E ME-  
 DICAMENTOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA YTAIPU 425  
 BAIRRO: MIRANDÓPOLIS CEP: 04052010 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 14.906.411/0001-55  
 PROCESSO: 25351.042111/2013-16 AUTORIZ/MS: 1.09548.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: BRASCAMPO MEDICAMENTOS E FERRAGENS LT-  
 DA  
 ENDEREÇO: RUA JACOB GREMMELMAIER, Nº 1810  
 BAIRRO: SÃO JOSÉ CEP: 99900000 - GETÚLIO VARGAS/RS  
 CNPJ: 93.365.724/0001-10  
 PROCESSO: 25025.065536/2006-17 AUTORIZ/MS: 1.06712.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: F. P. SILVA TRANSPORTES - ME  
 ENDEREÇO: AVENIDA COLETORA II Nº 371-A  
 BAIRRO: MORRO ALTO CEP: 33200000 - VESPASIANO/MG

CNPJ: 08.764.619/0001-84  
 PROCESSO: 25351.687985/2009-19 AUTORIZ/MS: 1.08157.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: 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: 25351.323999/2010-21 AUTORIZ/MS: 1.08337.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: BIODENTAL PRODUTOS DENTÁRIOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA FELIPE SCHMIDT, Nº 185 - SALA 01, ED.  
 MARANÉLLO  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 88801240 - CRICIÚMA/SC  
 CNPJ: 76.560.358/0001-30  
 PROCESSO: 25351.547114/2008-25 AUTORIZ/MS: 1.07632.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: SHUTTLE LOGISTICA INTEGRADA LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE KENNEDY Nº 2299 PAR-  
 TE A  
 BAIRRO: JARDIM MARIETA CEP: 06298190 - OSASCO/SP  
 CNPJ: 04.711.147/0001-40  
 PROCESSO: 25351.169277/2013-25 AUTORIZ/MS: 1.09673.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN-  
 TO  
 EMPRESA: ETICA MED COMERCIO E REPRESENTAÇÕES DE  
 PRODUTOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA PREFEITO OLÍMPIO DE MELO, 1905  
 BAIRRO: BENFICA CEP: 20930004 - RIO DE JANEIRO/RJ  
 CNPJ: 12.606.382/0001-80  
 PROCESSO: 25351.010738/2013-26 AUTORIZ/MS: 1.09499.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: GUTIERRE - CENTRAL DE COMPRAS ODONTO-  
 LÓGICAS LTDA.  
 ENDEREÇO: RUA VOLUNTÁRIOS DA PÁTRIA, Nº 2839  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 14801320 - ARARAQUARA/SP  
 CNPJ: 07.404.801/0001-61  
 PROCESSO: 25351.198971/2013-30 AUTORIZ/MS: 1.09615.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: RODOVISA TRANSPORTES LTDA  
 ENDEREÇO: R RICARDO BASSOLI CESARE, 471  
 BAIRRO: JARDIM DAS BANDEIRAS CEP: 13050080 - CAM-  
 PINAS/SP  
 CNPJ: 65.913.246/0001-08  
 PROCESSO: 25351.298232/2006-31 AUTORIZ/MS: 1.06821.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN-  
 TO  
 EMPRESA: Gemini Indústria de Insumos Farmacêuticos Ltda  
 ENDEREÇO: Via Primária 4D, S/N - QUADRA 08A - MODULOS  
 LE II  
 BAIRRO: DAJA CEP: 75133590 - ANÁPOLIS/GO  
 CNPJ: 10.690.195/0001-00  
 PROCESSO: 25351.038314/2010-31 AUTORIZ/MS: 1.08201.4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 FRACIONAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 EMPRESA: M DA CONCEIÇÃO RIBEIRO DO NASCIMENTO  
 ENDEREÇO: Rua Ana Paulina Mascarenhas 472 andar 01  
 BAIRRO: Bela Vista CEP: 44600000 - RIACHÃO DO JACUI-  
 PE/BA  
 CNPJ: 14.249.047/0001-06  
 PROCESSO: 25351.015377/2013-32 AUTORIZ/MS: 1.09543.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: saúde da serra distribuidora de medicamentos hospitalar  
 Ltda.  
 ENDEREÇO: rua dr. sobral pinto - 526 fundos  
 BAIRRO: vila laroça CEP: 36660000 - ALEM PARAÍBA/MG  
 CNPJ: 12.446.503/0001-74  
 PROCESSO: 25351.635046/2012-32 AUTORIZ/MS: 1.09536.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ENTREBA FACIL EXPRESS LTDA EPP  
 ENDEREÇO: RUA HIGINO LUIZ GONZAGA, 178 - SALA 01  
 BAIRRO: ROÇADO CEP: 88108360 - SÃO JOSÉ/SC  
 CNPJ: 03.551.725/0001-66

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-9  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro dos Estados - 51025-900 - Recife/PE - CEP: 51025-900 - www.azevedobastos.com.br - Tel.: (81) 3244-5004 - Fax: (81) 3244-5044

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

**Cód. Autenticação: 50100210171501580061-2; Data: 02/10/2017 15:02:45**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFT78871-YXVZ;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Bol. Valor de Miranda Cavalcanti Titular  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

002873



PROCESSO: 25351.695509/2012-35 AUTORIZ/MS: 1.09474.4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: CIRÚRGICA JOÃO PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA AFONSO PENA, Nº 391  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 39400098 - MONTES CLAROS/MG  
 CNPJ: 64.440.688/0001-03  
 PROCESSO: 25351.033306/2003-44 AUTORIZ/MS: 1.05723.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ORBISPHARMA DISTRIBUIDORA E LOGÍSTICA LTDA  
 ENDEREÇO: R DAS OFICINAS 182  
 BAIRRO: ENGENHO DE DENTRO CEP: 20770010 - RIO DE JANEIRO/RJ  
 CNPJ: 10.585.311/0001-13  
 PROCESSO: 25351.723238/2010-50 AUTORIZ/MS: 1.08671.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: GREEN SERVIÇOS DE COLETA LTDA-ME  
 ENDEREÇO: Otakar Doerffel, 1059  
 BAIRRO: anita garibaldi CEP: 89203307 - JOINVILLE/SC  
 CNPJ: 07.768.865/0001-41  
 PROCESSO: 25351.711274/2012-52 AUTORIZ/MS: 1.09456.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: A7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP  
 ENDEREÇO: RUA 250, Nº 662, QD 34, LT22  
 BAIRRO: SETOR COIMBRA CEP: 74535350 - GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 12.664.453/0001-00  
 PROCESSO: 25351.783595/2010-57 AUTORIZ/MS: 1.08660.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: OPTHALMED DISTRIBUIDORA LTDA  
 ENDEREÇO: TRAVESSA ABRAMO BEERLE Nº 93 SALA 201  
 BAIRRO: VILA IPIRANGA CEP: 91360010 - PORTO ALEGRE/RS  
 CNPJ: 05.795.285/0001-18  
 PROCESSO: 25025.058086/2003-63 AUTORIZ/MS: 1.05758.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: TRANSPORTADORA DO VALE LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA PERIMETRAL NORTE, Nº 4013, QUADRA 02, LOTE 09, GALVÃO 02  
 BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL PEDRO ABRÃO CEP: 74583285 - GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 01.329.621/0001-86  
 PROCESSO: 25351.163671/2004-63 AUTORIZ/MS: 1.05984.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ZOOSERV MEDICAMENTOS LTDA - EPP  
 ENDEREÇO: RUA GOVERNADOR ARMANDO SALES, 335  
 BAIRRO: VILA MORAES CEP: 19900240 - OURINHOS/SP  
 CNPJ: 05.088.946/0001-75  
 PROCESSO: 25351.105664/2010-65 AUTORIZ/MS: 1.08237.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: NOVA ITA COMERCIO DE PRODUTOS E EQUIPAMENTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - EPP  
 ENDEREÇO: RUA DR. EDUARDO MONTEIRO, 303  
 BAIRRO: JARDIM BELA VISTA CEP: 09041300 - SÃO ANDRÉ/SP  
 CNPJ: 10.430.141/0001-06  
 PROCESSO: 25351.714221/2009-74 AUTORIZ/MS: 1.08142.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS MARAFON LTDA - ME  
 ENDEREÇO: RUA MATO GROSSO, Nº 800  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 86870000 - IVAIPORÁ/PR  
 CNPJ: 09.138.922/0001-35  
 PROCESSO: 25351.255705/2008-79 AUTORIZ/MS: 1.07393.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: PEDROLO & PEDROLO LTDA - ME  
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ DE ROSA, Nº 440  
 BAIRRO: JARDIM SANTA ANGELINA CEP: 17120000 - AGUAS/SO  
 CNPJ: 03.634.617/0001-57  
 PROCESSO: 25351.280338/2006-80 AUTORIZ/MS: 1.06700.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: DIMEBEL COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA DA CANDELÁRIA Nº 84  
 BAIRRO: VILA IPIRANGA CEP: 79080340 - CAMPO GRANDE/MS  
 CNPJ: 04.544.119/0001-86  
 PROCESSO: 25006.000245/2002-88 AUTORIZ/MS: 1.05449.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: Dental Center Produtos Odontológicos Ltda  
 ENDEREÇO: RUA ROMUALDO GALVAO, 712  
 BAIRRO: LAGOA SECA CEP: 59022100 - NATAL/RN  
 CNPJ: 05.946.275/0001-36  
 PROCESSO: 25351.520130/2012-91 AUTORIZ/MS: 1.09503.4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: MAIS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA JORNALISTA ALFREDO PORTO SILVEIRA Nº 696 CÔM RUA SIDERAL Nº 695  
 BAIRRO: BOA VIAGEM CEP: 51130310 - RECIFE/PE  
 CNPJ: 06.790.252/0001-48  
 PROCESSO: 25019.008482/2005-91 AUTORIZ/MS: 1.06175.2  
 EXPS.: 0109911/14-6 E 0902331/12-3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: CGRANDE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ARICÁ, Nº 125  
 BAIRRO: VILA IPIRANGA CEP: 79080330 - CAMPO GRANDE/MS  
 CNPJ: 07.720.844/0001-56  
 PROCESSO: 25351.559578/2012-95 AUTORIZ/MS: 1.09413.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: TRIARMEDY DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS HOSPITALARES E ODONTOLÓGICOS LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA B, nº 04  
 BAIRRO: TAIOCA II CEP: 49160000 - NOSSA SENHORA DO SOCORRO/SE  
 CNPJ: 07.330.200/0001-51  
 PROCESSO: 25351.746497/2008-97 AUTORIZ/MS: 1.07630.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: PROCIFAR COMÉRCIO DE PRODUTOS CIRÚRGICOS E FARMACÉUTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA JORGE NOVIS, Nº 316  
 BAIRRO: VILA LAURA CEP: 40270370 - SALVADOR/BA  
 CNPJ: 14.722.938/0001-20  
 PROCESSO: 25000.000343/00-13 AUTORIZ/MS: 1.04655.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: STOCOM COMERCIAL HOSPITALAR LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA GOIANAZES, QUADRA 25, LOTES 11 A 26, S/N  
 BAIRRO: JARDIM EL DORADO - DIMAG CEP: 74993400 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 00.995.371/0001-50  
 PROCESSO: 25351.000794/01-99 AUTORIZ/MS: 1.05018.4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: GAMMA COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SANTA CATARINA, Nº 66  
 BAIRRO: VILA ALEXANDRIA CEP: 04635000 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 03.177.596/0001-98  
 PROCESSO: 25000.002432/00-12 AUTORIZ/MS: 1.04633.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
 EXPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
 EMPRESA: GALENA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA PEDRO STANCATO, Nº 860  
 BAIRRO: CAMPO DOS AMARAIAS CEP: 13082050 - CAMPINAS/SP  
 CNPJ: 57.442.774/0001-90  
 PROCESSO: 25000.012577/89-36 AUTORIZ/MS: 1.01666.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 FRACIONAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO

IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ANGIOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR BIRELI EPP  
 ENDEREÇO: RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS, 1132  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85601030 - FRANCISCO BELTRÃO/PR  
 CNPJ: 02.607.956/0001-81  
 PROCESSO: 25023.080112/98-40 AUTORIZ/MS: 1.04027.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: OVER REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA  
 ENDEREÇO: AV. ATLANTICA, 4240  
 BAIRRO: COPACABANA CEP: 22070900 - RIO DE JANEIRO/RJ  
 CNPJ: 40.224.719/0001-20  
 PROCESSO: 25000.033216/98-97 AUTORIZ/MS: 1.04124.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: HOSPIROGAS COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ALCINDO GUANABARA, Nº 417  
 BAIRRO: CRISTOVÃO COLOMBO CEP: 29106400 - VILA VELHA/ES  
 CNPJ: 35.997.345/0001-46  
 PROCESSO: 25002.000239/99-02 AUTORIZ/MS: 1.04140.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS SANTA CRUZ LTDA  
 ENDEREÇO: PRAÇA AGRÍCOLA LA PAZ TRISTANTE, 144  
 BAIRRO: PO. INDUSTRIAL ANHANGUERA CEP: 06276035 - OSASCO/SP  
 CNPJ: 61.940.292/0001-37  
 PROCESSO: 25023.000338/95 AUTORIZ/MS: 1.03129.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ELOC SUDESTE S.A.  
 ENDEREÇO: Av. Iamboré, 1440, 2º andar  
 BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 06460000 - BARUERI/SP  
 CNPJ: 60.526.977/0001-79  
 PROCESSO: 25000.023586/99-61 AUTORIZ/MS: 1.04836.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: MEDYCANTHIA PRODUTOS ONCOLÓGICOS E HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ROCHA LEAL, Nº 39  
 BAIRRO: BARBALHO CEP: 40301240 - SALVADOR/BA  
 CNPJ: 13.778.147/0001-59  
 PROCESSO: 25000.006865/99-88 AUTORIZ/MS: 1.03989.6  
 EXPS.: 01496/01-4 e 0036329/14-4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 IMPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: RICHERA IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO, COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ALVARO RODRIGUES, 269  
 BAIRRO: VILA CORDEIRO CEP: 04582000 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 47.967.468/0001-13  
 PROCESSO: 25004.005157/97-73 AUTORIZ/MS: 1.04002.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMO  
 DISTRIBUIR: INSUMO  
 EXPORTAR: INSUMO  
 IMPORTAR: INSUMO  
 EMPRESA: ALFAMED COMERCIAL LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA MARQUÊS DE HERVAL, Nº 2106  
 BAIRRO: PEDREIRA CEP: 66087320 - BELEM/PA  
 CNPJ: 02.275.673/0001-80  
 PROCESSO: 25018.109302/99-68 AUTORIZ/MS: 1.04659.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: LICIMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS, CORRELATOS E PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SÃO PAULO, Nº 881  
 BAIRRO: SÃO GERALDO CEP: 90230161 - PORTO ALEGRE/RS  
 CNPJ: 04.071.245/0001-60  
 PROCESSO: 25351.009628/01-49 AUTORIZ/MS: 1.05080.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ELFA PRODUTOS FARMACÉUTICOS E HOSPITALARES  
 ENDEREÇO: RUA PROJETADA Nº 106 LOTE D/ SALA 02  
 BAIRRO: PRAIA DO JACARÉ CEP: 58310000 - CABEDELO/PE  
 CNPJ: 35.425.172/0001-91  
 PROCESSO: 25018.000208/99-47 AUTORIZ/MS: 1.04220.4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

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

002874

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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **02/10/2017 16:33:58 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 827534

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/10/2018 15:02:46 (hora local)**.

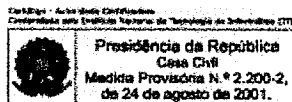
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 50100210171501580061-1 a 50100210171501580061-2

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b6535da1278bf6a29063d8885e2c326c504b866beafde9af44a10c9c6e39db0b1999028872cff7ae8ee330a33cb  
d3874daa317e1f1739af41acaeca6459d41f3



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



Consultas / Funcionamento de Empresa / Funcionamento de Empresa

## Dados da Empresa

**Razão Social**

ANGEOMED COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO HOSPITALAR EIRELI EPP

**CNPJ**

02.607.956/0001-81

**Endereço Completo**

RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS, 1132 - CENTRO CEP: 85.601-030 - FRANCISCO BELTRÃO/PR

**Telefone**

(46) 3523-5454

**Responsável Técnico**

BRUNA BRANDINELLI

**Responsável Legal**

ANGELO FOLLADOR SOBRINHO

## Dados do Cadastro

**Cadastro Nº**

1.04.027-9

**Data do Cadastro**

23/04/1999

**Situação** Ativa**Nº do Processo**

25023.080112/98-40

**Cadastro**

1 - Medicamento

**Atividades / Classes****Armazenar**

- Medicamento

**Distribuir**

- Medicamento

**Expedir**

- Medicamento

[Voltar](#)





**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.720/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 50100210171501570943-2; Data: 02/10/2017 15:02:41**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFT78867-C1Q6; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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



**BAIRRO:** Porto da Igreja CEP: 07034904 - GUARULHOS/SP  
**CNPJ:** 53.162.095/0024-00  
**PROCESSO:** 25351.491665/2008-27 AUTORIZ/MS: 1.22099.0  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** hypermarcas s.a  
**ENDERECO:** ROD WASHINGTON LUIZ, NÚMERO 4370, GAL-  
 POES A.B.C.D.E.F. J  
**BAIRRO:** VILA SAO SEBASTIAO CEP: 25055009 - DUQUE DE  
 CAXIAS/RJ  
**CNPJ:** 02.932.074/0056-65  
**PROCESSO:** 25351.616865/2012-31 AUTORIZ/MS: 1.23472.3  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** EXPRESSA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS  
 LTDA  
**ENDERECO:** RUA JOSÉ BONIFÁCIO, Nº 62  
**BAIRRO:** TORIC CEP: 50710000 - RECIFE/PE  
**CNPJ:** 06.234.797/0004-10  
**PROCESSO:** 25019.005092/2006-40 AUTORIZ/MS: 1.21737.7  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** COMERCIO DE MEDICAMENTOS NUNES E GO-  
 MES LTDA - ME  
**ENDERECO:** RUA SEVERINO FERREIRA DE BARROS, 15  
**BAIRRO:** JARDIM MARIANA CEP: 37011015 - VARGINHA/MG  
**CNPJ:** 12.628.603/0001-11  
**PROCESSO:** 25351.230165/2011-46 AUTORIZ/MS: 1.22897.6  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** HOSFNEW MERITI DISTRIBUIDORA EIRELI - ME  
**ENDERECO:** RUA JULIA ALVES DOS SANTOS, 02  
**BAIRRO:** VALE DA SIMPATIA CEP: 25565240 - SÃO JOÃO DE  
 MERITI/RJ  
**CNPJ:** 10.317.576/0001-84  
**PROCESSO:** 25351.06374/2009-73 AUTORIZ/MS: 1.22774.3  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** C.M DISTRIBUIDORA E REPRESENTAÇÕES DE  
 MEDICAMENTOS LTDA  
**ENDERECO:** RUA TANCREDO NEVES, Nº 1124  
**BAIRRO:** VILA NOVA CEP: 65913230 - IMPERATRIZ/MA  
**CNPJ:** 07.842.423/0001-06  
**PROCESSO:** 25014.018047/2009-84 AUTORIZ/MS: 1.22837.9  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** Utilidrogas distribuidora de produtos farmaceuticos  
**ENDERECO:** q 05 07 rua 800 lote 11 lojas, nº 2 e 3;  
**BAIRRO:** lagoatunga CEP: 71971540 - BRASILIA/DF  
**CNPJ:** 01.072.835/0003-81  
**PROCESSO:** 25351.551438/2010-89 AUTORIZ/MS: 1.22661.0  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** MALTA DISTRIBUIDORA de PRODUTOS FARMA-  
 CÊUTICOS LTDA  
**ENDERECO:** RUA SEBASTIANO MAZZONI, Nº 975  
**BAIRRO:** VILA MORAES CEP: 04171000 - SÃO PAULO/SP  
**CNPJ:** 02.397.120/0001-65  
**PROCESSO:** 25351.005552/01-37 AUTORIZ/MS: 1.20950.5  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** AL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
**ENDERECO:** RUA ONOFRE GONCALVES FERRÃO, Nº 17 17  
**BAIRRO:** TOMAZETTI CEP: 97065270 - SANTA MARIA/RS  
**CNPJ:** 95.623.831/0001-26  
**PROCESSO:** 25025.040741/01-01 AUTORIZ/MS: 1.21013.5  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO  
 HOSPITALAR EIRELI EPP  
**ENDERECO:** RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS,  
 1132  
**BAIRRO:** CENTRO CEP: 85601030 - FRANCISCO BELTRÃO/PR  
**CNPJ:** 02.607.939/0001-81  
**PROCESSO:** 25023.08011/98-87 AUTORIZ/MS: 1.20663.7  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** AMERICAN HOSP DISTRIBUIDORA LTDA  
**ENDERECO:** RUA MONTE PASCAL, Nº 105

**BAIRRO:** LAPA CEP: 05078010 - SÃO PAULO/SP  
**CNPJ:** 03.885.943/0001-37  
**PROCESSO:** 25351.006078/01-33 AUTORIZ/MS: 1.20952.2  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**TRANSPORTAR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** CRISMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA  
**ENDERECO:** RUA SÃO PAULO Nº 13  
**BAIRRO:** VILA BELMIRO CEP: 11075330 - SANTOS/SP  
**CNPJ:** 04.192.876/0001-38  
**PROCESSO:** 25351.002679/02-11 AUTORIZ/MS: 1.21078.0  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**EMPRESA:** LM EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA  
**ENDERECO:** ALAMEDA P-02, Nº 855  
**BAIRRO:** SETOR DOS FUNCIONÁRIOS CEP: 74543030 - GOIÂN-  
 IA/GO  
**CNPJ:** 37.647.559/0001-18  
**PROCESSO:** 25000.036545/98-35 AUTORIZ/MS: 1.20543.1  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** MEDICAMENTO  
**DISTRIBUIR:** MEDICAMENTO  
**EXPEDIR:** MEDICAMENTO  
**TRANSPORTAR:** MEDICAMENTO  
 Total de Empresas : 18

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.670, DE 5 DE JUNHO DE 2015**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I, § 1º, do art. 6º e no inciso I do art. 36 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, resolve:

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

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

RENATO ALENCAR PORTO  
 ANEXO

**EMPRESA:** TRANSPORTADORA TODOS OS SANTOS LTDA  
**ENDERECO:** RUA TENENTE DJALMA DUTRA, N 1205 SALA 12  
**BAIRRO:** CENTRO CEP: 83005360 - SÃO JOSÉ DOS PI-  
 NHAIS/PR  
**CNPJ:** 05.318.990/0001-24  
**PROCESSO:** 25351.318296/2015-15  
**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**  
 A empresa já possui AE vigente para a classe de produtos solicitada, nº 1236252, contrariando o disposto na RDC nº 222/2006, RDC nº 76/2008 e Lei 9782/99.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.671, DE 5 DE JUNHO DE 2015**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I, § 1º, do art. 6º e no inciso I do art. 36 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, resolve:

Art. 1º. Indeferir 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.

RENATO ALENCAR PORTO  
 ANEXO

**EMPRESA:** POLIMÉDICA DO VALE EQUIPAMENTOS E ACES-  
 SÓRIOS HOSPITALARES LTDA  
**ENDERECO:** AVENIDA PADROEIRA DO BRASIL, Nº 827  
**BAIRRO:** AROEIRA CEP: 12570000 - APARECIDA/SP  
**CNPJ:** 96.450.820/0001-54  
**PROCESSO:** 25351.024089/00-86  
**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**  
 Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 457450/14, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do interessado a verificação quanto a existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4 e 5 da RDC 204/2005  
 Total de Empresas : 1

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.672, DE 5 DE JUNHO DE 2015**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I, § 1º, do art. 6º e no inciso I do art. 36 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, resolve:

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

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

RENATO ALENCAR PORTO  
 ANEXO

**EMPRESA:** APOTEKA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - ME  
**ENDERECO:** AVENIDA DR. JAMBEIRO COSTA, 2907  
**BAIRRO:** CENTRO CEP: 13610236 - LEME/SP  
**CNPJ:** 17.153.030/0001-30  
**PROCESSO:** 25351.318264/2015-01 AUTORIZ/MS: 2.08088.3  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**DISTRIBUIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**EMBALAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**EXPEDIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**FABRICAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**EMPRESA:** REQUINTE DISTRIBUIÇÃO E IMPORTAÇÃO DE  
 PRODUTOS INDUSTRIALIZADOS LTDA  
**ENDERECO:** AVENIDA SÃO FRANCISCO, 822 QD. 44 LT. 46  
**BAIRRO:** SANTA GONAVEGA CEP: 74672010 - GOIÂNIA/GO  
**CNPJ:** 10.641.901/0001-16  
**PROCESSO:** 25351.323994/2015-12 AUTORIZ/MS: 2.08094.3  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**TRANSPORTAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**EMPRESA:** ZMR DISTRIBUIDORA DE COSMÉTICOS LTDA -  
 ME  
**ENDERECO:** R COLTO MAGALHÃES Nº 204 OD 02 LT 17  
**BAIRRO:** CIDADE JARDIM CEP: 74425350 - GOIÂNIA/GO  
**CNPJ:** 08.464.988/0001-51  
**PROCESSO:** 25351.150174/2015-15 AUTORIZ/MS: 2.08084.9  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
**DISTRIBUIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
**EXPEDIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
**EMPRESA:** SPINA LOGÍSTICA E TRANSPORTES LTDA - EPP  
**ENDERECO:** AV REYNALDO DE PORCARI, 800  
**BAIRRO:** MEDEIROS CEP: 13212258 - JUNDIAÍ/SP  
**CNPJ:** 20.469.145/0001-43  
**PROCESSO:** 25351.320322/2015-19 AUTORIZ/MS: 2.08076.1  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**TRANSPORTAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**EMPRESA:** MEDFEN - MATERIAIS E EQUIPAMENTOS LTDA  
**ENDERECO:** AVENIDA DARIO DE ANUNCIACAO GROSSI,  
 1469  
**BAIRRO:** DARIO GROSSI CEP: 55300253 - CARATINGA/MG  
**CNPJ:** 12.931.676/0001-88  
**PROCESSO:** 25351.330219/2015-23 AUTORIZ/MS: 2.08098.8  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
**DISTRIBUIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
**EXPEDIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
**EMPRESA:** METROMED COM. DE MATERIAL MEDICO HOS-  
 PITALAR LTDA  
**ENDERECO:** ESTRADA BOA ESPERANCA Nº 1918  
**BAIRRO:** FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC  
**CNPJ:** 83.157.032/0001-22  
**PROCESSO:** 25351.323935/2015-24 AUTORIZ/MS: 2.08091.2  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
**DISTRIBUIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
**EXPEDIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
**EMPRESA:** OTTO MILKE NETO ME  
**ENDERECO:** Rua Antônio Cipriano Correa, 61  
**BAIRRO:** Industrial Nove CEP: 89295000 - RIO NEGRINHO/SC  
**CNPJ:** 05.757.106/0001-58  
**PROCESSO:** 25351.318134/2015-35 AUTORIZ/MS: 2.08090.9  
**ATIVIDADE/CLASSE**  
**ARMAZENAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**DISTRIBUIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**EMBALAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**EXPEDIR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**FABRICAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**FRACIONAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**REEMBALAR:** COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
**EMPRESA:** PICORELLI S/A TRANSPORTES  
**ENDERECO:** AVENIDA BRASIL, 8683  
**BAIRRO:** PENHA CEP: 21012351 - RIO DE JANEIRO/RJ  
**CNPJ:** 21.570.775/0001-72

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015060800050

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

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

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

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **02/10/2017 16:33:08 (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 **ANGEOMED COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR EIRELI - EPP** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 827535

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/10/2018 15:02:46 (hora local)**.

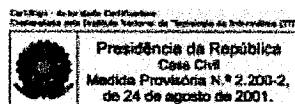
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 50100210171501570943-1 a 50100210171501570943-2

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b6535da1278bf6a29063d8885e2c326c5b5009f0eaf379e2e9588c85e805ea791999028872cff7ae8ee330a33cb  
d3874b4c3ab189662dd034053715471c77df8



Consultas / Funcionamento de Empresa / Funcionamento de Empresa

## Dados da Empresa

**Razão Social**

ANGEOMED COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO HOSPITALAR EIRELI EPP

**CNPJ**

02.607.956/0001-81

**Endereço Completo**

RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS, 1132 - CENTRO CEP: 85.601-030 - FRANCISCO BELTRÃO/PR

**Telefone**

(46) 3523-5454

**Responsável Técnico**

BRUNA BRANDINELLI

**Responsável Legal**

ANGELO FOLLADOR SOBRINHO

## Dados do Cadastro

**Cadastro N°**

1.20.603-7

**Data do Cadastro**

27/05/1999

**Situação** Ativa**N° do Processo**

25023.080111/98-87

**Cadastro**

1 - Medicamento Especial

**Atividades / Classes**

## Armazenar

- Medicamento

## Distribuir

- Medicamento

## Expedir

- Medicamento

Ref.: **PREGÃO ELETRÔNICO Nº 194/2017**  
**PROCESSO LICITATÓRIO Nº 754/2017**

A/C: Comissão Permanente de Licitações.



# ANGEOMED

REGISTROS E BOAS  
PRATICAS DE  
FABRICAÇÃO DOS  
MEDICAMENTOS

## Detalhe do Produto: ACIVIRAX

Nome da Empresa	CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	17.562.075/0001-69	Autorização	1.01.560-1
Nome Comercial	ACIVIRAX		
Classe Terapêutica	ANTIVIROTICOS		
Registro	115600082		
Processo	25000.009244/99-47		
Vencimento do Registro	08/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	CREME DERMATOLOGICO	1	14/08/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000820013
Princípio Ativo	ACICLOVIR		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G CREM DERM CT BG AL X 5 G	CREME DERMATOLOGICO	3	14/08/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000820031
Princípio Ativo	ACICLOVIR		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		

002882

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/G CREM DERM CX 50 BG AL X 10 G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	4	14/08/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1156000820048
<b>Princípio Ativo</b>	ACICLOVIR		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 5 G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	6	14/08/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1156000820064

<b>Princípio Ativo</b>	ACICLOVIR
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	TOPICA
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	7	14/08/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1156000820072
<b>Princípio Ativo</b>	ACICLOVIR		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL</li> <li>• CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA. - SANTA LUZIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		



<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	14/08/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1156000820080
<b>Princípio Ativo</b>	ACICLOVIR		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL</li> <li>• CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA. - SANTA LUZIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	2	14/08/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1156000820021
<b>Princípio Ativo</b>	ACICLOVIR		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA. - SANTA LUZIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		

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

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	14/08/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1156000820056
<b>Princípio Ativo</b>	ACICLOVIR		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA. - SANTA LUZIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Voltar

19, 20

002886

Ministério da Saúde

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

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Específico Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

## Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE AMBROXOL

<b>Nome da Empresa:</b>	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA		
<b>CNPJ:</b>	06.628.333/0001-46	<b>Autorização:</b>	1010851
<b>Nome Comercial:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Categoria:</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO		
<b>Registro:</b>	110850039		
<b>Processo:</b>	25351.154902/2008-71		
<b>Vencimento do Registro:</b>	08/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP	XAROPE	1	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390018
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 100ML + 60 COP (EMB HOSP)	XAROPE	2	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390026
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100ML + 100 COP (EMB HOSP)	XAROPE	3	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390034
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120ML + COP	XAROPE	4	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390042
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 120 ML +60 COP (EMB HOSP)	XAROPE	5	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390050
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120ML + 100 COP (EMB HOSP)	XAROPE	6	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390069
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP	XAROPE	7	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390077
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 100ML + 60 COP (EMB HOSP)	XAROPE	8	31/08/2009

<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390085
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100ML + 100 COP (EMB HOSP)	XAROPE	9	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390093
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120ML + COP	XAROPE	10	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390107
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 120ML +60 COP (EMB HOSP)	XAROPE	11	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390115
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120ML + 100 COP (EMB HOSP)	XAROPE	12	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390123
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	13	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390131
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	14	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390141
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
3MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	15	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390158
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
3MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	16	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390166
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u>		

FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



28

002891

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto CLAVULIN

Nome da Empresa	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA		
CNPJ	33.247.743/0001-10	Autorização	1.00.107-1
Nome Comercial	CLAVULIN		
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTEM - ASSOC MEDIC ENTRE ANTINFEC		
Registro	101070076		
Processo	25991.002612/81		
Vencimento do Registro	06/2022		
<b>Forma Farmacêutica</b>			
Forma Farmacêutica	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORÂNEA	Nº Apres.	39
Validade	24 meses	Registro	1010700760396
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i></p> <p>Fabricantes Internacionais  <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul> </p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
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		
<b>Forma Farmacêutica</b>			
Forma Farmacêutica	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORÂNEA	Nº Apres.	40
Validade	24 meses	Registro	1010700760401
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		

<b>Forma Farmacêutica</b>			
Forma Farmacêutica	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORÂNEA	Nº Apres.	42
Validade	24 meses	Registro	1010700760426
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i></p> <p>Fabricantes Internacionais  <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul> </p>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
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		
<b>Forma Farmacêutica</b>			
Forma Farmacêutica	PO LÍQUIDO INJETÁVEL - SOLUÇÃO DILUENTE	Nº Apres.	43
Validade	24 meses	Registro	1010700760434
Princípio Ativo	AMOXICILINA SÓDICA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i></p> <p>Fabricantes Internacionais  <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul> </p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/SUBCUTÂNEO 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i></p> <p>Fabricantes Internacionais  <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul> </p>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
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		
<b>Forma Farmacêutica</b>			
Forma Farmacêutica	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORÂNEA	Nº Apres.	41
Validade	24 meses	Registro	1010700760418
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i></p> <p>Fabricantes Internacionais  <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul> </p>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
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		
<b>Forma Farmacêutica</b>			
Forma Farmacêutica	PO LÍQUIDO INJETÁVEL	Nº Apres.	44
Validade	24 meses	Registro	1010700760442
Princípio Ativo	AMOXICILINA SÓDICA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i></p> <p>Fabricantes Internacionais  <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul> </p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/SUBCUTÂNEO 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
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		
<b>Forma Farmacêutica</b>			
Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	49
Validade	24 meses	Registro	1010700760493
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	Fabricantes Internacionais • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
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 <b>ATMA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS + ENV X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	50	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760507
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	Fabricantes Internacionais • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
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 <b>ATMA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATMA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG + 31,25 MG / 5 ML PO SUS OR CT FR VD TRANS X 100 ML + COP	PO PARA SUSPENSÃO EXTEMPORANEA	53	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760531
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	Fabricantes Internacionais • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
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 <b>ATMA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG + 62,50 MG / 5 ML PO SUS OR CT FR VD TRANS X 100 ML + COP	PO PARA SUSPENSÃO EXTEMPORANEA	54	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760541
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	Fabricantes Internacionais • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO		

875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS + ENV X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760515
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	Fabricantes Internacionais • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
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 <b>ATMA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS + ENV X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	52	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760523
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	Fabricantes Internacionais • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
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 <b>ATMA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG + 42,50 MG / 5 ML PO SUS OR CT FR VD TRANS X 50 ML + SER DOS	PO PARA SUSPENSÃO EXTEMPORANEA	55	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760558
Princípio Ativo	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRIHIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN ES		
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	Fabricantes Internacionais • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO • GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
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 <b>ATMA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG + 42,50 MG / 5 ML PO SUS OR CT FR VD TRANS X 100 ML + SER DOS	PO PARA SUSPENSÃO EXTEMPORANEA	56	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760566
Princípio Ativo	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRIHIDRATADA		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - REINO UNIDO
Via de Administração	ORAL 1
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [MATRIA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760051
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

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 [MATRIA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760124
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [MATRIA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 100 MG PO LIOFIL INJ CT FA VD INC + DIL X 10 ML	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	13	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760132
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [MATRIA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 18	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760061
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • GLAXOSMITHKLINE MÉDICO S.A DE C.V. - MÉXICO		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [MATRIA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760116
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/SUBCUTÂNEO 1
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda 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 [MATRIA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 G + 200 MG PO LIOFIL INJ CT FA VD INC + DIL X 20 ML	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760140
Princípio Ativo	AMOXICILINA SODICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/SUBCUTÂNEO 1
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	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [MATRIA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG + 31,25 MG/5 ML PO EXT CT FR VD AMB X 75 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	27	19/12/1988

Validade	24 meses	Registro	1010700760272
Princípio Ativo	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRIHIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GLAXOSMITHKLINE MÉDICO S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
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 <b>[MATRIZ]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG + 625 MG/5 ML PO EXT CT FR VD AMB X 75 ML	PO PASTA PREPARAÇÕES EXTEMPORÂNEA	30	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760302
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GLAXOSMITHKLINE MÉDICO S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda 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 <b>[MATRIZ]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
875 MG + 125 MG COM REV CT 2 BL AL PLUS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	37	19/12/1988
Validade	18 meses	Registro	1010700760371
Princípio Ativo	AMOXICILINA ÁCIDO CLAVULÂNICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GLAXOSMITHKLINE MÉDICO S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda 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 <b>[MATRIZ]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
875 MG + 125 MG COM REV CT 2 BL AL X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	38	19/12/1988
Validade	18 meses	Registro	1010700760368
Princípio Ativo	AMOXICILINA ÁCIDO CLAVULÂNICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		

Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[MATRIZ]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
875 MG + 125 MG COM REV CT 2 BL AL PLUS INC X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	35	19/12/1988
Validade	18 meses	Registro	1010700760353
Princípio Ativo	AMOXICILINA ÁCIDO CLAVULÂNICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GLAXOSMITHKLINE MÉDICO S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda 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 <b>[MATRIZ]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
875 MG + 125 MG COM REV CT 2 BL AL PLUS INC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	36	19/12/1988
Validade	18 meses	Registro	1010700760361
Princípio Ativo	AMOXICILINA ÁCIDO CLAVULÂNICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GLAXOSMITHKLINE MÉDICO S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GLAXOSMITHKLINE MÉDICO S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda 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 <b>[MATRIZ]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
875 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	45	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760450
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GLAXOSMITHKLINE MÉDICO S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda 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		

<b>Apresentação</b> [NATIVA]	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
875 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 20	COMPRESSIDO REVESTIDO	46	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760469
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRÍ-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN BD		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GLAXOSMITHKLINE MÉXICO S.A DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA Único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> [NATIVA]	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600 MG + 42,9 MG/5 ML PO EXT CT FR VD AMB X 50 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	47	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760477
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRÍ-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN ES		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GLAXOSMITHKLINE MÉXICO S.A DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA Único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LUGAR SECO CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		

<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> [NATIVA]	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600 MG + 42,9 MG/5 ML PO EXT CT FR VD AMB X 100 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	48	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760078
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRÍ-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN ES		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GLAXOSMITHKLINE MÉXICO S.A DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA Único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LUGAR SECO CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Voltar

Detalhe do Produto : CLINON

Nome da Empresa:	BLAU FARMACÉUTICA S.A.
CNPJ:	58.430.828/0001-60
Autorização:	1016377
Nome Comercial:	CLINON
Categoria:	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Registro:	116370098
Processo:	25351.323688/2013-41 Proc. Anterior : 25351.382447/2011-41
Vencimento do Registro:	09/2018

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG PO INJ CX 100 FA VD INC + 100 DIL X 5 ML (EHB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	1	12/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700980016
Princípio Ativo:	AMPICILINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	CLINON		
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CADA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacéutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1000 MG PO INJ CX 100 FA VD INC + 100 DIL X 5 ML (EHB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	2	12/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700980024
Princípio Ativo:	AMPICILINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	CLINON		
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CADA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacéutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PO INJ CT FA VD INC + DIL X 5 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	3	12/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700980032
Princípio Ativo:	AMPICILINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	CLINON		
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacéutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

			Data de

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Publicação
1000 MG PO INJ CT FA VD INC + DIL X 5 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	4	12/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700980040
Princípio Ativo:	AMPICILINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	CLINON		
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacéutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PO INJ CX 100 FA VD INC (EHB HOSP)	PO INJETAVEL	5	12/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700980059
Princípio Ativo:	AMPICILINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	CLINON		
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CADA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacéutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1000 MG PO INJ CX 100 FA VD INC (EHB HOSP)	PO INJETAVEL	6	12/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700980067
Princípio Ativo:	AMPICILINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	CLINON		
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CADA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacéutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG PO INJ CT FA VD INC + AMP DEL PLAS X 5 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	7	12/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700980075
Princípio Ativo:	AMPICILINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacéutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG PO INJ CX 100 FA VD INC + 100 AMP DEL PLAS X 5 ML (EHB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	8	12/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700980083

82

002897

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA

Nome da Empresa	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA		
CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Nome Comercial	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Classe Terapêutica	RELAXANTES MUSCULARES		
Registro	143810174		
Processo	25351.5442/872011-41		
Vencimento do Registro	10/2020		
<b>Apresentação <u>ATIVA</u></b>			
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	1	26/10/2015	
Validade	24 meses	Registro	1438101740016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação <u>ATIVA</u></b>			
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15	2	26/10/2015	
Validade	24 meses	Registro	1438101740024
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Validade	24 meses	Registro	1438101740040
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação <u>ATIVA</u></b>			
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	5	26/10/2015	
Validade	24 meses	Registro	1438101740059
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Vermelha		

Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação <u>ATIVA</u></b>			
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	3	26/10/2015	
Validade	24 meses	Registro	1438101740032
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação <u>ATIVA</u></b>			
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	4	26/10/2015	

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação <u>ATIVA</u></b>			
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	6	26/10/2015	
Validade	24 meses	Registro	1438101740067
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação <u>ATIVA</u></b>			
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15	7	26/10/2015	
Validade	24 meses	Registro	1438101740075
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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	Adulto
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <small>[Ativa]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740083
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <small>[Ativa]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740091
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	S
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <small>[Ativa]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740105
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	S
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Votar

**Detalhe do Produto : cloridrato de clorpromazina**

<b>Nome da Empresa:</b>	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA		
<b>CNPJ:</b>	17.174.657/0001-78	<b>Autorização:</b>	1003877
<b>Nome Comercial:</b>	cloridrato de clorpromazina		
<b>Categoria:</b>	NEUROLEPTICOS		
<b>Registro:</b>	103870064		
<b>Processo:</b>	25351.139690/2008-01		
<b>Vencimento do Registro:</b>	01/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	04/01/2010
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038700640013
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - BRASIL <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	04/01/2010
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038700640021
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - BRASIL <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	04/01/2010
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038700640031
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - BRASIL <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		



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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



123

002901

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NAUSILON B6

Nome da Empresa	CIFARMA CIENTIFICA FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	17.562.075/0001-69	Autorização	1.01.560-1
Nome Comercial	NAUSILON B6		
Classe Terapêutica	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro	115600078		
Processo	25000.004460/99-13		
Vencimento do Registro	07/2020		
<b>Apresentação (ATIVA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780046
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIFARMA CIENTIFICA FARMACEUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação (ATIVA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	7	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780070
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		

Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação (ATIVA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 (embosp01)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA DIMENDRINATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
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		
<b>Apresentação (ATIVA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML + 10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB. HOSP.)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780021
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
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		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIFARMA CIENTIFICA FARMACEUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
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		
<b>Apresentação (ATIVA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780089
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIFARMA CIENTIFICA FARMACEUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
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		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação (ATIVA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML + 10 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780038
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
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		
<b>Apresentação (ATIVA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG + 10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780054
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<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 <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 10 MG COM CT BL AL PLUS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780062
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Votar

133

002903

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Cloridrato de Dobutamina

<b>Nome da Empresa</b>	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	17.174.657/0001-78	<b>Autorização</b>	1.00.387-7
<b>Nome Comercial</b>	Cloridrato de Dobutamina		
<b>Classe Terapêutica</b>	MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO		
<b>Registro</b>	103870057		
<b>Processo</b>	25351.072824/2006-26		
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2021		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
14,0 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	22/05/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700570015
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

156

002904

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: SOYNATI

Nome da Empresa	PHARMASCIENCE INDUSTRIA FARMACEUTICA EIRELI
CNPJ	25.773.037/0001-83
Nome Comercial	SOYNATI
Classe Terapêutica	FITOTERAPICO SIMPLES COADJUVANTE NO TRATAMENTO DO CLIMATERIO
Registro	117170062
Processo	25351.408281/2005-17
Vencimento do Registro	01/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	30/01/2006

Validade	24 meses	Registro	1171700620010
Princípio Ativo	GLYCINE MAX (L.) MERRL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PHARMASCIENCE INDUSTRIA FARMACEUTICA EIRELI - BETIM - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	30/01/2006

Validade	24 meses	Registro	1171700620029
Princípio Ativo	GLYCINE MAX (L.) MERRL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
-----------	--

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	30/01/2006

Validade	24 meses	Registro	1171700620037
Princípio Ativo	GLYCINE MAX (L.) MERRL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>

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

Votar

161 002975

**Consulta de Produtos**

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

Institucional Anúncio Divulgação Serviços Áreas de Atuação Legislação

**Detalhe do Produto : FENOCRIS**

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	FENOCRIS		
Princípio Ativo:	FENOBARBITAL		
Categoria:	ANTICONGULSTIVANTES		
Registro:	102980016		
Processo:	23992-01/5475/73		
Vencimento do Registro:	10/2018		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	*****	1	14/05/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1029800160014
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEIADOR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX ENV KRAFT POLIET X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	14/05/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1029800160099
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	13	14/05/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1029800160138
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	*****	14	14/05/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1029800160121
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

40MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 20 ML + GOT (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	15	12/05/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1029800160030
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEIADOR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML + GOT	SOLUÇÃO ORAL	16	18/02/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1029800160111
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEIADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INF CX 50 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETÁVEL	17	02/05/2014
Validade:	24 meses	Registro:	1029800160102
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília-DF - CEP: 71205-650 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

165

002936

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: citrato de fentanila

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	citrato de fentanila		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NARCOTICOS		
<b>Registro</b>	113430151		
<b>Processo</b>	25351.119041/2007-02		
<b>Vencimento do Registro</b>	10/2022		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	01/10/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301510012
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE FENTANILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRATECAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	01/10/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301510020
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE FENTANILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	INTRATECAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	01/10/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301510047
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE FENTANILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRATECAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

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



002978

50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	01/10/2007
Validade	24 meses	Registro	1134301510055
Princípio Ativo	CITRATO DE FENTANILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li><li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li></ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRATECAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
			<a href="#">Voltar</a>

172

00299

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto FUROSEFARMA

Nome da Empresa	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA		
CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.025-1
Nome Comercial	FUROSEFARMA		
Classe Terapêutica	DIURÉTICOS		
Registro	110850020		
Processo	25351.023134/00-78		
Vencimento do Registro	04/2021		
Apresentação <b>ATMA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1108500200014
Princípio Ativo	FUROSEMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		
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 <b>ATMA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSPI)	SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1108500200030
Princípio Ativo	FUROSEMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO
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

Voltar

175

## Detalhe do Produto : SULFATO DE GENTAMICINA

<b>Nome da Empresa:</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ:</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização:</b>	1013430
<b>Nome Comercial:</b>	SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Categoria:</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
<b>Registro:</b>	113430119		
<b>Processo:</b>	25351.067879/2005-33		
<b>Vencimento do Registro:</b>	05/2020		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG / ML SOL INJ CT 01 AMP VD INC X 2 ML	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	1	30/05/2005
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1134301190018
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG / ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	2	30/05/2005
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1134301190026
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG / ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	3	30/05/2005
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1134301190034
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

002911

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



180

002912

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: GLIMEPIRIDA

<b>Nome da Empresa</b>	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA		
<b>CNPJ</b>	02.814.497/0001-07	<b>Autorização</b>	1.04.381-0
<b>Nome Comercial</b>	GLIMEPIRIDA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDIABETICOS		
<b>Registro</b>	143810146		
<b>Processo</b>	25351.871234/2008-17		
<b>Vencimento do Registro</b>	01/2020		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
2MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/01/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101460013
<b>Princípio Ativo</b>	GLIMEPIRIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
2MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/01/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101460021
<b>Princípio Ativo</b>	GLIMEPIRIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/01/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101460031
<b>Princípio Ativo</b>	GLIMEPIRIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/01/2010

Validade	24 meses	Registro	1438101460048
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/01/2010
Validade	24 meses	Registro	1438101460056
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	11/01/2010
Validade	24 meses	Registro	1438101460064
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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
2MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28	COMPRIMIDO SIMPLES	7	11/01/2010
Validade	24 meses	Registro	1438101460072
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28	COMPRIMIDO SIMPLES	8	11/01/2010
Validade	24 meses	Registro	1438101460080
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

184

002917

Consultas / Medicamentos / Detalhes

## Detalhe do Produto: Haloperidol

<b>Nome da Empresa</b>	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	17.174.657/0001-78	<b>Autorização</b>	1.00.387-7
<b>Nome Comercial</b>	Haloperidol		
<b>Classe Terapêutica</b>	NEUROLEPTICOS		
<b>Registro</b>	103870061		
<b>Processo</b>	25351.626088/2007-10		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2018		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	03/11/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700610017
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	03/11/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700610025
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	03/11/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700610033
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

202

002919

## Detalhe do Produto: ANGIL

<b>Nome da Empresa</b>	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	61.068.755/0001-12	<b>Autorização</b>	1.00.714-6
<b>Nome Comercial</b>	ANGIL		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
<b>Registro</b>	107140106		
<b>Processo</b>	25000.016443/88		
<b>Vencimento do Registro</b>	06/2019		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5MG COM SUBL CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	3	11/04/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1071401060033
<b>Princípio Ativo</b>	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b> 002970

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/04/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1071401060041
<b>Princípio Ativo</b>	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/04/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1071401060051

<b>Princípio Ativo</b>	DINITRATO DE ISOSSORBIDA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados] 002921
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5MG COM SUBL CX BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	6	11/04/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1071401060068
<b>Princípio Ativo</b>	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim <span style="float: right;">002922</span>
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	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1071401060017
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	002923	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG COM SUB-LING CT STR X 10	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	2	11/04/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1071401060025
<b>Princípio Ativo</b>	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Voltar



209

0029~4

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: PARKIDOPA

<b>Nome da Empresa</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1002981
<b>Nome Comercial</b>	PARKIDOPA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIPARKINSONIANOS		
<b>Registro</b>	102980107		
<b>Processo</b>	25000.006177/89-73		
<b>Vencimento do Registro</b>	06/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	29/08/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801070034
<b>Princípio Ativo</b>	LEVODOPA CARBIDOPA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	29/08/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801070045
<b>Princípio Ativo</b>	LEVODOPA CARBIDOPA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG + 25 MG COM CX FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	29/08/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801070019
<b>Princípio Ativo</b>	LEVODOPA CARBIDOPA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG + 25 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	29/08/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801070027

<b>Princípio Ativo</b>	LEVODOPA CARBIDOPA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li><li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

[Voltar](#)

253

002937

Consultas / Medicamentos / Detalhes

## Detalhe do Produto: CIMELIDE

<b>Nome da Empresa</b>	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA		
<b>CNPJ</b>	02.814.497/0001-07	<b>Autorização</b>	1043810
<b>Nome Comercial</b>	CIMELIDE		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS		
<b>Registro</b>	143810059		
<b>Processo</b>	25351.024821/00-83		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2021		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	1	29/03/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100590010
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	SUSPENSAO ORAL	3	29/03/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100590037
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

002978

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	29/03/2001
Validade	24 meses	Registro	1438100590045
Princípio Ativo	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	8	29/03/2001
Validade	24 meses	Registro	1438100590088
Princípio Ativo	NIMESULIDA		

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML	SUSPENSAO ORAL	2	29/03/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100590029
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

20 MG/G GEL CT BG AL X 30 G	GEL	5	29/03/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100590053
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL CT BG AL X 40 G	GEL	6	29/03/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100590061
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL CT BG AL X 60 G	GEL	7	29/03/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100590071
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL CT BG PLAS AL OPC X 30 G	GEL	9	29/03/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100590096
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA PLASTICO LAMINADO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		



Apresentação fracionada

Não

Voltar

272,273.002923

Ministério da Saúde

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

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Cidade de São Paulo Regulado

## Detalhe do Produto : PERMENATI

<b>Nome da Empresa:</b>	NATIVITA IND. COM. LTDA.		
<b>CNPJ:</b>	65.271.900/0001-19	<b>Autorização:</b>	1047613
<b>Nome Comercial:</b>	PERMENATI		
<b>Categoria:</b>	ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS		
<b>Registro:</b>	147610011		
<b>Processo:</b>	25351.199947/2002-80		
<b>Vencimento do Registro:</b>	09/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML	LOÇÃO	1	30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110011
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATIVITA IND. COM. LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CX C/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇÃO	2	30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110021
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATIVITA IND. COM. LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CX S/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇÃO	3	30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110038
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATIVITA IND. COM. LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de
--------------------	--------------	-----------	---------

002934

10 MG/ML LOC CT 160 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	4	Publicação 30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110046
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATIVITA IND. COM. LTDA. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML LOC CX C/COLM 160 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	5	30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110054
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATIVITA IND. COM. LTDA. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML LOC CX S/COLM 160 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	6	30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110062
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATIVITA IND. COM. LTDA. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML LOC CT 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	7	30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110070
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATIVITA IND. COM. LTDA. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML LOC CREM CT FR PLAS OPC 60 ML	LOÇAO	8	30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110089
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		

<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> NATIVITA IND. COM. LTDA. - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML LOC CREM CX 144 FR PLAS OPC 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	9	30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110097
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML LOC CREM CX 50 FR PLAS OPC 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	10	30/09/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1476100110100
<b>Princípio Ativo:</b>	PERMETRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

VOLTAR
--------



289



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
Gerência Geral de Medicamentos

## DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

## Dados da Empresa

Razão Social: NATIVITA IND. COM. LTDA.  
CNPJ: 65.271.900/0001-19

## Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	SEMI-SÓLIDO		
Nome do Produto:	POMADA PARA ASSADURA		
Nome Comercial:	NATIGLOS		
Produção:	Produção Própria;		
Data da Notificação:	18/11/2016		
Vencimento da Notificação:	18/11/2021		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume	Prazo de Validade
1	BISNAGA DE ALUMINIO	45 G	24 meses

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epíteto específico).

Os Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 212181113573116 emitido em 18/11/2016 13:57:31

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

## FICHA TÉCNICA DE PRODUTO



**PRODUTO: Complexan** (Suplemento vitamínico Complexo B)

**CATEGORIA:** Suplemento vitamínico

**NÚMERO DE REGISTRO:** Produto dispensado da obrigatoriedade de registro conforme RDC nº 27/2010.



### APRESENTAÇÕES:

● **COMPLEXAN SOLUÇÃO ORAL GOTAS (NIACINA, ÁCIDO PANTOTÊNICO, PIRIDOXINA, RIBOFLAVINA E TIAMINA). FRASCO C/ 30 ML.**

CÓDIGO DO PRODUTO: 0244

DESCRIÇÃO DO PRODUTO: Suplemento vitamínico Complexo B. Solução oral gotas.

CONDIÇÕES DE ESTOCAGEM: Conservar em temperatura ambiente, protegido da luz e umidade.

VALIDADE: 36 meses

CÓDIGO DE BARRAS: 789801456535-5

PSICOTRÓPICO PORTARIA: ( ) SIM ( X ) NÃO

DIMENSÕES DO CARTUCHO: 40 x 38 x 92 mm

PESO DA UNIDADE: 0,048 kg

Nº DA CAIXA DE EMBARQUE: 47

DIMENSÕES DA CAIXA DE EMBARQUE: 415 x 316 x 190 mm

QUANTITATIVO DA CAIXA DE EMBARQUE: 160 unidades

PESO BRUTO: 7,7 kg

CLASSIFICAÇÃO FISCAL: 2106.90.30

DECRETO LEI: ( ) POSITIVO ( ) NEGATIVO ( X ) NEUTRO

● **COMPLEXAN XAROPE (NIACINA, ÁCIDO PANTOTÊNICO, PIRIDOXINA, RIBOFLAVINA E TIAMINA). FRASCO C/ 100 ML.**

CÓDIGO DO PRODUTO: 0245

DESCRIÇÃO DO PRODUTO: Suplemento vitamínico Complexo B. Xarope.

CONDIÇÕES DE ESTOCAGEM: Conservar em temperatura ambiente, protegido da luz e umidade

VALIDADE: 36 meses

CÓDIGO DE BARRAS: 789801456536-2

PSICOTRÓPICO PORTARIA: ( ) SIM ( X ) NÃO

DIMENSÕES DO CARTUCHO: 52 x 52 x 115 mm

PESO DA UNIDADE: 0,140 kg

Nº DA CAIXA DE EMBARQUE: 2 P

DIMENSÕES DA CAIXA DE EMBARQUE: 325 x 270 x 230 mm

QUANTITATIVO DA CAIXA DE EMBARQUE: 60 unidades.

PESO BRUTO: 8,7 kg

CLASSIFICAÇÃO FISCAL: 2106.90.30

DECRETO LEI: ( ) POSITIVO ( ) NEGATIVO ( X ) NEUTRO

# FICHA TÉCNICA DE PRODUTO



## APRESENTAÇÕES:

### **COMPLEXAN COMPRIMIDO REVESTIDO (NIACINA, ÁCIDO PANTOTÊNICO, PIRIDOXINA, RIBOFLAVINA E TIAMINA). EMBALAGEM COM 30 COMPRIMIDOS REVESTIDOS.**

CÓDIGO DO PRODUTO: 0242

DESCRIÇÃO DO PRODUTO: Suplemento vitamínico Complexo B. Comprimido revestido.

CONDIÇÕES DE ESTOCAGEM: Conservar em temperatura ambiente, protegido da luz e umidade

VALIDADE: 36 meses

CÓDIGO DE BARRAS: 789801456534-8

PSICOTRÓPICO PORTARIA: ( ) SIM ( X ) NÃO

DIMENSÕES DO CARTUCHO: 63 x 34 x 112 mm

PESO DA UNIDADE: 0,017 kg

Nº DA CAIXA DE EMBARQUE: 1 P

DIMENSÕES DA CAIXA DE EMBARQUE: 525 x 250 x 236 mm

QUANTITATIVO DA CAIXA DE EMBARQUE: 112 unidades

PESO BRUTO: 2,3 kg

CLASSIFICAÇÃO FISCAL: 2106.90.30

DECRETO LEI: ( ) POSITIVO ( ) NEGATIVO ( X ) NEUTRO

### **COMPLEXAN COMPRIMIDO REVESTIDO (NIACINA, ÁCIDO PANTOTÊNICO, PIRIDOXINA, RIBOFLAVINA E TIAMINA). EMBALAGEM COM 100 COMPRIMIDOS REVESTIDOS.**

CÓDIGO DO PRODUTO: 0243

DESCRIÇÃO DO PRODUTO: Suplemento vitamínico Complexo B. Comprimido revestido.

CONDIÇÕES DE ESTOCAGEM: Conservar em temperatura ambiente, protegido da luz e umidade

VALIDADE: 36 meses

CÓDIGO DE BARRAS: 789801456538-6

PSICOTRÓPICO PORTARIA: ( ) SIM ( X ) NÃO

DIMENSÕES DO CARTUCHO: 70 x 35 x 122 mm

PESO DA UNIDADE: 0,043 kg

Nº DA CAIXA DE EMBARQUE: 9 P

DIMENSÕES DA CAIXA DE EMBARQUE: 435 x 370 x 252 mm

QUANTITATIVO DA CAIXA DE EMBARQUE: 112 unidades

PESO BRUTO: 5,6 kg

CLASSIFICAÇÃO FISCAL: 2106.90.30

DECRETO LEI: ( ) POSITIVO ( ) NEGATIVO ( X ) NEUTRO

Blau 30

002939



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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Aleandro Gonçalves Passarinho, Rua Urbano Santos, 50, Centro, São Raimundo Das Mangabeiras, MA, 65840-000, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (R N Gomes Rodrigues & Cia Ltda, Avenida XV de Dezembro, 1099, Cidade Nova, João Lisboa, MA, 65922-000, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 897, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Adare Pharmaceuticals INC, 845 Center Drive, Vandalia, OH 45377, Estados Unidos da América, Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A., etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Air Liqueide Brasil Ltda, Av. Presidente Wilson, 5874 - Vila Independência, São Paulo, SP, 04220-002, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Air Liqueide Brasil Ltda, Av. Mangueiros, 3331, Bairro CIVIT II, Serra, ES, 29173-082, etc.)

Table with 2 columns: Field (EMPRESA, ENDEREÇO, MUNICÍPIO, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Blau Farmacêutica S.A., R. Adherbal Stresser, 84 - Jd. Arpoador, São Paulo, SP, 05566-000, etc.)

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

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Grünenthal GMBH, Zieglerstrasse 6, 52078, Aachen, Alemanha, Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Lupin Limited, Plot nº 15 B, Phase IA, Verna Industrial Area, Verna, Salcette, Goa, Índia, Merck S.A., etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Nextpharma S.A.S., 17 route de Meulan 78520 Limay, França, UCB Biopharma S.A., etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Rafa Laboratories Ltd., 3 Ze'ev Lev St., Har Hotzvim Ind. Zone, Jerusalem, Israel, Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 898, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Globe Química S.A., Rodovia SP 332 Km 138 - Portão A, Itapavussu, Cosmópolis, SP, 13150-000, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 899, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

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

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





## ANEXO

EMPRESA: MARIA DAS GRAÇAS OLIVEIRA DA SILVA ME  
ENDEREÇO: AV. ANTONIO FRANCISCO SANTOS JÚNIOR, Nº  
675, BOX 01  
BAIRRO: CENTRO CEP: 16240000 - SANTÓPOLIS DO AGUA-  
PEI/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 SERVICOS LTDA  
- EPP  
ENDEREÇO: R. ELIAS FERREIRI Nº 400 - bloco 04 BL.4 - CONJ.  
PE ALDO  
BAIRRO: JD.NOVO MUNDO CEP: 12908370 - BRAGANÇA PAU-  
LISTA/SP

CNPJ: 03.140.807/0001-18  
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  
0561880/15-1.

EMPRESA: SUMATEX PRODUTOS QUÍMICOS LTDA.  
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL, Nº 20001  
BAIRRO: COELHO NETO, CEP: 21530000 - RIO DE JANEI-  
RO/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 OLIMPIA 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 FI-  
SIOTERAPIA 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:  
YX62X92H9Y6H (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 INDÚSTRIA 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: 207070066 AUTORIZ/MS: 8.00433.2  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Encerramento de atividades comprovado pela baixa de inscrição no  
Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica.

EMPRESA: KINDERHORT INDÚSTRIA COMÉRCIO DE PRO-  
DUTOS DE LIMPEZA E COSMÉTICA LTDA  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 040 A 335 MT DO 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  
0562041/15-4.

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>,  
pelo código 10102015113000072

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a  
Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua re-  
novação 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 pu-  
blicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Pathem Manufacturing Services LLC	
Endereço: 5900 Martin LutherKing Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Fierre Fabre do Brasil Li- da	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.00.162-9	
Expediente(s) nº: 0518567/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis estérilizados: sorbotes parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Blauer Farmoquímica Ltda.	
CNPJ: 53.359.824/0004-61	
Endereço: Rua Dr. Mário Augusto Pereira, 91	
Bairro: Jardim São Paulo	
CEP: 06767-330	
Município: Taboão da Serra	
UF: SP	
Autorização de Funcionamento: 1.01.524-6	
Autorização Especial: 1.22.270-9	
Expediente(s) nº: 0494033/15-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos ef- ervescentes, granulados, pós e pós efervescentes.	

## 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 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 pu-  
blicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Bristol Myers Squibb de México, S. de R.L. de C.V	
Endereço: Calzada de Tlalpan Nº 2996, Col. Ejido de Santa Úrsula, Cops, C. P04870, Delgo, Coahuila	
País: México	
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacéutica Li- da	CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0	
Expediente(s) nº: 0330791/15-3 e 0330780/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	
Líquidos não estéreis: emulsões.	

Empresa Fabricante: Bushu Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: 1 Takano, Kawagoe, Saitama 350-0801	
País: Japão	
Empresa solicitante: Daiichi Sankyo Brasil Farmacéutica Ltda	CNPJ: 60.874.187/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.454-8	
Autorização Especial: 1.20.332-0	
Expediente(s) nº: 0465336/14-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa: Científica Farmacéutica Ltda.	
CNPJ: 17.567.075/0003-20	
Endereço: Avenida das Indústrias	
Nº: 3.651	Bairro: Bicas
CEP: 33.040-130	
Município: Santa Luzia	
UF: MG	
Autorização de Funcionamento nº: 1.01.560-1	
Expediente(s) nº: 0940362/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos re- vestidos, granulados efervescentes, pastilhas, pós e pós-efervescentes.	
Sólidos não estéreis biológicos: cápsulas e pós.	

Empresa Fabricante: Laboratórios Leon Farma S.A.	
Endereço: Polígono Industrial de Navatejera, C/ La Vallina, S/N - 24008 - Navatejera - Leon	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001- 57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	
Expediente(s) nº: 0217748/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Medicapen Biotech Ltd	
Endereço: SP - 1192 A & B, Phase IV, Industrial Arca, Bhiwadi, 301019, Dist Alwar (Rajasthan)	
País: Índia	
Empresa solicitante: Nunesfarma Distribuidora de Produtos Far- macéuticos Ltda.	CNPJ: 75.014.167/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.795-2	
Expediente(s) nº: 0487845/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Merz Pharma GmbH & Co. KGaA	
Endereço: Ludwigstrasse 22, 64354 Reinheim	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Biobab Sams Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.00.974-4	
Expediente(s) nº: 0397596/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Pathem Inc.	
Endereço: 111 Consumers Drive - Whitby, Ontário, L1N 5Y5	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Merz Sharby Dohme Farmacéutica Li- da	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-3	
Autorização Especial: 1.21.930-2	
Expediente(s) nº: 0448002/15-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granul).	

Empresa Fabricante: Pfizer, S.A. de C.V.	
Endereço: Km 63 Carretera Mexico-Toluca, Zona Industrial, Toluca C.P. 50140, Estado de México.	
País: México	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	
Expediente(s) nº: 0451683/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	

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

123 - 002941



Table with 2 columns: Municipality, UF, CEP. Rows include Araçatuba, Ponta Negra, Alameda Cosme Ferreira, Manaus, Soger Comércio de Medicamentos, Rua Silva Ramos, Manaus.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, CNPJ. Rows include Cenexi, Glemmark, Científica Farmacêutica, Rodovia BR 153, GlaxoSmithKline, Hameln, Langes Feld, Lapon Indústria Farmacêutica, Loran Pharma, Micro Labs Limited, Natcofarma, MSD International, Pathcon Pharmaceuticals, Vertex Farmacêutica do Brasil, Allergan.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, CNPJ. Rows include Rottendorf Pharma, Osterfelder, Gilead Sciences, Schering-Plough, Robert-Koch-Strasse, Collect Importação e Comércio Ltda, AstraZeneca, Vetter Pharma-Fertigung, Eisenbahnstr. 2-4, ASTRAZENCA, Vetter Pharma-Fertigung.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.287, DE 11 DE MAIO 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 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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, Endereço, País, CNPJ. Rows include Blisfarma Indústria Farmacêutica, Diadema, Boehringer Ingelheim, Birkendorfer, Amgen Biocologia do Brasil, Catalent Germany, Gammselbacher, Schering de Brasil, Catalent Pharma Solutions, Mundipharma Brasil, Celgene International, Route de Perreux, Celgene Brasil, Celgene Brasil Produtos Farmacêuticos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, CNPJ. Rows include GlaxoSmithKline, Hameln, Langes Feld, Lapon Indústria Farmacêutica, Loran Pharma, Micro Labs Limited, Natcofarma, MSD International, Pathcon Pharmaceuticals, Vertex Farmacêutica do Brasil, Allergan.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, CNPJ. Rows include Loran Pharma, Micro Labs Limited, Natcofarma, MSD International, Pathcon Pharmaceuticals, Vertex Farmacêutica do Brasil, Allergan.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, CNPJ. Rows include MSD International, Pathcon Pharmaceuticals, Vertex Farmacêutica do Brasil, Allergan.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, CNPJ. Rows include Vetter Pharma-Fertigung, Eisenbahnstr. 2-4, ASTRAZENCA, Vetter Pharma-Fertigung.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.288, DE 11 DE MAIO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017 resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: EMPRESA, ENDEREÇO, BAIRRO, CEP, CNPJ, PROCESSO, AUTORIZAÇÕES, ATIVIDADE/CLASSE, MANIPULAR. Row: CICERO EDUARDO LEAL DA SILVA ME, PRACA JOAO PESSOA 41, BAIRRO: SANTO ANTONIO, CEP: 55293970 - GARANHUNS/PE.

Total de Empresas: 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.289, DE 11 DE MAIO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017 resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: EMPRESA, ENDEREÇO, BAIRRO, CEP, CNPJ, PROCESSO, AUTORIZAÇÕES, ATIVIDADE/CLASSE, COMÉRCIO. Row: FARMÁCIA DO TRABALHADOR DE VENDA NOVA DO IMIGRANTE LTDA - ME, AV. ANGELO ALTOE, 214 - LJ 01, BAIRRO: SAO PEDRO, CEP: 29375000 - VENDA NOVA DO IML-GRANDES.

Ammed

180, 253, 82

002942



ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 770 Sumnerstown Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1314102/16-3; 1314175/16-9; 1314180/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: antígenos recombinantes do papilomavírus humano tipos 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; polissacarídeos pneumocócicos dos sorotipos 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F e 33 F; vírus da varicela atenuado; antígeno da hepatite B recombinante; vírus da hepatite A inativado e purificado; vírus da varicela atenuado; vírus do herpes zoster atenuado; recombinação do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A[8]	
Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88085 Langenargen	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Ociapharma Brasil Ltda	CNPJ: 02.552.927/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.03.971-2	Expediente(s): 1228147/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.383, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.	
Endereço: 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080 - 4990	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1018515/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumo farmacêutico ativo biológico: ranibizumabe.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.384, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP	
Endereço: Highway 52 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1882456/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa: Distribuidora Amaral Ltda.		CNPJ: 21.759.758/0001-88
Endereço: Rua Luis Guilherme da Silva, 1001, Centro Industrial Coronel Jovelino Rabelo		
Município: Divinópolis	UF: MG	CEP: 35502-284
Autorização de Funcionamento: 1.03.647-4	Expediente(s): 1059701/15-8, 1059722/15-1 e 1059740/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.		
Líquidos não estéreis: emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.		

Empresa Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)	
Endereço: Plot No. 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak Dist-502 325, Telangana	
País: Índia	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/portal/portal.jspx>, pelo código 10102016090500063

Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7		
Expediente(s): 1730582/16-9		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: pós liofilizados.		

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health Inc.	
Endereço: 10401 Highway 6, Lincoln, Nebraska (NE) 68517	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1301463/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Stein AG.	
Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein.	
País: Suíça.	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.643/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1256921/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Theodoro F Sobral & Cia Ltda.		CNPJ: 06.597.801/0001-62
Endereço: Rua Bento Leão, 25, Centro		
Município: Floriano	UF: PI	CEP: 64800-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.963-6	Expediente(s): 1089970/15-7, 1089879/15-4 e 1089866/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		
Líquidos não estéreis: soluções, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.385, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Cangeri Ltda.		CNPJ: 92.751.965/0001-34
Endereço: Rua Conselheiro Travassos, 318, São Geraldo		
Município: Porto Alegre	UF: RS	CEP: 90230-140
Autorização de Funcionamento: 1.00.774-3	Expediente(s): 0462832/12-2	
Linha(s): Líquidos não estéreis.		
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.387, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.		CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso		
Município: Pouso Alegre	UF: MG	CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0	Expediente(s): 1362801/16-1 e 1362494/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.		
Sólidos não estéreis periclitínicos: cápsulas e pós.		

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

Cristalia

209, 161

002943

Nº 34, segunda-feira, 22 de fevereiro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

51



RESOLUÇÃO - RE Nº 432, 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 Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Catalent Germany Schorndorf GmbH, Endereço: Steinbeisstrasse 1 und 2, 73614 Schorndorf, País: Alemanha, Empresa Solitante: Abbvie Farmacêutica Ltda., CNPJ: 15.800.545/0001-50, Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7, Expediente(s): 0838154/15-2, Linha(s): Sólidos não estéreis.

RESOLUÇÃO - RE Nº 435, 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 Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Aescia Pharmaceuticals GmbH, Endereço: Gabelstrasse 6, 08036 Zwickau, País: Alemanha, Empresa solitante: UCB Biologma S.A., CNPJ: 64.711.500/0001-14, Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9, Expediente(s): 0722759/15-2, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: AndersonBrecon Incorporated, Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109-3081, País: Estados Unidos da América, Empresa solitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda., CNPJ: 08.002.360/0001-34, Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4, Expediente(s): 0548018/15-7, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis: embalagem secundária.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation, Endereço: 911 North Davis Avenue, Cleveland, Mississippi, 38732, País: Estados Unidos da América, Empresa solitante: Grifols Brasil Ltda., CNPJ: 02.513.899/0001-71, Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7, Expediente(s): 1087194/15-2, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis: 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 10102016022200051

RESOLUÇÃO - RE Nº 436, 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 Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.586, de 12 de setembro de 2014, no Diário Oficial da União nº 177, de 15 de setembro de 2014, Seção 1, pág. 90 e em suplemento, págs. 198 a 200, conforme expediente 1082814/15-1.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: EMPRESA: Ophthalmas S.A., CNPJ: 61.129.409/0001-05, ENDEREÇO: Rua das Nações, N.º: 471, BAIRRO: Jabaquara, CEP: 04349-030, MUNICÍPIO: São Paulo, UF: SP, Autorização de Funcionamento n.º: 1.01724-7, Expediente(s): 25351.532553/2013-00, Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Formas Farmacêuticas: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal), Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com preparação asséptica), Suspensões Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal).

RESOLUÇÃO - RE Nº 437, 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 Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos 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: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda., CNPJ: 44.734.671/0001-51, Endereço: Rodovia Itapira Lindóia, KM 14 s/n, Ponte Preta, Município: Itapira, UF: SP, CEP: 13970-970, Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1, Expediente(s): 0513063/15-8, 0513050/15-6, 0509509/15-5 e 0513548/15-2, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, implantes e pós, Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos e comprimidos revestidos, Semeadoiros não estéreis: cremas, géis e pomadas, Líquidos não estéreis: emulsões, emulsões, soluções, suspensões, xaropes e xaropes, Produtos estéreis: géis, pomadas, pós estéreis, pós liofilizados, soluções (com esterilização terminal), soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

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

Formosa 29, 20

002344



PROCESSO: 25351.423244/2014-70 AUTORIZ/MS: 1.10905.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VERTEX FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA.
ENDERECO: RUA TRINDADE, Nº 125, BLOCO 2
BAIRRO: JARDIM MARGARIDA CEP: 06730000 - VARGEM
GRANDE PAULISTA/SP
CNPJ: 21.798.065/0001-02
PROCESSO: 25351.335463/2015-73 AUTORIZ/MS: 1.14143.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: ELLO DISTRIBUIÇÃO LTDA
ENDERECO: Av. Anápolis, S/N, Quadra 0, Lote 02
BAIRRO: Fazenda Planície Petrópolis CEP: 74780562 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 14.115.388/0001-80
PROCESSO: 25351.255053/2013-94 AUTORIZ/MS: 1.23483.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MAWED COMERCIAL LTDA - ME
ENDERECO: AV. SANTOS DUMONT ESQUINA PARANAGUA,
SN - QUADRA 27 - LOTE 25 - SALA 02
BAIRRO: JARDIM NOVO MUNDO CEP: 74715450 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 12.252.118/0001-96
PROCESSO: 25351.515565/2013-95 AUTORIZ/MS: 1.23557.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: labmass laboratory - laboratorio de análise química, consultoria e treinamento Ltda
ENDERECO: Rua Alberto Cerqueira de Lima, 249
BAIRRO: Taquaral CEP: 13076010 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 16.383.999/0001-35
PROCESSO: 25351.537575/2016-03
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2617315/16-8, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. Empresa não petição AFE.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: INDUSTRIA E COMERCIO TRIUNFO LTDA
ENDERECO: PASSAGEM SAO JOSE 00078
BAIRRO: GUANABARA CEP: 67000 - ANANINDEUA/PA
CNPJ: 04.358.610/0001-12
PROCESSO: 250000598483 AUTORIZ/MS: 2.00714.4
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA
ENDERECO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 61.593.620/0001-76
PROCESSO: 0500877 AUTORIZ/MS: 2.00269.8
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2283921/16-6.

EMPRESA: RAIÁ S/A - MATRIZ
ENDERECO: PRAÇA PANAMERICANA, 57
BAIRRO: ALTO DE PINHEIROS CEP: 05461000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 60.605.664/0001-06
PROCESSO: 250001147983 AUTORIZ/MS: 2.00705.3
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA
ENDERECO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 61.593.620/0001-76
PROCESSO: 250000500977 AUTORIZ/MS: 1.00134.2
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2283921/16-6.

EMPRESA: TERADA & CIA LTDA
ENDERECO: R. BRAZELIZA ALVES DE CARVALHO 00422
BAIRRO: VILA BARUCEL CEP: 2510 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 60.832.573/0001-03
PROCESSO: 250000837283 AUTORIZ/MS: 3.00631.5
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

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

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

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 re-regularização.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Baxalta Belgium Manufacturing S.A., Endereço: Boulevard René Branquart 80, B-7860 - Lessines (site: Baxalta Belgium Manufacturing S.A.), País: Bélgica, Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda., CNPJ: 49.351.786/0001-80, Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9, Expediente(s): 1145772/16-4.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Bayer S.A., CNPJ: 18.459.628/0001-15, Endereço: Rua Domingos Jorge, 1100 - Socorro, Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 04779-900, Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8, Expediente(s): 2179117/16-1, 2179132/16-5, 2179111/16-2, 2179101/16-5.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos. Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos. Produtos estéreis: embalagem secundária. Líquidos não estéreis: embalagem secundária. Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Farmace Indústria Química Farmacêutica Cearense Ltda., CNPJ: 06.628.333/0001-46, Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lirio Callow, Km 02, S/Nº - Sítio Barreiras, Município: Barbalha, UF: CE, CEP: 63180-000, Autorização de Funcionamento: 1.01.085-1, Expediente(s): 2102592/16-4.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis: concentrados polielectrolíticos para hemodíálise (CPHD), elixires, soluções e xaropes.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ: 33.258.401/0011-77, Endereço: Rua Isaltino Silveira, 768, Galpão 7 Parte - Cantagalo, Município: Três Rios, UF: RJ, CEP: 25804-250, Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7, Expediente(s): 2159187/16-3.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: comprimidos revestidos.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Supera Farmácia Laboratórios S.A., CNPJ: 43.312.503/0001-05, Endereço: Avenidas Maciães Unidas, 22532, Bloco 1, - Vila Almeida, Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 04795-100, Autorização de Funcionamento: 1.00.372-4, Expediente(s): 2160471/16-1.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 289, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Alincomot Allina Incorporated, Endereço: 11040 Roselle Street, San Diego, California (CA) 92121, País: Estados Unidos da América, Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda., CNPJ: 49.351.786/0001-80, Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9, Expediente(s): 1223685/16-3.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Laboratorios Lesvi, SL, Endereço: Avinguda de Barcelona, 69-08970-Sant Joan Despí, Barcelona, País: Espanha, Empresa solicitante: Merck S.A., CNPJ: 33.069.212/0001-84, Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8, Expediente(s): 1642794/16-7.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul e embalagem primária).

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V., Endereço: Waarderweg 39, Haarlem, 2031BN, País: Holanda, Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda., CNPJ: 45.987.013/0001-34, Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0, Expediente(s): 2010935/16-1, 2010945/16-8, 2011040/16-5.

Formosa - 172

002945



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.425, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração do Razão Social de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company information: Indústria Farmacêutica Riocinética Ltda, CNPJ: 55.643.555/0001-43, Endereço: Avenida Tamaf, 2590 2600 - Bairro Jardim Anice, Município: São José do Rio Preto, UF: SP, CEP: 15.057-43, Autorização de Funcionamento: 3.01.329-1, Expediente(s): 1043313/15-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Sancantes Domissanitários: LIQUIDOS

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with company information: Brinifarma Indústria Química e Farmacêutica S/A, CNPJ: 05.161.069/0009-44, Endereço: Rua VPR 01, Quadra 2 A Módulo 04, Dala, Município: Anápolis, UF: GO, CEP: 75132-020, Autorização de Funcionamento: 1.05.584, Expediente(s): 1140642/16-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with company information: Empresa Fabricante: Chiess Farmaceutici S.P.A, Endereço: Via Palermo, 28/A - Parma, País: Itália, Empresa solicitante: Chiess Farmacêutica Ltda, CNPJ: 61.363.032/0001-46, Autorização de Funcionamento: 1.00.058, Expediente(s): 1392290/16-4, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with company information: Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda, CNPJ: 02.814.497/0002-98, Endereço: Rua Comendador Armando Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso, Município: Pouso Alegre, UF: MG, CEP: 37550-000, Autorização de Funcionamento: 1.04.381, Expediente(s): 1362537/16-3 e 1362820/16-8, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Semissólidos não estéreis: cremes, pomadas e géis.

Table with company information: Empresa: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A, CNPJ: 61.082.426/0016-02, Endereço: VPR 1, Quadra 2-A, Módulo 5, Dala, Município: Anápolis, UF: GO, CEP: 75132-020, Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7, Expediente(s): 1201002/16-2, 1201493/16-1 e 1203985/16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: pós. Semissólidos não estéreis: cremes e pomadas. Líquidos não estéreis: soluções.

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

Table with company information: Empresa: Farmos Indústria Química e Farmacêutica Cearense Ltda, CNPJ: 06.628.333/0001-46, Endereço: Avenida Dr. Antônio Lirio Callau, Km 02, Sítio Barreiras, Município: Barbalha, UF: CE, CEP: 63180-000, Autorização de Funcionamento: 1.01.085, Expediente(s): 1294188/16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Table with company information: Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited, Endereço: 17-85 Jusohomachi 2-chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686, País: Japão, Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda, CNPJ: 56.998.701/0001-16, Autorização de Funcionamento: 1.00.553, Expediente(s): 1350058/16-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos.

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

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

Table with company information: Empresa: UCR Bionharma S.A, CNPJ: 64.711.500/0001-14, Endereço: Alameda Araguaia, 3833 - Centro Empresarial Tamboré, Município: Blumenau, UF: SC, CEP: 08455-000, Autorização de Funcionamento: 1.02.361, Autorização Especial: 1.20.456-1, Expediente(s): 0253268/15-1, Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.



GSK 28

002946



<b>País:</b> Índia
<b>Empresa Solitante:</b> Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 92.265.552/0001-40
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.01.819-6   <b>Expediente(s):</b> 2546062/16-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:</b>
<b>Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química:</b> aciclovir

<b>Empresa:</b> Libbs Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.230.314/0005-07
<b>Endereço:</b> Rua Alberto Correa Francfort, Nº 88 - Bairro dos Oliveiras
<b>Município:</b> Embu das Artes   <b>UF:</b> SP   <b>CEP:</b> 06807-461
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 0052879/17-0   1.00.033-3
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Produtos Estéreis:</b> pós liofilizados (envase, liofilização e embalagem secundária) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

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.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.

ANEXO

<b>Empresa:</b> Cirúrgica Biomédica Ltda. - ME CNPJ: 11.215.901/0001-17
<b>Endereço:</b> Av. Robert Koch, nº 669, Vila Operária
<b>Município:</b> Londrina   <b>UF:</b> PR   <b>CEP:</b> 86038-350
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 0397607/17-6   8.08.528-2
<b>Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:</b>
<b>Produtos para Saúde</b>

<b>Empresa:</b> Medhaus Comércio Produtos Hospitalares Eireli - ME CNPJ: 23.611.514/0001-89
<b>Endereço:</b> Avenida Barba nº 1135-A, Cachoeirinha
<b>Município:</b> Manaus   <b>UF:</b> AM   <b>CEP:</b> 69065-030
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 0136505/17-3   8.13.182-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:</b>
<b>Produtos para Saúde</b>

<b>Empresa:</b> V P Medicamentos Eireli - ME CNPJ: 73.318.693/0001-39
<b>Endereço:</b> Rua Sete de Setembro nº 270, Térreo, Centro
<b>Município:</b> Itapiporã   <b>UF:</b> PR   <b>CEP:</b> 86870-000
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 0020181/17-2   8.08.526-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:</b>
<b>Produtos para Saúde</b>

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.486, DE 2 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 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 à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.

ANEXO

<b>Empresa Fabricante:</b> Acon Biotech (Hangzhou) Co., Ltd
<b>Endereço:</b> nº210, Zhenzhong Road, West Lake District, Hangzhou, 310030
<b>País:</b> China
<b>Empresa Solitante:</b> Medlevensob Comercio e Representações de Produtos Hospitalares Ltda CNPJ: 05.343.029/0001-90
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 1966503/16-2   8.05.603-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:</b>
<b>Produtos para diagnóstico de uso in vitro 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.</b>

<b>Empresa Fabricante:</b> Acon Biotech (Hangzhou) Co., Ltd
<b>Endereço:</b> nº210, Zhenzhong Road, West Lake District, Hangzhou, 310030
<b>País:</b> China
<b>Empresa Solitante:</b> Socinter Sul Comércio Internacional Ltda CNPJ: 39.323.886/0001-40
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 2203971/16-6   8.00.119-9
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:</b>
<b>Produtos para diagnóstico de uso in vitro 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.</b>

<b>Empresa Fabricante:</b> Assut Europe S.p.A.
<b>Endereço:</b> Via Giuseppe Gregoraci, Magliano Dei Marsi, Zona Industriale, Aquila - 67062
<b>País:</b> Itália
<b>Empresa Solitante:</b> Assut Europe Latino América Importação e Exportação Ltda CNPJ: 07.032.638/0001-64
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 973050/11-8   8.02.622-8
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:</b>
<b>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.</b>

<b>Empresa Fabricante:</b> Bionlate Inc
<b>Endereço:</b> 3643, Lennox Avenue - Los Angeles - CA 90016
<b>País:</b> Estados Unidos da América
<b>Empresa Solitante:</b> SGS Comércio, Importação e Exportação Ltda CNPJ: 35.756.782/0001-78

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.467, DE 2 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 de fevereiro de 2016

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

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

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

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

JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.

ANEXO

<b>Empresa Fabricante:</b> Alcon Couvreur NV
<b>Endereço:</b> Rijksweg 14, Pours, 2870
<b>País:</b> Bélgica
<b>Empresa Solitante:</b> Novartis Biociências CNPJ: 56.994.502/0001-30
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 2547339/16-5   1.00.068-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Produtos estéreis:</b> embalagem secundária.
<b>Produtos estéreis:</b> soluções (com preparação asséptica).

<b>Empresa Fabricante:</b> Amgen Inc.
<b>Endereço:</b> One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, California (CA) 91320
<b>País:</b> Estados Unidos da América
<b>Empresa Solitante:</b> Novartis Biociências CNPJ: 56.994.502/0001-30
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 0293804/17-9   1.00.068-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Insumos farmacêuticos ativos biológicos:</b> ecremabate.

<b>Empresa Fabricante:</b> Baxter AG
<b>Endereço:</b> Uferstrasse 15, 2304 Orth an der Donau
<b>País:</b> Áustria
<b>Empresa Solitante:</b> Baxalta Brasil Bio-ciência Ltda. CNPJ: 22.558.594/0001-93
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 0562486/17-0   1.15.628-9
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Insumos farmacêuticos ativos biológicos:</b> gamanonacogre

<b>Empresa Fabricante:</b> GlaxoSmithKline Biologicals S.A.
<b>Endereço:</b> Parc de La Noire Epine, Rue Fleming 20, 1300, Wavre
<b>País:</b> Bélgica
<b>Empresa Solitante:</b> GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expedientes: 231187/16-9 e   1.00.107-1   2311288/16-3
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>
<b>Insumos farmacêuticos ativos biológicos:</b> vírus da varicela atenuado; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; partícula semelhante a vírus de proteína L1 do HPV dos tipos 16 e 18; rotavírus humano atenuado cepa RIX4414; polissacarídeo capsular de Haemophilus influenzae tipo B; polissacarídeo capsular de N. meningitidis dos tipos A, C, W e Y; polissacarídeos pneumocócicos dos sorotipos 1, 4, 5, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19F e 23F; proteína D de Haemophilus influenzae.
<b>Produtos estéreis:</b> suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

<b>Empresa Fabricante:</b> Gnosis Bioresearch S.A.
<b>Endereço:</b> Via Lischedi, 6592 Sant'Antonino
<b>País:</b> Suíça
<b>Empresa Solitante:</b> Cifarma Científica Farmacêutica Ltda. CNPJ: 17.562.075/0001-69
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 2337672/16-1   1.01.560-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Insumos farmacêuticos ativos biológicos:</b> Saccharomyces boulardii.

<b>Empresa Fabricante:</b> N.V. Organon
<b>Endereço:</b> Veersemeer 4, 5347 JN Oss
<b>País:</b> Holanda
<b>Empresa Solitante:</b> Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 2627181/16-8   1.00.171-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Insumos farmacêuticos ativos biológicos:</b> alfacarilofitropina e betafotrofina.

<b>Empresa Fabricante:</b> Pathon Italia S.p.A.
<b>Endereço:</b> 2º Trav. SX Via Morlense, 5 - 03013 Ferentino (FR)
<b>País:</b> Itália
<b>Empresa Solitante:</b> Alexion Farmacêuti- CNPJ: 10.284.284/0001-49
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 2279238/16-4   1.09.811-8
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Produtos estéreis (envase):</b> soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

<b>Empresa Fabricante:</b> Pathon Italia S.p.A.
<b>Endereço:</b> 2º Trav. SX Via Morlense, 5 - 03013 Ferentino (FR)
<b>País:</b> Itália
<b>Empresa Solitante:</b> Novartis Biociências CNPJ: 56.994.502/0001-30
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 2539015/16-5   1.00.068-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Produtos estéreis (formulação e envase):</b> soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

<b>Empresa Fabricante:</b> Pharmacia Hepar Inc.
<b>Endereço:</b> 160 Industrial Drive Franklin, OH 45005
<b>País:</b> Estados Unidos da América
<b>Empresa Solitante:</b> Laboratórios Pfizer CNPJ: 46.070.868/0036-99
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 1606237/16-0   1.00.216-6
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Insumos farmacêuticos ativos biológicos:</b> heparina sódica (intermediário na produção do insumo farmacêutico ativo dalteparina sódica).

<b>Empresa Fabricante:</b> Pharmacia Hepar Inc.
<b>Endereço:</b> 160 Industrial Drive Franklin, OH 45005
<b>País:</b> Estados Unidos da América
<b>Empresa Solitante:</b> Wyeth Indústria Far- macêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 2188313/16-1   1.02.110-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
<b>Insumos farmacêuticos ativos biológicos:</b> heparina sódica (intermediário na produção do insumo farmacêutico ativo dalteparina sódica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.468, DE 2 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 de fevereiro de 2016

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

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

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

JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.

ANEXO

<b>Empresa Fabricante:</b> Kyowa Hakkō Bio Co., Ltd.
<b>Endereço:</b> 1-1 Kyowa-cho, Hōfu-shi, Yamaguchi
<b>País:</b> Japão
<b>Empresa Solitante:</b> Laboratórios Bagó do Bra- sil A. CNPJ: 04.748.181/0001-19
<b>Autorização de Funcionamento:</b> Expediente(s): 0332332/15-3   1.05.626-4
<b>Linhas(s):</b> insumos farmacêuticos ativos biológicos.
<b>Motivo:</b> Em atendimento ao 6º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.485, DE 2 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 de fevereiro de 2016;



## 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 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 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: 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
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: Insumos 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 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0040-79
Endereço: Avenida Thiago Anunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista	
Município: Palhoca	UF: SC
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Gases medicinais: envase.	

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0057-73
Endereço: ST STRC, Trecho 2, Conjunto F, Lote 1 - Zona Industrial	
Município: Brasília	UF: DF
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127532/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Gases 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: 1.02.214-1	Expediente(s): 0948089/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estereis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Sólidos não estereis hormonais: cápsulas. Sólidos não estereis: 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 estereis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bipso GmbH	
Endereço: Robert-Gerwig-Str. 4, 78224 Sengen.	
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 estereis: 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 estereis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Emcure 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 estereis 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): 1172567/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estereis: 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 estereis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires 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: 1.05.573-1	Expediente(s): 1181363/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Semissólidos não estereis hormonais: cremes e pós.	

Empresa: Laboratório Globo Ltda.	CNPJ: 17.115.437/0001-73
Endereço: Rodovia MG 424, Km 48, Fazenda Perobas	
Município: São José da Lapa	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.00.535-8	Expediente(s): 1172673/16-3, 1172678/16-4 e 1172693/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semissólidos não estereis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estereis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited.	
Endereço: Kothur, Mahaboobnagar District, Telangana.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarm 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 estereis citotóxicos: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Patheon 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.

Hipoloben

165, 175, 002947





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

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

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

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

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

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

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 42.211.936/0001-37  
Endereço: Av. Francisco Samuel Lucchesi Filho, 1.039, Penha.  
Município: Bragança Paulista UF: SP CEP: 12929-000  
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796685/14-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa: Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10  
Endereço: Rodovia BR 262, Km 17, Sítio Primavera  
Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010  
Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1181367/16-8, 1180817/16-9, 1180819/16-2 e 1180831/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xampus.  
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Osmopharm SA  
Endereço: Via Ale Fornaci, 6930, Bedano  
País: Suíça  
Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 32.145.194/0001-72  
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0374895/15-5  
Linha(s): Sólidos não estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 13 (alíneas "b" e "f" do inciso II do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 225 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 315 e 319 ( §§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99, 101, 88212 Ravensburg.  
País: Alemanha  
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 01.00.553-1 Expediente(s): 0041567/14-7  
Linha(s): Produtos estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

Hy poliforma - 102, 184, 133



ANEXO

EMPRESA: BIOMED PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES EIRELI - EPP
ENDERECO: AVENIDA PEDRO FREITAS, 1228
BAIRRO: VERMELHA CEP: 64018000 - TERESINA/PI
CNPJ: 06.881.482/0001-12
PROCESSO: 25351.063322/2014-21 AUTORIZ/MS: 1.01427.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: AURAMEDI FARMACEUTICA LTDA
ENDERECO: AVENIDA SEGUNDA AVENIDA, QUADRA 1B,
LOTE 46, CONDOMINIO EMPRESARIAL VILLAGE
BAIRRO: CIDADE VERA CRUZ CEP: 74934605 - APARECIDA
DE GOIANIA/GO
CNPJ: 19.442.190/0001-25
PROCESSO: 25351.987208/2016-73 AUTORIZ/MS: 1.15379.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTO
EXPORTAR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: WA MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E
PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA
ENDERECO: RUA 14, S/Nº, ESQUINA COM AVENIDA 01, QUADRA
15, LOTE MODULOS 36 E 37, FERRÃO

BAIRRO: POLO EMPRESARIAL GOIAS CEP: 74985220 - APA-
RECIDA DE GOIANIA/GO
CNPJ: 17.715.064/0001-71
PROCESSO: 25351.028059/2014-83 AUTORIZ/MS: 1.23638.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LT-
DA
ENDERECO: RUA FERNANDO LAMARCA, 255
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 36092030 - JUIZ DE
FORA/MG
CNPJ: 17.875.154/0003-91
PROCESSO: 25351.824641/2016-85 AUTORIZ/MS: 1.15095.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMBALAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
FABRICAR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
REEMBALAR: MEDICAMENTO
Total de Empresas : 4

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.686, DE 30 DE JUNHO 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 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: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
ENDERECO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550
BAIRRO: SAO CRISTOVAO CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG
CNPJ: 60.665.981/0005-41
PROCESSO: 25351.001990/01-62
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, encaminhado pela empresa não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014
Total de Empresas : 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.687, DE 30 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ. Includes AstraZeneca UK Limited and Genzyme do Brasil Ltda.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.688, DE 30 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ. Includes AstraZeneca UK Limited, Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, and Novartis Biociências S.A.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, suspensões aerossol e xaropes.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós.
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço. Includes Fleet Laboratories Limited.

Empresa: Hypofarma - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda. CNPJ: 17.174.657/0001-78
Endereço: Rua Dr. Irineu Marcelino 303, São Geraldo
Município: Ribeirão das Neves UF: MG CEP: 33804-330
Autorização de Funcionamento: 1.00.387-7 Expediente(s): 102209/13-0
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).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço. Includes MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division).

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Sterile Product Division).
Endereço: OPP. IIM, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076.
País: Índia
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.02.764-8 Expediente(s): 1153556/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço. Includes Norwich Pharmaceuticals, Inc.

Empresa: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 06.629.745/0001-09
Endereço: Avenida Brasil Norte, 1255, Cidade Jardim
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75080-240
Autorização de Funcionamento: 1.01.402-4 Expediente(s): 0648026/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica).
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).

Matineta 272, 273, 289 002950



País: Índia  
Empresa Solicitante: União Química Farmacêutica Nacional S/A.  
CNPJ: 60.665.981/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente: 0530024/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina  
Empresa Fabricante: Jubilant Generics Ltd.  
Endereço: Plot # 18,56,57 and 58, KIADB Industrial Area, Nanjangud, Mysore District Karnataka - 571302  
País: Índia  
Empresa Solicitante: Cristália Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 44.734.671/0001-51  
Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1 Expediente: 0344889/17-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina  
Empresa Fabricante: Shanghai Shydec Pharmaceutical (Haimen) CO., Ltd.  
Endereço: Nº 1 Xiandai Road, Linjiang Industrial Park, Linjiang New Area, Haimen, Jiangsu 226133  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02  
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5 Expediente(s): 0912975/17-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina  
Empresa Fabricante: Shanghai Shydec Pharmaceutical (Haimen) CO., Ltd.  
Endereço: Nº 1 Xiandai Road, Linjiang Industrial Park, Linjiang New Area, Haimen, Jiangsu 226133  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02  
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5 Expediente(s): 0912975/17-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina  
Empresa Fabricante: Shanghai Shydec Pharmaceutical (Haimen) CO., Ltd.  
Endereço: Nº 1 Xiandai Road, Linjiang Industrial Park, Linjiang New Area, Haimen, Jiangsu 226133  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02  
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5 Expediente(s): 0912975/17-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Manufacturing Limited  
Endereço: State Road 31, Km 24.6, Juncos, Puerto Rico 00777-4060  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93  
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0  
Expediente(s): 0546433/17-1 e 0546448/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: romiplostim, denosumabe, alfacalcidol, filgrastim e pegfilgrastim.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós liofilizados.  
Empresa Fabricante: Cook Pharma LLC  
Endereço: 1300 S. Patterson Drive, 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): 2378152/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem).  
Empresa Fabricante: Cook Pharma LLC  
Endereço: 1300 S. Patterson Drive, Bloomington, Indiana (IN) 47403  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 2545974/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem).  
Empresa Fabricante: BSP Pharmaceuticals S.p.A.  
Endereço: Via Appia Km 65,561 (loc. Latina Scalo) - 04013 - Latina (LT)  
País: Itália  
Empresa Solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50  
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 0698898/17-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados (granel)  
Empresa Fabricante: Centro de Imunologia Molecular (planta 1)  
Endereço: Calle 216 esquina 15, Reparto Atabey, Playa, La Habana  
País: Cuba  
Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35  
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 265715/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaepoetina.  
RESOLUÇÃO - RE Nº 2.591, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

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

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

Art. 1º Indeferir o pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumo Farmacêutico Ativo Biológico da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG  
Endereço: Pinnauale 4, D-25436 Uetersen  
País: Alemanha  
Empresa Solicitante: United Medical Ltd. CNPJ: 68.949.239/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 0793597/17-9

Linha(s): Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos  
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC 204/2005: não apresentação da RPP referente ao insumo farmacêutico ativo biológico, conforme notificação de exigência nº 1352088/17-1.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.593, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

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

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883  
ENDERECO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
MUNICIPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0416980/14-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA: NATIVITA IND. COM. LTDA - CNPJ: 65.271.900/0001-19 - AUTORIZ/MS: 1047613  
ENDERECO: rua paracatu, 1320  
MUNICIPIO: JUÍZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0167162/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: NATIVITA IND. COM. LTDA - CNPJ: 65.271.900/0001-19 - AUTORIZ/MS: 1047613  
ENDERECO: rua paracatu, 1320  
MUNICIPIO: JUÍZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0167146/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: CORDEN PHARMA LATINA S.P.A  
ENDERECO: VIA DEL MURILLO KM 2800 - 04013 SERMONETA (LT) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0167  
EMPRESA SOLICITANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 56.998.982/0001-07  
AUTORIZ/MS: 1001800 - EXPEDIENTE(S): 0508625/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Citotóxicos): Comprimidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: CORDEN PHARMA LATINA S.P.A  
ENDERECO: VIA DEL MURILLO KM 2800 - 04013 SERMONETA (LT) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0167  
EMPRESA SOLICITANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 56.998.982/0001-07  
AUTORIZ/MS: 1001800 - EXPEDIENTE(S): 0508503/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI WINTHROP INDUSTRIE  
ENDERECO: 1, RUE DE LA VIERGE, 33440 AMBARES ET LA GRAVE - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0553  
EMPRESA SOLICITANTE: MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.588.595/0007-97  
AUTORIZ/MS: 1083267 - EXPEDIENTE(S): 028633/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BSP PHARMACEUTICALS S.P.A.  
ENDERECO: VIA APPIA KM 65,561 (LOC.LATINO SCALO) - 04013 LATINA (LT) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0688  
EMPRESA SOLICITANTE: TAKEDA PHARMA LTDA. - CNPJ: 60.397.775/0001-74  
AUTORIZ/MS: 1006398 - EXPEDIENTE(S): 0560691/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos) (Granel): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: GALEPHAR PHARMACEUTICAL RESEARCH, INC  
ENDERECO: RD. 198, KM 14,7 JUNCOS INDUSTRIAL PARK, JUNCOS, PR 00777 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1050  
EMPRESA SOLICITANTE: ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - CNPJ: 55.980.684/0001-27  
AUTORIZ/MS: 1022141 - EXPEDIENTE(S): 0487890/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: SPI PHARMA INC  
ENDERECO: 40 CAPE HENLOPEN DRIVE, LEWES, DELAWARE (DE) 19958 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1230  
EMPRESA SOLICITANTE: COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 61.082.426/0002-07  
AUTORIZ/MS: 1078177 - EXPEDIENTE(S): 2089629/16-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Pós

Pharmacia - 322, 156



<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	
<b>Empresa Fabricante:</b> Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH	
Endereço: Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg	
País: Alemanha	
<b>Empresa solicitante:</b> Laboratórios Pfizer Ltda.	
CNPJ: 46.070.868/0036-99	
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	
Expediente(s): 0207794/17-9	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Swiss Caps AG	
Endereço: Husestrasse 35, CH 9533, Kirchberg	
País: Suíça	
<b>Empresa solicitante:</b> Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 02.685.377/0001-57	
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	
Expediente(s): 0979113/17-2	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Sólidos não estéreis (granel): cápsulas moles.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Takeda Pharmaceutical Company Limited	
Endereço: 17-85 Jusohomachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686	
País: Japão	
<b>Empresa solicitante:</b> Abbott Laboratórios do Brasil Ltda	
CNPJ: 56.998.701/0001-16	
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	
Expediente(s): 0823350/17-1	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Veitar Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88085, Langenargen	
País: Alemanha	
<b>Empresa solicitante:</b> Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 51.780.468/0001-87	
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	
Expediente(s): 2657112/16-9	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) (envase).	

<b>Empresa Fabricante:</b> Zambon Switzerland Ltd	
Endereço: Via Industria 13, 6814 Cadempino	
País: Suíça	
<b>Empresa solicitante:</b> AstraZeneca do Brasil Ltda	
CNPJ: 60.318.797/0001-00	
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	
Expediente(s): 0133947/17-8	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Produtos estéreis carbapenêmicos (granel): pós (com preparação asséptica).	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.995, DE 27 DE JULHO DE 2017**

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

Considerando o cumprimento dos requisitos 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 Armazenagem e/ou Distribuição 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.

FELIPE AUGUSTO GOMES SALES

ANEXO

<b>Empresa:</b> Opem Representação Importadora, Exportadora e Distribuidora Ltda.	
Endereço: Rua Frei Caneca, 348/356 - Consolação	
Município: São Paulo	
UF: SP	
CEP: 01307-000	
Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7	
Expediente(s): 2580904/16-1	
<b>Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:</b>	
Medicamentos.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.996, DE 27 DE JULHO DE 2017**

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

Considerando o cumprimento dos requisitos 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.

FELIPE AUGUSTO GOMES SALES

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017073100011

ANEXO

<b>Empresa:</b> Homeopatia Waldemiro Pereira Laboratório Industrial Farmacêutico Ltda.	
Endereço: Rua Anne Frank, 3.246-B - Boqueirão	
Município: Curitiba	
UF: PR	
CEP: 81630-020	
Autorização de Funcionamento: 1.00.247-3	
Expediente(s): 0016394/17-5	
0016372/17-4	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Líquidos não estéreis: soluções.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

<b>Empresa:</b> Pharmaceutica Laboratórios Eireli	
Endereço: Rua Texaco, 640 - Jardim Piemonte	
Município: Betim	
UF: MG	
CEP: 32689-322	
Autorização de Funcionamento: 1.01.717-3	
Expediente(s): 0330040/17-5, 0329990/17-3 e 0330033/17-2	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões, xaropes e xampus.	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.997, DE 27 DE JULHO DE 2017**

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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.

FELIPE AUGUSTO GOMES SALES

ANEXO

<b>Empresa:</b> Cirúrgica Biomédica Ltda. - ME	
Endereço: Avenida Robert Koch, nº 669 - Vila Operária	
Município: Londrina	
UF: PR	
CEP: 86038-330	
Autorização de Funcionamento: 1.11.410-9	
Expediente(s): 0397530/17-4	
Autorização Especial: 1.23.120-7	
<b>Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:</b>	
Medicamentos.	

<b>Empresa:</b> Dr. Reddys Farmacêutica do Brasil Ltda.	
Endereço: Avenida Guido Caloi, 1985, Galpão 11 - Santo Amaro	
Município: São Paulo	
UF: SP	
CEP: 05802-140	
Autorização de Funcionamento: 1.05.143-1	
Expediente(s): 0207300/17-5	
Autorização Especial: 1.13.561-3	
<b>Certificado de Boas Práticas de Armazenagem:</b>	
Medicamentos.	

<b>Empresa:</b> V P - Medicamentos - Eireli - ME	
Endereço: Rua Sete de Setembro, 270 - Térreo, Centro	
Município: Ivaiporã	
UF: PR	
CEP: 86870-000	
Autorização de Funcionamento: 1.12.541-8	
Expediente(s): 0562503/17-3	
Autorização Especial: 1.12.543-5	
<b>Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:</b>	
Medicamentos.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.998, DE 27 DE JULHO DE 2017**

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

Art. 1º. Conceder Autorização 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.

FELIPE AUGUSTO GOMES SALES

ANEXO

EMPRESA: SLEMER & RIBEIRO COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

ENDEREÇO: rua chile 331 a

BAIRRO: jardim vila rica CEP: 86192510 - CÂMBÉ/PR

CNPJ: 26.995.355/0001-51

PROCESSO: 25351.357586/2017-89

AUTORIZ/MS: 1.16736-8

ATIVIDADE/CLASSE:

MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

-----

Total de Empresas : 1

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



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

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.407, DE 27 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 de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Air Líquido Brasileira	CNPJ: 00.331.788/0019-48
Endereço: Avenida Hugo Fumagalli, 50, Cubicba	
Município: Guarulhos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-2	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	

Empresa Fabricante: Farmae	CNPJ: 37.507.378/0003-65
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgemont, 49000, Angers Cedex	
País: França	
Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 0701936/14-0 e 1125814/15-2
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0701936/14-0 e 1125814/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

## DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016  
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (\*)

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

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

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

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