



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

- I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;
- II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;
- III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;
- IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

1. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 200, de 26 de dezembro de 2017;



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

ANEXO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO
NÚMERO DO REGISTRO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE

CPR INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PLÁSTICOS LTDA
RESINA PET PCR GRAL ALIMENTÍCIO
654.740.001 28/02/2024
25001.101053/2008-39 0499290/18-3

FRESENIUS KABI BRASIL LTDA
ALIMENTO PARA SUPLEMENTAÇÃO DE NUTRIÇÃO ENTERAL SABOR CHOCOLATE
620.479.959 28/02/2024
25004.180196/2008-63 0950687/18-0

RESOLUÇÃO-RE Nº 526, DE 28 DE FEVEREIRO DE 2019

A Gerente-Geral de Alimentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 126, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Indeferir as petições de avaliação relacionadas à Gerência-Geral de Alimentos, conforme anexo.

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

THALITA ANTONY DE SOUZA LIMA

ANEXO

RELATÓRIO DE CONFERÊNCIA DE ALIMENTO PUBLICAÇÃO 115019

NOME DA EMPRESA CNPJ
NOME DO PRODUTO UF
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DE REGISTRO
EMBALAGEM VALIDADE PRODUTO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO VALIDADE REGISTRO
MARCA DO PRODUTO
ASSUNTO PETIÇÃO

UNILEVER BRASIL INDUSTRIAL LTDA 01.615.814/0001-01

TÍLIA
25351.659076/2017-43 000000000
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES
4109 AVALIAÇÃO DE SEGURANÇA E EFICÁCIA DE PROPRIEDADES FUNCIONAL OU DE SAÚDE DE NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES, EXCETO PROBIÓTICOS E ENZIMAS

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 532, DE 28 DE FEVEREIRO DE 2019

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos e dos Insumos Farmacêuticos Ativos (IFAs) sob o nº de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

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

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

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/>

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

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

DANIELA MARRECO CERQUEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
Lexapress 02/2024
25351009321201000 0227618186

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA
INTELENCE 02/2024
25351075195200858 0305920181

PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.
pantoprazol 02/2024
25351095159200720 0412543186

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
amoxicilina 02/2024
25351053046200323 0428426187

GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA.
TOPERMA 02/2024
25351765275201172 0430909180

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
RELVAR ELLIPTA 02/2024
25351730979201307 0393881186

LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA
VASTAREL 02/2024
250000133309818 0393903181

MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA
ARACELI 02/2024
25351677793201403 0428634181

MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
DÉLTALAB 02/2024
250000163929440 0391506189
TOPIREX 02/2024
25351139452200958 0385640182

LABORATÓRIO FARMACÊUTICO DA MARINHA

LEFLUNOMIDA 02/2024
25351621386201319 0525983185

ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
CLARVISOL 02/2024
2599201561274 0489655187

ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA
CRESTOR 02/2024
253510298830107 0526638186

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
PARNATE 02/2024
250000300469852 0446474185
TIVICAY 02/2024
25351198175201370 0446493181

LABORATÓRIOS FERRING LTDA
GLYPRESSIN 02/2024
250000083679790 0501814185

NOVARTIS BIOCÊNCIAS S.A
FLOTAC 02/2024
250000269129838 0515961180
COARTEM 02/2024
250000284679878 0442934186

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
QUADRITOP 02/2024
25351052869200846 0453538183

GALDERMA BRASIL LTDA
NUTRAPLUS 20 02/2024
25351166316200870 0506657183

LABORATÓRIO GLOBO LTDA
Ampligin 02/2024
25351073443200826 0486733185

LIBBS FARMACÊUTICA LTDA
FAULDCARBO 02/2024
25351191565200631 0502282187

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
BENZIDROL 02/2024
25351095033200836 0468712184

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
TERMOL 02/2024
250000341999643 0468532186
ERGOMETRIN 02/2024
2500100473986 0522538188

LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA
VASTAREL 02/2024
250000133309818 0393903181

BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA
glimiperida 02/2024
25351055647200371 0549802183

BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ME
nitro de miconazol 02/2024
25351756737201110 0585608186

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
maleato de dexclorfeniramina 02/2024
25351006921200892 0560855184
acebrofilina 02/2024
25351009864200801 0569161183

EMS S/A
glibenclamida 02/2024
25351040912200316 0601834183
cloridrato de metformina 02/2024
25351047870200344 0601840188
genfibrozila 02/2024
25351050821200399 0601836180
acebrofilina 02/2024
25351054358200354 0601753183
diclofenaco sódico 02/2024
25351060544200837 0589302180
mesilato de imatinibe 02/2024
25351433461201141 0766142188
Mupirox 02/2024
25351486791200860 0583243188
ALBENDAZOL 02/2024
25351053485200336 0795891189
HIDROQUINONA+ TRETINOINA + FLUCINOLONA ACETONIDA 02/2024
25351554405200870 0826547180

EMS SIGMA PHARMA LTDA
cloridrato de bromexina 02/2024
25351303717200736 0569695180

GERMED FARMACÊUTICA LTDA
cloridrato de bromexina 02/2024
25351304038200784 0569727181
cloridrato de ciprofloxacina 02/2024
25351361697200637 0589266180

LABORATÓRIO FARMACÊUTICO DA MARINHA
leflunomida 02/2024
25351621386201319 0525983185

LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
cloridrato de ciprofloxacina 02/2024
25351436942200758 0582956189
alendronato de sódio 02/2024
25351671288200816 0768370187

SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
cloridrato de sertralina 02/2024
25351117135200658 0547023184
losartana potássica-hidroclorotiazida 02/2024
25351677129201197 0570372187



VITAMEDIC INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Captopril 02/2024
25351042346200318 0590626181

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
Dermoman 02/2024
25351689385201829 0549736181

ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA
Crestor 02/2024
253510296830107 0526638186

EMS SIGMA PHARMA LTDA
Deposimón 02/2024
25351592746201091 0569721182
Verformin 02/2024
25351442975200715 0570357183

NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A
Cemilan 02/2024
25351189500200201 0555957180

WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Olimetec 02/2024
25351099752201783 0579966183

BLAU FARMACÉUTICA S.A.
Linatrom 02/2024
25351325024201371 0546258184

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A
Tilansino 02/2024
25351539343201137 0765136188

CIEMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
Clofazina 02/2024
750000296249717 0563975182
Ampress 02/2024
25351823512201068 0580727181

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.

Aspirin 02/2024
2500001490188 0585116180
Fulcran 02/2024
750000154729794 0594941186
Cinetol 02/2024
7500001693785 0585827181

Dinort 02/2024
2500001604188 0771442184
Tripterin 02/2024
250000166788890 0597292182
Imunen 02/2024
2500200682885 0595000187

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ
Farmaculínicos - lamivudina+zidovudina 02/2024
2500000865996 0605776184
Farmaculínicos - lamivudina 02/2024
25000008669928 0605846189

LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Acido gran 02/2024
25351607791200729 0562438180
Bialude 02/2024
25351618163200787 0768362186
Candem 02/2024
25351648291201071 0563255181

SANDOC DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Kufusan 02/2024
25351307188200621 0767155185
Ratapina 02/2024
75351486332200828 0556694181

GLÓLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A
MERENDAZOL 02/2024
25351612807200804 778303185
Bimatoprost 02/2024
25351629573201212 0778299184
GUBENCLAMIDA 02/2024
25351702494201212 778289186

LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
HIDROQUINONA + TRETINOJINA + FLUOCINOLONA ACETONIDA 02/2024
25351554258200818 0826550180

MEDQUÍMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.
Rambina 02/2024
25351146083200899 0823058187
CARBODISTEINA 02/2024
75351164588200835 0823067186
HIDROCLORIDIAZIDA 02/2024
25351594873201025 0823002181

NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A
omeprazol 02/2024
2535128468200874 0784373189
GUINEPİRIDA 02/2024
25352386519201148 0784407187

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
DOPRENE TABS 02/2024
25351599464201212 0781985184

GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA.
PALEXIS 02/2024
2535171574701712 0784672180

MAJIAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
VICOS 02/2024
7535101982501176 0790467180

UCB BIOPHARMA LTDA.
VIMPAT 02/2024
25351116566201391 0777648181

WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA

TERRAMICINA 02/2024
25351097482201701 836353180

JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA,
TYLENOL SINUS 02/2024
25351171076200825 0802079185

BLAU FARMACÉUTICA S.A
TEICOSTON 02/2024
25351323714201316 787865186

FLUORFARMA LABORATÓRIOS S.A
NOEX 02/2024
25351037254200385 0800015188

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A
CISTER 02/2024
25351119254200732 0840901185
Tranoplic 02/2024
25351679549201221 0817746185

INDÚSTRIA FARMACÉUTICA MELCON DO BRASIL S.A.
PANTOMEX 02/2024
25351312690201229 0800891184
ZELMIN 02/2024
25351370092521268 0800918180
DUNNA 35 02/2024
25351527220201285 0800856186

RESOLUÇÃO-RE Nº 538, DE 28 DE FEVEREIRO DE 2019

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alçado ao art. 54, I § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Publicar a desistência a pedido dos expedientes de medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinâmicos, fitoterápicos, biológicos, radioterápicos e de insunços farmacêuticos ativos, sob o nº. de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do art. 51 da Lei nº. 9.784, de 1999.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIELA MARRICO CERQUEIRA

ANEXO

**RAZÃO SOCIAL ASSUNTO DA PETIÇÃO DESISTIDA
NÚMERO DO PROCESSO EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTÊNCIA
EXPEDIENTE DA PETIÇÃO DESISTIDA**

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 14449 MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de Indicação Terapêutica Novo no País
2595100289279 1139522/18-8 055195/09-3
10957 - RDC 73/2016 - NOVO - Mudança maior de método analítico
1598202502576 0111393/19-3 0215512/18-5

ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA 1489 MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do fármaco
25351068412200349 0099478/19-2 0144641/14-0

BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 143 GÊNÉRICO Renovação de Registro de Medicamento
25351010426200454 1202564/18 0 1103440/18-8
143 - GÊNÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento
25351849249201802 2202136/18-9 1126919/18-7

CIEMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 10829 - RDC 73/2016 - GÊNÉRICO - Mudança de razão social do local de fabricação do fármaco
25351335477201149 0075862/19-1 042223/19-1

FMS S/A 1971 - SIMILAR - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
25351652320201188 0037138/19-6 141285/13-0
10166 - SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada


25351652320201188 0037140/19-8 2134292/16-0
10202 - SIMILAR - Alteração moderada de excipiente
25351652320201188 0037161/19-1 330011/14-1
1993 - SIMILAR - Inclusão no Tamanho do Lote superior a 10 vezes
25351652320201188 0037162/19-9 097318/14-1
1454 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão no Tamanho do Lote superior a 10 vezes
25351762354201112 0097139/19-4 097361/14-1

30185 MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada
25351762354201112 0037511/19-0 166952/17-4
10201-MEDICAMENTO NOVO - Alteração moderada de excipiente
25351762354201112 0037789/19-9 334543/14-2
10955 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação dos limites de especificação
250000123959577 0091715/19-0 1120034/18-1
12117 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de nova concentração
250000123959577 0091726/19-5 1133320/18-1
11115-RDC 73/2016 - GÊNÉRICO - Inclusão de nova concentração
25351082578200882 0091725/19-7 1047106/18-5

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A 10148 - SIMILAR - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
25351701199200395 0080450/19-2 0727222/12-7

GIENHARR FARMACÉUTICA LTDA 1331 - MEDICAMENTO NOVO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
25351033002201263 0923539/18-6 0194231/13-5

JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA. 3446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por transferência de Titularidade
25351269665200761 0028054/18 2 1162211/18-1
1446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
25351171076200825 0051068/19-8 1167666/18-3
1446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
25351178013200808 0090748/19-2 1163632/18-7
1446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
25351266767200793 0050654/19-1 1163233/18-0
1446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
25351384690201397 0051049/19-1 1162916/18 9

Detalhe do Produto: DIMORE		1.00.298-1	
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA	CNPJ 44.734.671/0001-51	Autorização
Processo	25000.016041/88	Categoria Regulatória	Data do registro 23/08/1996
Nome Comercial	DIMORE	Registro 102980097	Vencimento do Registro 02/2024
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Parecer Público	Bula Paciente		ATC
			Bula Profissional
			

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIMORF

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51
Processo	25000.016041/88	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	DIMORF	Registro	102980097
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/eyJhbGciOiJIUzUxMiJ9.eyJqdGkiOiIxMTAyN. fHQuokUADLWb19Gy5KU0GxhIxKovmnO4cTQPjMCE7_jaeK_Y4gLI730OX1Q/?Authorization=G

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1029800970016	COMPRIMIDO SIMPLES	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	30 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1029800970024	COMPRIMIDO SIMPLES	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML ATIVA	1029800970032	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração EPIDURAL
INTRATECAL
INTRAVENOSA

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

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

Destinação Hospitalar

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970040	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem -

Local de Fabricação

- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	-
Restrição de prescrição	-
Destinação	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970059	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem -

Local de Fabricação • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração INTRAVENOSA

Conservação -

Restrição de prescrição -

Destinação -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970067	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração EPIDURAL
INTRATECAL
INTRAVENOSA

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

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

Destinação Hospitalar

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970072	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970083	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970091	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970105	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970113	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	10 MG/ML SOL GOT CT FR VD AMB X 60 ML + CGT ATIVA	1029800970129	SOLUÇÃO ORAL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - CONTA-GOTAS apresentacao.quantidade_acessorios
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970131	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA Envoltório - {[envoltorio]}
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Hospitalar
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800970148	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA Envoltório - {[envoltorio]}
------------------	--

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
----------------------------	---

Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA
-----------------------------	---------------------------------------

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

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

Destinação	Hospitalar
-------------------	------------

Apresentação fracionada	Não
--------------------------------	-----

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800970156	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA
------------------	---

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
----------------------------	---

Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970164	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	LC				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970172	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	LC				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970180	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação LC

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	10,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970199	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração EPIDURAL
INTRATECAL
INTRAVENTOSA

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	10,0 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970202	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970210	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	LC				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

22 30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 1029800970229 CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA 23/08/1996 24 meses
CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação LC

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	30 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970237	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação LC

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970245	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970253	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970261	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970271	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação LC

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970288	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação LC

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	60 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970296	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação LC

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970301	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação LC

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970318	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	LC				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970326	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	LC				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970334	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	LC				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	100 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970342	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	LC				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970350	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA				

Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA, - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970369	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA, - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970377	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	10 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970385	COMPRIMIDO SIMPLES	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	30 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970393	COMPRIMIDO SIMPLES	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	10 MG COM CX BL AL AL X 200 ATIVA	1029800970407	COMPRIMIDO SIMPLES	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
41	30 MG COM CX BL AL AL X 200 ATIVA	1029800970415	COMPRIMIDO SIMPLES	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
42	10 MG COM CX BL AL AL X 50 ATIVA	1029800970423	COMPRIMIDO SIMPLES	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
43	30 MG COM CX BL AL AL X 50 ATIVA	1029800970431	COMPRIMIDO SIMPLES	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
44	0,2 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970441	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA EPIDURAL INTRATECAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Hospitalar
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
45	10,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970458	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA EPIDURAL INTRATECAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Hospitalar
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
46	1,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970466	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Hospitalar
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)

1.0573.0701.001-4 24 Meses
0,01 G/ML SOL. DERM. CT. FR. SPR. PLAS. OPC. X 30 ML
1.0573.0701.002-2 24 Meses
0,01 G/G CREM. DERM. CT. BG. AL. X 30 G
1.0573.0701.003-0 24 Meses
0,01 G/G CREM. DERM. CT. BG. AL. X 60 G
1.0573.0701.004-9 24 Meses
0,01 G/G CREM. DERM. CT. BG. AL. X 15 G
PREDNISONA 25351.012066/2019-10 05/2021
1959 GÊNÉRICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0017926/19-4
1.0573.0702.001-1 24 Meses
5 MG COM. CT. BL. AL. PLAS. TRANS. X 20
1.0573.0702.002-6 24 Meses
20 MG COM. CT. BL. AL. PLAS. TRANS. X 10
1.0573.0702.003-6 24 Meses
20 MG COM. CT. BL. AL. PLAS. TRANS. X 20
GENÉRICOS 25351.022305/2019-31 10/2020
1959 GÊNÉRICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0034374/19-9
1.0573.0703.001-5 36 Meses
600 MG COM. REV. CT. BL. AL. PLAS. TRANS. X 30
1.0573.0703.002-3 36 Meses
600 MG COM. REV. CT. BL. AL. PLAS. INC. X 500

RESOLUÇÃO-RE Nº 791, DE 28 DE MARÇO DE 2019

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

DANIELA MARRECO CERQUEIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIOS ATIVOS
NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIOS ATIVOS
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO

BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 53162096000106
FLUTRIMAZOL
MICETAL 25000.045333/96-30 04/2020
1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0010402/19-7
1.1213.0217.002-7 24 Meses
0,01 G/ML SOL. DERM. CT. FR. SPR. PLAS. OPC. X 30 ML
1.1213.0217.003-5 24 Meses
0,01 G/G CREM. DERM. CT. BG. AL. X 30 G
1.1213.0217.004-3 24 Meses
0,01 G/G CREM. DERM. CT. BG. AL. X 60 G
1.1213.0217.006-1 24 Meses
0,01 G/G CREM. DERM. CT. BG. AL. X 15 G
PREDNISONA 25351.012717/2012-06 05/2021
1429 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0004096/19-7
1.1213.0476.001-8 24 Meses
5 MG COM. CT. BL. AL. PLAS. TRANS. X 20
1.1213.0476.002-6 24 Meses
20 MG COM. CT. BL. AL. PLAS. TRANS. X 10
1.1213.0476.003-4 24 Meses
20 MG COM. CT. BL. AL. PLAS. TRANS. X 20
GENÉRICOS 25351.021864/00-97 10/2020
1429 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0006089/19-5
1.1213.0223.001-1 36 Meses
600 MG COM. REV. CT. BL. AL. PLAS. TRANS. X 30
1.1213.0223.002-1 36 Meses
600 MG COM. REV. CT. BL. AL. PLAS. INC. X 500

RESOLUÇÃO-RE Nº 792, DE 28 DE MARÇO DE 2019

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Publicar a desistência a pedido dos expedientes de medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos, radiofármacos e de insímulos farmacêuticos ativos, sob o nº de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do art. 51 da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999.

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

DANIELA MARRECO CERQUEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL ASSUNTO DA PETIÇÃO DESISTIDA
NÚMERO DO PROCESSO EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTÊNCIA
EXPEDIENTE DA PETIÇÃO DESISTIDA

MEFOD S/A - 33.069.212/0001-84 155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
25351.496252/2013-13 0225335/19-6 0708143/13-0
25351.310710/2013-92 0202679/19-1 0436362/13-1

Aché Laboratórios Farmacêuticos SA - 60.659.463/0029-92 150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
25351.803852/2016-68 0231989/19-6 1150362/16-9

SANCOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - 61.286.647/0001-15 10488 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento - CLONE
25351.484269/2015-72 0186301/19-1 0702596/15-0
10490 - SIMILAR - Registro de Produto - CLONE
25351.698095/2015-23 0186345/19-2 0890620/15-7

CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 10298 - SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem

25000.014901/88 0226650/19-1 0767171/18-7

EMS SIGMA PHARMA LTDA - 00.923.140/0001-31 10488 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento - CLONE
25351.538774/2008-15 0178068/19-8 0147302/17-6

FUNDAÇÃO BAIANA DE PESQ. CIENTÍFICA E DESENV. TECNOLÓGICO, FORNECIMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS BAHIA-FARMA - 13.078.519/0001-90 10452 - GÊNÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
25351.055326/2014-07 0185044/19-0 0127875/19-4

GILEAD SCIENCES FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - 15.670.288/0001-89 11213 - NOVO - Aditamento para CMED de rotulagem e nome comercial
25351.036239/2019-87 0233878/19-5 0079524/19-1

HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 10488 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento - CLONE
25351.514292/2013-32 0190502/19-3 0734570/13-4

SUN FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - 05.035.244/0001-23 10488 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento - CLONE
25351.211263/2018-11 0847898/18-8 0297349/18-9

TAKEEDA PHARMA LTDA - 60.397.775/0001-74 10490 - SIMILAR - Registro de Produto - CLONE
25351.170143/2015-13 0446006/18-9 0245013/15-5

ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA - 61.100.004/0001-36 10488 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento - CLONE
25351.765555/2018-89 0219178/19-4 1072715/18-9

BRMAC COM. IMPORTADORA DE MATERIAS PRIMAS QUÍMICAS FARMACÉUTICAS E EQUIP. LTDA - 1010331 - Insímulos Farmacêuticos Ativo - Recurso Administrativo
25351715460201184 249692195 0458736177

RESOLUÇÃO-RE Nº 793, DE 28 DE MARÇO DE 2019

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos e dos Insímulos Farmacêuticos Ativos (IFA) sob o nº de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

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

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

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: <https://consultas.arvisa.gov.br/#/medicamentos/>

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

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

DANIELA MARRECO CERQUEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA
Intralox 03/2024
2599200848373 0535988188
Himonom 03/2024
25351022571200488 0603147181
Revedina 03/2024
25351261048201172 0603138182

ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA
dondrato de clidopenzaprins 03/2024
25351736298201878 0797510184
Prostevash 03/2024
25351689347201876 0855327189

ACTAVIS FARMACÉUTICA LTDA
carridrol 03/2024
25351024934200681 0518593189

ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA
Kefox 03/2024
25351054775200305 0844449188

BAYER SA
Ocioprimogina 03/2024
25351088675200831 0931967185
Climene 03/2024
25351089454200828 0931968181

BELFAR LTDA
Promergan 03/2024
25351176497200257 0865116187
Colpadak 03/2024
2599202602276 0895068180

BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA
tobramiona 03/2024
25351047015200333 0781944187

BLAU FARMACÉUTICA SA
Cefaxiston 03/2024
25351324990201359 0551916181
Bromuc 03/2024
25351325198201318 0834169189

BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
Berotec 03/2024
2599202025373 0515997181





BIATERFAPICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDACinzazol 03/2024
250000157279854 0892035184**OMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA**Acidomed 03/2024
250000296259771 0784363181
Newralgex 03/2024
2596200208271 0784363186**OSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS SA.**Diprosalic 03/2024
25351268756201522 0765139182
Melhoral c 03/2024
25351636502200995 0765126181**CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA**Nauseadron 03/2024
250000140549284 0597264187Amyltri 03/2024
250000154709769 0812412184
Ropi 03/2024
250000161649768 0812199181
Longactil 03/2024
250000274599723 0831292183
Caberexia 03/2024
25351693944201217 0831278188
Isotofine 03/2024
250000166709960 0869970184**DRL INDUSTRIA E COMÉRCIO S/A**Mepladre 03/2024
25000033969611 085942182**BMS S/A**amoxicilina 03/2024
25351050147200342 0582763183
pantoprazol sódico sesqui-hidratado 03/2024
25351207114200208 0605571181
dondrato de verapamil 03/2024
25351024493200375 0815021184
alprazolam 03/2024
25351045574200317 0815211180
ritamiona 03/2024
25351070281200360 0836409185
Trinulox 03/2024
25351550588200854 0836421184**BMS SIGMA PHARMA LTDA**Oxali 03/2024
25351550044200892 0589319184
fenofibrato micronizado 03/2024
2535139069200851 0950405182
hidroquinona + tretinoína + fluocinolona acetonida 03/2024
25351550140200831 0904953183**SUPHARMA LABORATÓRIOS S.A.**meloxicam 03/2024
25351035897200394 0771533181
siproazlam 03/2024
25351041190200317 0817548189
diclofaxel 03/2024
25351060136200362 0783426188
meloxicam 03/2024
25351060347200311 0783410181**FARMAFIN INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA**Evoterin 03/2024
25351720479201700 0851986180**FUNDAÇÃO BAIANA DE PESQ. CIENTÍFICA E DESENV. TECNOLÓGICO. FORNECIMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS-BAHIAFARMA**cabergolina 03/2024
25351055328201407 839963182**FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ**cabergolina 03/2024
25351247411201318 0856637187
fumarato de tenolovir desopropil-Hemivudina 03/2024
25351392117201389 0881027183**GENZYME DO BRASIL LTDA**Aubagio 03/2024
2535168962201130 0473580181**GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A**otrato de sildenafil 03/2024
25351023057201134 0855563180**GERMED FARMACÉUTICA LTDA**hidroquinona + tretinoína + fluocinolona acetonida 03/2024
25351590048200871 0636459181
Quaquinona 03/2024
25351390252200818 0836427183
Hormoskin 03/2024
25351550335200881 0840501188**GLAXOSMITH-KLINE BRASIL LTDA**Zigenavir 03/2024
25351249759200471 0490983180
Lamisilate 03/2024
25351601663201605 0948853187**GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA**Benzol 03/2024
250000153339283 0839963188**HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA**paracetamol 03/2024
25351009829200370 0755976188**HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA**Hypenor 03/2024
2500003909867 0663536186**JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA**

Risperdal 03/2024

250000144809272 0497342189

LABORATÓRIO FARMACÉUTICO DA MARINHAIhm - pirarâmida 03/2024
250000060199902 0621417184**LABORATÓRIO GLOBO LTDA**Inlicetin 03/2024
25351261673200841 0576728188
Lergidim 03/2024
25351471724201081 0576784189**LABORATÓRIO TELTO BRASILEIRO S/A**fenoximetilpenicilina potássica 03/2024
25351016152200378 0487368188
captopril 03/2024
25351043606200331 0509298181
amoxicilina 03/2024
25351225963200290 0509336186
loraladina 03/2024
25351753102200824 0450738180**LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A**Metronak 03/2024
250000077049389 0904646181**LABORATÓRIOS SERMIER DO BRASIL LTDA**Valdoxan 03/2024
25351209856200693 0497478186**LABORATÓRIOS STEFEL LTDA**Duofilm 03/2024
2599101404078 0840545180**LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA**Suavico 03/2024
25351550720200828 0836413183**MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA**gentamicina 03/2024
25351680428201475 0473530187
cefador 03/2024
25351697576201418 0518273185
cefador monidrilado 03/2024
25351699385201480 0518474186
Filonipac 03/2024
25351664100201411 0518469180**MEDQUÍMICA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA**tenoxicam 03/2024
25351705535201011 0894045182
Frascofil 03/2024
25000011619881 0894006181
Gripnew 03/2024
25351031113200863 0679002180
Fenitidil 03/2024
25351065872200820 0879170188**MERCK S/A**Giltage 03/2024
250000121598352 0601852181
Canior 03/2024
2500100289987 0601851183**MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA**Coser 03/2024
250000052239411 0526629187
Stezza 03/2024
25351782433201144 0579302185**NOVAFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA**cefazolina sódica 03/2024
25351055308200394 0778088185**NOVARTIS BIOCÊNCIAS SA**Stalevo 03/2024
25351214803200251 0791031182**OPHTHALMICS S/A**Optheac 40 03/2024
25351561303200720 0526705186**PRATI DONADUZZI & CIA LTDA**valerato de betametazona 03/2024
25351054062200333 0569672181
dotrimazol 03/2024
25351064914200309 0544652180**RANBAXY FARMACÉUTICA LTDA**amoxicilina + clavulanato de potássio 03/2024
25351035635200320 0901819181**SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA**Siltrox 03/2024
25351410479200633 0471634185
Corane 03/2024
25351440738200651 0471619181
Cefino muca brasil 03/2024
2599200366783 0516761182
Sulpen 03/2024
25351419142200691 0474207189**UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A**paracetamol 03/2024
25351065070200313 0522541188
Aves 03/2024
250000050039848 0566220181
Celestat 03/2024
250000187439817 0546123185
Unigrip 03/2024
250000351129781 0608969181**UNICHEM FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA**amoxicilina 03/2024
25351338344200651 0584021180**UNITED MEDICAL LTDA**

Detalhe do Produto: NAUSEDRON			
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	CNPJ 44.734.671/0001- 51	Autorização 1.00.298-1
Processo	25000.014054/9284	Categoria Regulatória	Data do registro 02/03/1994
Nome Comercial	NAUSEDRON	Registro	Vencimento do Registro 03/2024
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO		Medicamento de referência
Classe Terapêutica	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		ATC
Parecer Público	-	Bula Paciente	Bula Profissional
			

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NAUSEDROM

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51
Processo	25000.014054/9284	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	NAUSEDROM	Registro	102980124
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO		
Classe Terapêutica	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		
Parecer Público		Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/eyJhbGciOiJIUzUxMiJ9.eyJqdGkiOiI0IiwiaWF0IjoiMTkxNi80Zm9udGhPjO6OC8Q5AKIKC6i8rXRdWNkSCK-hvYZx-tdlWbOKFyUxCwg?Authoriza

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 1 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1029801240010	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	NAUSEDROM				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 1 AMP VD TRANS X 4 ML CANCELADA OU CADUCA	1029801240029	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA				

Complemento Diferencial da Apresentação	NAUSEDROM				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	8 MG COM REV CT BL AL PLAS X 10 (ADQ. RES. 572 05/04/2002) CANCELADA OU CADUCA	1029801240037	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/03/1994	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1029801240046	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				

Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML CANCELADA OU CADUCA	1029801240054	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	36 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	8 MG COM REV CT BL AL/PLAS PVDC/TE/PVC TRANS X 10 ATIVA	1029801240062	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/03/1994	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO (PLÁSTICO TRANSPARENTE PVDC/TE/PVC (250.5.120 - PERLALUX - STARFLEX)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL 1
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

Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	8 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 ATIVA	1029801240070	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/03/1994	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029801240089	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 4 ML ATIVA	1029801240097	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT AMP VD AMB X 4 ML ATIVA	1029801240100	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029801240119	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO				

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029801740127	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Hospitalar

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 10 AMP VD AMB X 4 ML ATIVA	1029801740135	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Hospitalar

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029801240143	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Hospitalar

Apresentação fracionada Não

[Voltar](#)

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.088, DE 25 DE ABRIL DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Publicar a aprovação condicional das petições secundárias de medicamentos similares, genéricos e novos, sob os números de expedientes constantes no anexo desta Resolução, nos termos do art. 17-A, §§ 3º e 4º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, alterada pelos arts. 2º e 4º da Lei nº 13.411, de 28 de dezembro de 2016, e arts. 4º, 7º e 16, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.

Art. 2º Este ato administrativo decorre do atendimento integral pelas empresas detentoras dos registros, ao disposto no art. 7º e seus incisos, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.

Art. 3º A aprovação condicional das petições secundárias objeto desta resolução é restrita ao assunto protocolado, não resultando em manifestação diversa da petitionada, e considera estritamente a condição já registrada, não aprovando nenhuma alteração da condição registrada que possa estar informada nos documentos que instruem a petição secundária.

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

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

NOME DA EMPRESA

NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO
EXPEDIENTE DA PETIÇÃO SECUNDÁRIA ASSUNTO DA PETIÇÃO SECUNDÁRIA
EXPEDIENTE PETIÇÃO CLONE ASSUNTO PETIÇÃO CLONE
(ASSUNTO PETIÇÃO MATRIZ - EXPEDIENTE MATRIZ - PROCESSO MATRIZ)

BAYER S.A

ICADEN 25351010037201115
1077206185 NOVO Ampliação dos limites de especificação
1077171189 NOVO Exclusão de um teste ou método obsoleto
1077208181 NOVO Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento
1180107187 NOVO Mudança maior de método analítico
1085086184 NOVO Inclusão de local de fabricação de medicamento de liberação convencional

CATALENT BRASIL LTDA

CAPSPEN 25351597103201481
1035143184 NOVO Mudança maior de método analítico

COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A

ALIVIM 25351261802201560
D153758190 SIMILAR Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudança maior de método analítico - 1035143184 - 25351597103201481)

FMS S/A

CELERGIN 25351219647200211
1052845188 SIMILAR Mudança maior de método analítico
drosipirone + etinilestradiol 25351565273201091
1052651180 GÊNÉRICO Mudança maior de método analítico
FLO 25351702898201417
1121486184 SIMILAR Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091)

EMS SIGMA PHARMA LTDA

DALYNE 25351157698201570
1121466180 SIMILAR Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091)

GERMED FARMACEUTICA (TDA)

drosipirone + etinilestradiol 25351156151201557
1121496181 GÊNÉRICO Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091)
LIARA 25351157742201541
1121846181 SIMILAR Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091)

LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA

drosipirone + etinilestradiol 25351157786201571
1121861184 GÊNÉRICO Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091)
PREVYASAM 25351157960201586
1121868181 SIMILAR Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091)

NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A

drosipirone + etinilestradiol 25351184786201544
1121883185 GÊNÉRICO Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091)
FUCSIA FEM 25351184852201586
1121876182 SIMILAR Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091)

JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA LTDA

SPORANOX 2500001100987
1052404185 NOVO Mudança maior de método analítico

PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A

ROACUTAN 2500100651883
1044223185 NOVO Exclusão de um teste ou método obsoleto

SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA

DICLAC 250000009229905
1065974189 SIMILAR Ampliação dos limites de especificação

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.089, DE 25 DE ABRIL DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Publicar a aprovação condicional das petições secundárias de medicamentos similares, genéricos e novos, sob os números de expedientes constantes no anexo desta Resolução, nos termos do art. 17-A, §§ 3º e 4º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, alterada pelos arts. 2º e 4º, da Lei nº 13.411, de 28 de dezembro de 2016 e arts. 4º, 7º e 16, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.

Art. 2º Este ato administrativo decorre do atendimento integral pelas empresas detentoras dos registros, ao disposto no art. 7º e seus incisos, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.

Art. 3º A aprovação condicional das petições secundárias objeto desta resolução é restrita ao assunto protocolado, não resultando em manifestação diversa da petitionada, e considera estritamente a condição já registrada, não aprovando nenhuma alteração da condição registrada que possa estar informada nos documentos que instruem a petição secundária.

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

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

NOME DA EMPRESA

NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO
EXPEDIENTE DA PETIÇÃO SECUNDÁRIA ASSUNTO DA PETIÇÃO SECUNDÁRIA
EXPEDIENTE PETIÇÃO CLONE ASSUNTO PETIÇÃO CLONE
(ASSUNTO PETIÇÃO MATRIZ - EXPEDIENTE MATRIZ - PROCESSO MATRIZ)
APRESENTAÇÕES M.S.

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A

meloxicam 25351035897200394
0763651182 GÊNÉRICO - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento
7,5 MG COM CT BL AL AL X 10 1004300390090
7,5 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1004300390104
7,5 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1004300390112
7,5 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1004300390120
15 MG COM CT BL AL AL X 10 1004300390139
15 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1004300390147
15 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1004300390155
15 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1004300390163
MELOCOX 25351711356201427
0817937189 SIMILAR Modificação Pós-Registro - CLONE
(Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento - 0763651182 - 25351035897200394)
7,5 MG COM CT BL AL AL X 10 1004311520098
7,5 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1004311520101
7,5 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1004311520111
7,5 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1004311520128
15 MG COM CT BL AL AL X 10 1004311520136
15 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1004311520144
15 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1004311520152
15 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1004311520160

GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A

meloxicam 25351089737201680
0851559180 GÊNÉRICO Modificação Pós-Registro - CLONE
(Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento - 0763651182 - 25351035897200394)
7,5 MG COM CT BL AL AL X 10 1542302330091
7,5 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1542302330103
7,5 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1542302330111
7,5 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1542302330121
15 MG COM CT BL AL AL X 10 1542302330138
15 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1542302330146
15 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1542302330154
15 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1542302330162

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.090, DE 25 DE ABRIL DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinâmicos, fitoterápicos, biológicos e dos Insumos Farmacêuticos Ativos (IFAs) sob o nº de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

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

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

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/>

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

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

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL

NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA

Betaserc 04/2024
25351256792201175 791044184

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A

Duo-decadron 04/2024
25351023784200346 0863583188
Allestra 04/2024
25000003539791 0896729186
Decadron 04/2024
25351023792200392 0885491182
Decadron nasal 04/2024
25351057957200320 0885486186
Decadron injetável 04/2024
25351057963200887 0885533181
Decadron colírio 04/2024
25351057969200354 0885492181
Cordarex 04/2024
25351685032201850 0943008183
Meritor 04/2024
2535130814520781 0853637181

ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA

Dinil 04/2024
2500100066984 0854905188

BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA

Micardis 04/2024



25000199289858 0603838187
Eliodius 04/2024
25351148975200879 0912184186

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.
Neocoflan 04/2024
25351563842201127 0851948180
Nealefrin 04/2024
25351538558201112 0959289180
Neometrodazol 04/2024
25351566171201193 0959363182

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
metronidazol 04/2024
25351530325200829 0896710185

COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.
Quadriderm 04/2024
25351268861201542 0852016180
Diprogenta 03/2025
25351261628201549 1053178185

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
Brevibloc 04/2024
250000274588751 0820014181
Pamergan 04/2025
2599200854074 1030640184

EMS S/A
nitrato de isocanazol 04/2024
25351001142200477 0954805180
fumarato de cetotifeno 04/2024
25351062344200312 0883299184
cloridrato de amilorida + hidrocloreto de timolol 04/2024
25351071136200304 0954818181
cloridrato de dorzolamida+maleato de timolol 04/2024
25351372287200883 0812107182
ciclopirox olamina 04/2024
25351630175200852 0905080189
terconazol 04/2024
25351754900200840 0904996187
fenofibrato 04/2024
25351384541200896 0855974181
cloridrato de clomipramina 04/2024
25351042445200369 0978527182
Endicoff 04/2024
250000066389754 0974563187
Emsgrip 04/2024
250000111979730 0912103180

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
cloridrato de nortriptilina 04/2024
25351043629200346 0849197186
azitromicina 04/2024
25351050007200374 0896805185
valerato de betametasona + sulfato de gentamicina + tolnaftato + cloiquinol 04/2024
25351054603200323 0919938181
valerato de betametasona + sulfato de gentamicina + tolnaftato + cloiquinol 04/2024
25351054606200367 0919893188

FARMOQUÍMICA S/A
Otosporin 04/2024
25351016356200448 0852275188

Fundação Oswaldo Cruz
Farmanguinhos Zidovudina 05/2023
25000009349803 2150504177

FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP
Furp-Gilbenclâmida 06/2021
253510070880122 1020803158
Furp Metronidazol 02/2023
25351173126200213 486769171

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A
dipirone sódica 04/2024
25351158103200611 0979299186
tartarato de brimonidina 04/2024
25351500821200858 0999404181
tenoxicam 04/2024
25351782334201169 0999208181
Sinax 03/2023
25351004770200323 0351736195

GERMED FARMACÉUTICA LTDA
fenofibrato micronizado 04/2024
25351385310200808 0950388189
ciclopirox olamina 04/2024
25351630247200861 0905082185
terconazol 04/2024
25351754758200832 0904999181
cloridrato de hidroxizina 04/2024
25351754920200883 0954841186

HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA
maleato de dexclorfeniramina 04/2024
25351052983200361 860892180
clonazepam 04/2024
25351211961200854 861836184
aminofilina 04/2024
25351552748200719 0861841181
Novosil 04/2024
250000133358884 0861847180

IFAL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA
Plofixina 03/2024
2502500493098 766060180

INSTITUTO BIOCÍMICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Cezolin 04/2024
250000113159926 0937124189

JANSEN CILAS FARMACÉUTICA LTDA
Pariet 04/2024
250000267109894 0561682184

KLEY HERTZ FARMACÉUTICA S.A.
Antimás séptico 04/2024
250000362469864 0962781182

LABORATÓRIO FARMACÉUTICO DA MARINHA
Ihm-Bromexina 0,08% 04/2024
250000364819692 0814918186

LABORATÓRIO GLOBO LTDA
Betrix 04/2024
25351088274200841 0844338186
ticconazol + tinidazol 04/2024
25351064661200870 814873182
cloridrato de loperamida 04/2024
25351212375200827 0814838184
azitromicina 04/2024
25351280059200888 0815618182
nistatina + óxido de zinco 04/2024
25351384280200812 0814895183

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
aminofilina 04/2024
25351020080200311 0462072181
Mevamox 04/2024
250000045909759 0509316183
valerato de betametasona + sulfato de gentamicina + tolnaftato + cloiquinol 04/2024
25351223927200661 0553814189
valerato de betametasona + sulfato de gentamicina + tolnaftato + cloiquinol 04/2024
25351224073200630 0553651181
Dexason 04/2024
2500001418988 0605856186

LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA
Valdovan 03/2024
25351209856200693 497478186

LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Fenofibrato Micronizado 04/2024
25351388719200878 910044180
ciclopirox olamina 04/2024
25351627523200812 0996319187

LIBBS FARMACÉUTICA LTDA
Docelibus 04/2024
25351024457200810 0883481184

MARIOL INDUSTRIAL LTDA
dipirone sódica 04/2024
25351326630200656 0950123181

MEDQUÍMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.
Deltametril 04/2024
250000405909801 0989025184
Flaximid 04/2024
250000405919866 0989032187
Novralflex 04/2024
25351064670200861 1033149182

NATIVITA IND. COM. LTDA.
cloridrato de ambraxol 04/2024
25351276135200851 0968452182

NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A
cloridrato de fexofenadina 04/2024
25351035231200336 0974533185

PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÉUTICA EIRELI
azitromicina 04/2024
25351290080200891 0973857186

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
clotrimazol + acetato de dexametasona 04/2024
25351090591200368 0831172182
estolato de eritromicina 04/2024
25351470367200801 0929397183

SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Tiloxican 04/2024
25000058249884 0941065182

TEVA FARMACÉUTICA LTDA
Seasonique 04/2024
25351619833201229 0863409182

UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
Foldan 04/2024
250000127749917 0802036181
Hebrin 04/2024
250000127829937 0840585189
Vodol 04/2024
250000127839908 0787574186
Flucistein 04/2024
250000260539723 0881158180

BEAUFOR IPSEN FARMACÉUTICA LTDA - 07.718.721/0001-80
DYSPORT 04/2024
25351037503/2008-47 0851966/18-8

MÉRCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA - 45.987.013/0001-34
PNEUMOVAX 23 04/2024
25000.008006/98-42 0856055/18-2

EMS S/A - 57.507.378/0003-65
REPOFLOR 04/2024
25000.000910/97-56 0978533/18-7

BAXTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80
TISSEEL 04/2024
25351142344/2012-92 0994306/18-4

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.092, DE 25 DE ABRIL DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, e tendo em vista o disposto no art. 229-C da Lei nº 9.279, de 14 de maio de



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PAMERGAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008540/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/04/1975
Nome Comercial	PAMERGAN	Registro	102980042	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA			Medicamento de referência	FENERGAN
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420016	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/07/2002	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG DRG CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800420022	DRAGEA SIMPLES	25/07/2002	36 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800420032	DRAGEA SIMPLES	19/10/2000	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA	1029800420049	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	36 meses
Princípio Ativo					

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	-
Via de Administração	-
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	2% SOL INJ CX 500 CARP X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800420067	SOLUÇÃO DERMATOLÓGICA	19/10/2000	36 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO
Conservação	-
Restrição de prescrição	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800420075	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
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
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800420083	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE PROMETAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO ()

Local de Fabricação

- Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
- CNPJ: - 44.734.671/0001-51
- Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

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

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
15	25 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420156	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE PROMETAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

**Via de
Administração**

INTRAMUSCULAR

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

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	25 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420164	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses

**Princípio
Ativo**

CLORIDRATO DE PROMETAZINA

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

**Via de
Administração**

INTRAMUSCULAR

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP)

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 17159229000176
LAMOTRIGINA
LAMOCITRIL 25351.745894/2014-15 08/2020
100B7 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
1037438/18-8
1.0370.0639.001-8 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 20
1.0370.0639.002-6 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 30
1.0370.0639.003-4 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 60
1.0370.0639.004-2 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 90
1.0370.0639.005-0 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP)
1.0370.0639.006-9 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP)
1.0370.0639.007-7 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 20
1.0370.0639.008-5 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 30
1.0370.0639.009-3 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 60
1.0370.0639.010-7 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 90
1.0370.0639.011-5 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 200 (EMB HOSP)
1.0370.0639.012-3 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 500 (EMB HOSP)

SUN FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 05035244000123
LAMOTRIGINA
LAMOSYN 25351.295161/2017-79 07/2022
100B7 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO ANVISA
1074188/18-4
1.4682.0056.001-8 24 Meses
15 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
1.4682.0056.002-6 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
1.4682.0056.003-4 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
1.4682.0056.004-2 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
1.4682.0056.005-0 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
1.4682.0056.006-9 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60

BIOPEN BRASIL PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA 07986222000174
BETAINTERFERONA 1A
Avonex 25351.176509/2007-58 01/2023
1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO
MEDICAMENTO 0486727/18-1
1.6993.0001.001-2 24 Meses
30 MCG/ML PO LIOF INJ CT 4 ENV C/ KIT FA BIO SET + SER DIL X 1 ML + AGU
1.6993.0001.002-0 36 Meses
60 MCG/ML SOL INJ CT 4 BL C/ SER PREENCH X 0,5 ML + AGU

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.027, DE 1ª DE NOVEMBRO DE 2018

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso
das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de
2018, alado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos
do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de
2016, resolve:

Art. 1º Definir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos,
conforme anexo.

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

RAPHAEL SANCHES PEREIRA

ANEXO

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

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 44734671000151
CLODRATO DE FLOXACINA
PILOCAN 25351.650995/2018-32 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0902985/18-1
1.0298.0478.001-7 24 Meses
20 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML
1.0298.0478.002-5 24 Meses
40 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML
1.0298.0478.003-3 24 Meses
20 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
1.0298.0478.004-1 24 Meses
40 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
Cloridrato de Dibuprocaina
OXINEST 25351.650997/2018-21 06/2022
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0902990/18-7
1.0298.0479.001-2 24 Meses
4 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0479.002-0 24 Meses
4 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML
TROPICAMIDA
CICLOMADRIN 25351.651020/2018-21 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0903049/18-2
1.0298.0480.001-8 24 Meses
10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
ACETATO DE PREDNISOLONA
OFTPRED 25351.653838/2018-89 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0906993/18-7
1.0298.0481.001-3 24 Meses

10 MG/ML SUS OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
CLORETO DE BENZALCONIO + ACIDO BORICO
HIGHCLER 25351.653840/2018-58 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0906993/18-3
1.0298.0482.001-9 24 Meses
10,1 + 17) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML
ACETATO DE FLUORMETOLONA
FLUTINOL 25351.653903/2018-76 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0907077/18-0
1.0298.0483.001-4 24 Meses
1 MG/ML SUS OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0483.002-2 24 Meses
1 MG/ML SUS OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
DEXTRANSO + HIPROMELOSE
LACRIBEL 25351.656993/2018-57 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0911486/18-6
1.0298.0484.001-1 24 Meses
(1,0 + 3,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML
1.0298.0484.002-8 24 Meses
(1,0 + 3,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 15 ML
1.0298.0484.003-6 24 Meses
(1,0 + 3,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
DICLOFENACO SÓDICO
MAXILEGO 25351.651084/2018-22 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0903142/18-1
1.0298.0485.001-5 24 Meses
1 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO + DEXAMETASONA
MAXIFLOX D 25351.651087/2018-66 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0903153/18-7
1.0298.0486.001-0 24 Meses
(3,5 + 1) MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
1.0298.0486.002-9 24 Meses
(3,5 + 1,0) MG/ML SUS OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA
ECOFILM 25351.653836/2018-90 01/2023
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0906989/18-5
1.0298.0487.001-6 24 Meses
5,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0487.002-4 24 Meses
5,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML
NITRATO DE NAFAZOLINA + SULFATO DE ZINCO
MAXIBELL 25351.653902/2018-21 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0907072/18-9
1.0298.0488.001-1 24 Meses
(0,5 + 4,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 24 ML
1.0298.0488.002-1 24 Meses
(0,5 + 4,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0488.003-8 24 Meses
(0,5 + 4,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML
CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO
MAXIFLOX 25351.653911/2018-12 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0907087/18-7
1.0298.0489.001-7 24 Meses
3,5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0489.002-5 24 Meses
3,5 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
CLORIDRATO DE CICLOPENTOLATO
CICLOLATO 25351.653916/2018-45 01/2022
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0907093/18-1
1.0298.0490.001-2 24 Meses
10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
MIDRIACO
CLORIDRATO DE LEVOBUNOLOL
B-TABLOCK 25351.654007/2018-24 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0907206/18-3
1.0298.0491.001-8 24 Meses
5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0491.002-6 24 Meses
5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML
OFLOXACINO
NOSTIL 25351.656851/2018-90 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0911268/18-5
1.0298.0492.001-3 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
ACETATO DE RETINOL + AMINOÁCIDOS + metionina (11 C) + CLDRANFENICOL
REGENCEL 25351.657000/2018-64 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0911525/18-1
1.0298.0493.001-9 24 Meses
10.000 LINC - 25 MCG/C - 5 MCG/C - 5 MCG/C POM OFT CT BG AL X 3,5 G
TOBRAMICINA
TOBRACIN 25351.657030/2018-71 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0911560/18-9
1.0298.0494.001-4 24 Meses
3 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
1.0298.0494.002-2 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA 45987013000134
fosfato de tedalidol
Snextro 25351.646898/2018-45 12/2022
11200 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE
REGISTRO (OPERAÇÃO COMERCIAL) 0897162/18-5
1.0029.0202.001-5 36 Meses
200 MG PO LIOF SOL INJ IV CT FA VD TRANS
fosfato de tedalidol
Snextro 25351.646967/2018-11 12/2022
11200 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE
REGISTRO (OPERAÇÃO COMERCIAL) 0897314/18-8
1.0029.0201.001-1 24 Meses
200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6
MYRALIS INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 17440261000125
SECINADAZOL



ESTADO DO PARANÁ
MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO
77.816.510/0001-06
RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS Nº 1000, CENTRO,
95.907-190

FRANCISCO BELTRÃO/PR

PROPOSTA FINANCEIRA

PROCESSO ELETRÔNICO Nº 12520829 - Processo Nº 024/2020

ABERTURA 20/11/2020 ÀS 09:00

Dedamos que compretemos e nos submeteremos a todas as condições do presente processo licitatório.
Dedamos que os preços propostos compreendem todos as despesas que incidem sobre o objeto licitado.

PROP.: DIMASTER COM. DE PROD. HOSP. LTDA
CNPJ: 02.520.829/0003-02

Rodovia SC 480 S/Nº Bairro Marechal Bormann Chapecó/SC Cep 89816-116

ITEM	CÓDIGO	CÓDIGO RR	Validade da Proposta		NOME COMERCIAL	NÚMERO DE REGISTRO 15 DICITOS	Pagamento						
			CONFORME EDITAL				CONFORME EDITAL						
			QUANT	UNID			PREÇO MÁXIMO P- COMISSA	MARCA	PREÇO R\$ UNIT	TOTAL			
40	29913	261581			GENÉRICO	1101302770011	27	GLENMARK	24,440	19.652,00			
91	7612	375474			NASOJET	ISENTO	4,09	NATULAB	3,250	15.250,00			
118	7692	288252			SANITDOX	1018900120021	0,85	SANTIBA	0,515	25.750,00			
134	7713	270522			BUSCOFLEX COMPOSTO	1384100030040	5,70	NATULAB	5,703	34.500,00			
165	7243	261963			GENÉRICO	1134301380031	0,06	HIPOLABOR	0,003	15.000,00			
196	72404	305730			KOLIANGR	NOTIF SIMPLIF	7,09	NATULAB	1,940	15.500,00			
195	20061	294543			IBUPROFENO, 30 MG/ML, SUSPENSÃO ORAL FRASCO 30 ML	1384100030083	1,26	NATULAB	1,160	11.600,00			
196	14026	267252			IMPRAMINA CLORIDRATO, 25 MG	1029800290136	0,27	CRISTALIA	0,178	15.020,00			
205	7580	267778			PARACETAMOL, 500 MG	1258600590028	0,12	PRATI	0,095	17.000,00			
201	73110	446108			SAB PARA REHIDRATAÇÃO ORAL, COMPOSIÇÃO: SODIO POTÁSSIO, CLORETO, CITRATO E Glicose. CONCENTRAÇÃO: 90 MG/L + 20 MG/L + 90 MG/L + 30 MG/L + 111 MG/L. FORMA FARMACÉUTICA: P.O.P. SOLUÇÃO ORAL - ENVOLPE	15,000	ENV	HONAPLEX	NOTIF SIMPLIF	3,85	NATULAB	0,495	7.425,00
VALOR TOTAL											179.677,00		

CENTO E SETENTA E OITO MIL E SEISCENTOS E SETENTA E SETE REAIS

A validade desta proposta é de 60 (sessenta) dias corridos, contados da data da abertura da sessão pública de PREGÃO ELETRÔNICO.

A apresentação da proposta implicará na plena aceitação das condições estabelecidas neste edital e seus anexos.

Validade dos Medicamentos: não inferior a 75% (setenta e cinco por cento) da data da entrega.

Prazo de Entrega: 10 (dez) dias úteis, contados do momento do envio do pedido (requisição) dos produtos e confirmação por e-mail ou contato telefônico.

Pagamento: serão efetuados em até 30 (trinta) dias, contados a partir da apresentação da Nota Fiscal.

Dados Bancários:

Banco do Brasil

Agência: 5122-5

Conta Corrente: 7468-3

E-mail: licitacao2@dimaster.com.br

Telefone: (54) 3523-2600

02520829/0003-02

DIMASTER COM. DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Rodovia SC 480 - s/nº Bairro Marechal Bormann
CEP 89816-116

CHAPECO - SC

Assinado de forma digital por SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A3, ou=VALID, ou=AR FORTE, cn=SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
Dados: 2020.12.08 11:26:58 -03'00'

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA

CNPJ

02.520.829/0001-40

Endereço Completo

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

Telefone

(54) 3523-2600

Responsável Técnico

ROBERTA TREMEA

Responsável Legal

ODAIR JOSE BALESTRIN

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.05.307-2

Data do Cadastro

05/06/2002

Situação

Ativa

Nº do Processo

25025.042335/2000-56

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Certificado de Boas Práticas de Fabricação - CBPF (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
---------------------	---------------------------------	--------------------	---------------------------

Nenhum registro encontrado

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - CBPDA (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA	Medicamentos	03/02/2020	02/02/2022

[Voltar](#)



Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.01968-8
Expediente da Petição: 020846/12-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ANTEIS S.A.
Endereço: CHEMIN D'ETRAZ, 2 - LONAY
País: SUÍÇA
Importador: DERMALIS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PA-BA SAUDE LTDA CNPJ: 07.866.991/0001-39
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.04191-1
Expediente da Petição: 036396/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: FINESSE MEDICAL LIMITED
Endereço: ROYAL CANAL BUSINESS PARK, UNIT 4, ATHLONE ROAD, LONGFORD
País: IRLANDA
Importador: NAVE INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA CNPJ: 54.858.014/0001-70
Autorização de Funcionamento Comum nº: 1.02240-0
Expediente da Petição: 0053008/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: NUVASIVE INC
Endereço: 7475 LISK BOULEVARD - SAN DIEGO - CA, 92121
País: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Importador: MEGA SURGICAL COMERCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA CNPJ: 01.213.619/0001-47
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.00746-4
Expediente da Petição: 1008349/11-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: CELLUMED CO., LTD
Endereço: 412 ACETECHNO 9TH, 345-30, GASAN-DONG, GEUMCHEON-GU, SEOUL
País: COREIA DO SUL
Importador: LIFE X - IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE MATERIAL CIRÚRGICO LTDA - EMP CNPJ: 11.624.165/0001-50
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.06924-1
Expediente da Petição: 0783905/13-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.092, DE 14 DE AGOSTO DE 2014

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

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: AEROMAR TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA ROSA DE MORAES, Nº 445
 BAIRRO: ÁGUA FUNDA CEP: 04155000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 49.358.138/0001-56
 PROCESSO: 25351.077429/2008-00 AUTORIZ/MS: 1.07296.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: B D L FARMA DISTRIBUIDORA ATACADISTA DE MEDICAMENTOS HOSPITALARES LTDA-ME
 ENDEREÇO: Rua José Damasceno nº 122
 BAIRRO: Jardim de Alah CEP: 28540000 - CORDOIRO/RJ
 CNPJ: 17.117.822/0001-50
 PROCESSO: 25351.009325/2013-01 AUTORIZ/MS: 1.09526.4
 ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MEGA DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA BARÃO DE BONITO, Nº 224
 BAIRRO: VARZEA CEP: 50740080 - RECIFE/PE
 CNPJ: 08.348.650/0001-34
 PROCESSO: 25019.006521/2006-04 AUTORIZ/MS: 1.06908.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: JOFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. URUCARÁ, Nº 972
 BAIRRO: CACHOEIRINHA CEP: 69065180 - MANAUS/AM
 CNPJ: 02.746.021/0001-86
 PROCESSO: 25351.221498/2012-04 AUTORIZ/MS: 1.09204.1
 ATIVIDADE/CLASSE

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/externa/sic/index.html>, pelo código 10102014081800148

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

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

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

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

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º. Indeferir o Pedido de Concessão de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Fabricante: W. L. GORE & ASSOCIATES, INC. (MEDICAL EAST)
Endereço: 1500 N. FOURTH STREET - PAGSTAFF - ARIZONA - AZ 86004
País: EUA
Importador: W. L. GORE & ASSOCIATES DO BRASIL LTDA CNPJ: 03.806.796/0001-62
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.006.672-3
Expediente da Petição: 021842/12-4
Motivo: Conforme §2º do art. 8º da Resolução RDC nº 39/2013

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

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

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

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Onde se lê:

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

Leia-se:

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



BAIRRO: VILAR DOS TELES CEP 25515126 - SÃO JOÃO DE MERITURI
 CNPJ: 05.999.089/0001-65
 PROCESSO: 25351.000391/2004-45 AUTORIZ/M.S. 1.05821.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ARAGUAIA MÉDICA - PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA C-18, Nº 421, QUADRA 178, LOTE 11, BAIRRO: SETOR SUDOESTE CEP: 74303030 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 07.057.808/0001-92
 PROCESSO: 25351.140470/2006-50 AUTORIZ/M.S. 1.06502.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: COMERCIAL V.C. SANTOS SILVA LTDA
 ENDEREÇO: R. SENA MADUREIRA 415
 BAIRRO: OURO PRETO CEP: 31340000 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 04.668.343/0001-80
 PROCESSO: 25351.004930/2002-53 AUTORIZ/M.S. 1.05288.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Phoenix Distribuidora de Medicamentos Ltda Me
 ENDEREÇO: RUA CARLOS BURLAMAQUI, NÚMERO 280
 BAIRRO: CENTRO CEP: 49010600 - ARACAJU/SE
 CNPJ: 32.836.165/0001-94
 PROCESSO: 25351.332264/2013-55 AUTORIZ/M.S. 1.09674.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 480, Nº 180
 BAIRRO: CENTRO CEP: 35740000 - BARÃO DE COCÓ/BR
 CNPJ: 32.220.829/0001-49
 PROCESSO: 25025.142335/2008-56 AUTORIZ/M.S. 1.05107.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LABEL COMERCIAL LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA MG 424, KM 45
 BAIRRO: RODOVIA CEP: 35720000 - MATOZINHOS/MG
 CNPJ: 02.096.995/0001-61
 PROCESSO: 25351.159153/2012-57 AUTORIZ/M.S. 1.09186.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: WAL MART BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: RÓD BR 101 KM-97.4 GALPÃO 1A
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 58322000 - CONDE/PE
 CNPJ: 00.063.960/0177-61
 PROCESSO: 25351.685802/2010-59 AUTORIZ/M.S. 1.08409.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDICAF MEDICAMENTOS, COMERCIAL CIRURGICA E DESCARTAVEIS LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA GETULIO VARGAS 734
 BAIRRO: PRAIA GRANDE CEP: 28930000 - ARRAIAL DO CABU/RJ
 CNPJ: 05.596.434/0001-10
 PROCESSO: 25351.728568/2012-61 AUTORIZ/M.S. 1.09544.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PREMED COMERCIAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA 16 Nº 198, QUADRA 40, LOTE 10
 BAIRRO: JARDIM SANTO ANTONIO CEP: 74853290 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 11.229.843/0001-80
 PROCESSO: 25351.129294/2010-61 AUTORIZ/M.S. 1.08260.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: D. CENTER DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA MAJOR PAULINO, Nº 991
 BAIRRO: NOSSA SENHORA DE FÁTIMA CEP: 75702230 - CATALÃO/GO
 CNPJ: 05.651.966/0001-02
 PROCESSO: 25351.302961/2008-62 AUTORIZ/M.S. 1.07391.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: NILDEMAR SOUSA ME
 ENDEREÇO: RUA DAS BUNGUENVILIAS, 18, QUADRA 56 JA-BORANDI

BAIRRO: NOVO ARAÇAGY CEP: 65110000 - SÃO JOSÉ DE RIBAMAR/MA
 CNPJ: 35.113.633/0001-61
 PROCESSO: 25351.099432/2013-63 AUTORIZ/M.S. 1.09533.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SUPRIFALSH SUPRIMENTOS MEDICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOAO BESSOTO FILHO 368
 BAIRRO: RIBEIRO CEP: 13271230 - VALINHOS/SP
 CNPJ: 08.476.098/0001-60
 PROCESSO: 25351.744756/2010-65 AUTORIZ/M.S. 1.08655.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ORGAFARMA ORGANIZACAO FARMACEUTICA LTDA
 ENDEREÇO: R JACUI, 8090
 BAIRRO: SAO GABRIEL CEP: 31980000 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 17.291.576/0001-58
 PROCESSO: 25351.013919/2003-65 AUTORIZ/M.S. 1.05565.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: VITALIFE PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDO FERRARI Nº 545
 BAIRRO: VILA CITY NOVA FASE CEP: 94930075 - CACHOEIRINHA/RS
 CNPJ: 93.815.124/0001-06
 PROCESSO: 25351.256320/2013-65 AUTORIZ/M.S. 1.09678.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DENTAL CENTRO OESTE LTDA
 ENDEREÇO: RUA PROFESSOR JOAO FELIX, Nº 635
 BAIRRO: BAU CEP: 78008135 - CUIABÁ/MT
 CNPJ: 26.900.926/0001-80
 PROCESSO: 25351.012456/2006-67 AUTORIZ/M.S. 1.06478.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MEDICOS E FARMACEUTICOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA OSIX, 98
 BAIRRO: VILA PIREES CEP: 09730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP
 CNPJ: 15.127.898/0001-30
 PROCESSO: 25351.189376/2012-67 AUTORIZ/M.S. 1.09198.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMO/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMO/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMO/MEDICAMENTO
 IMPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRANSTECHNO LOGISTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA DA LAGOA, 145
 BAIRRO: CIDADE IND SATELITE SAO PAULO CEP: 07232162 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 05.024.383/0001-51
 PROCESSO: 25351.799099/2008-69 AUTORIZ/M.S. 1.07676.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTOS
 EMPRESA: BIONATUS FARMA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. DOMINGOS FALAVINA, 1101
 BAIRRO: JD MIGNAINI CEP: 15045395 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
 CNPJ: 11.433.344/0001-00
 PROCESSO: 25351.479992/2010-73 AUTORIZ/M.S. 1.08499.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LIBRARY HOSPITALAR LTDA - EPP
 ENDEREÇO: Av rosendo santop de souza filho, 595 - SL 01
 BAIRRO: Mata da Praia CEP: 29070170 - VITÓRIA/ES
 CNPJ: 59.322.986/0001-32
 PROCESSO: 25351.122025/2012-74 AUTORIZ/M.S. 1.09568.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PORTAL LTDA
 ENDEREÇO: RUA DOMINGOS SIMÕES, Nº 22
 BAIRRO: VILA SUZANA CEP: 05630010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 05.005.873/0001-00
 PROCESSO: 25351.221538/2002-77 AUTORIZ/M.S. 1.05615.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: DIMAC/IMG - MATERIAL CIRURGICO LTDA
 ENDEREÇO: EST PEDRO ROSA DA SILVA 515
 BAIRRO: RESIDENCIAL PARK CEP: 37640000 - EXTREMA/MG
 CNPJ: 12.927.876/0001-67
 PROCESSO: 25351.186569/2011-81 AUTORIZ/M.S. 1.08797.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LUCHEFARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA, Nº 4851
 BAIRRO: CHAPADÃO CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG
 CNPJ: 05.292.723/0001-25
 PROCESSO: 25351.014203/2003-85 AUTORIZ/M.S. 1.05638.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DENTAL NITERÓI LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA DR BORMAN Nº 6 SOBRELÓJA 4
 BAIRRO: CENTRO - NITERÓI CEP: 24020320 - NITERÓI/RJ
 CNPJ: 09.523.533/0001-22
 PROCESSO: 25351.031935/2012-87 AUTORIZ/M.S. 1.09149.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CARGOSOFT TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MARINGÁ, Nº 4155
 BAIRRO: JARDIM ATUBA I CEP: 83326010 - PINHAIS/PR
 CNPJ: 05.443.883/0001-28
 PROCESSO: 25023.020521/2004-88 AUTORIZ/M.S. 1.06160.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTOS
 EMPRESA: LUCAS E JUNIOR TRANSPORTADORA LTDA EPP
 ENDEREÇO: ESTRADA GIANDU DO SENA, Nº 1.570
 BAIRRO: BANGU CEP: 21854002 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 01.562.471/0001-56
 PROCESSO: 25351.087585/2009-48 AUTORIZ/M.S. 1.07714.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DMED FARMACEUTICA LTDA-ME
 ENDEREÇO: AVENIDA COMENDADOR TELES, Nº 2337 - SOBRELÓJA
 BAIRRO: VILAR DO TELES CEP: 25561162 - SÃO JOÃO DE MERITURI
 CNPJ: 05.546.054/0001-45
 PROCESSO: 25351.340716/2006-91 AUTORIZ/M.S. 1.06836.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ECHAPORA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA VERGUEIRO, 3483
 BAIRRO: VILA MARIANA CEP: 04010300 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 37.912.214/0001-51
 PROCESSO: 25351.223734/2007-91 AUTORIZ/M.S. 1.07087.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: NOVOPEN-IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA SÃO PEDRO, 25
 BAIRRO: CENTRO CEP: 07700000 - CAIEIRAS/SP
 CNPJ: 14.999.320/0001-82
 PROCESSO: 25351.008484/2013-03 AUTORIZ/M.S. 1.09588.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: REYMED DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA CONDE BERNARDINO Nº 35
 BAIRRO: CENTRO CEP: 58933000 - UIRAUNA/PB
 CNPJ: 04.094.271/0001-04
 PROCESSO: 25351.629494/2010-94 AUTORIZ/M.S. 1.08762.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: KEDRION BRASIL DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: Rua Dervio Bucareat, quadra 255, Lote 11
 BAIRRO: Jardim Novo Mundo CEP: 74703100 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 06.284.952/0001-59
 PROCESSO: 25351.312206/2008-96 AUTORIZ/M.S. 1.07577.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ENEILE DISTRIBUIÇÃO E IMPORTAÇÃO LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AV MIRIM, 145

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.

CNPJ

02.520.829/0003-02

Endereço Completo

- /

Telefone**Responsável Técnico**

DAIANE TALIAN

Responsável Legal

GLEISON SACHET

Dados do Cadastro

Cadastro N°

1.23.947-5

Data do Cadastro

29/06/2020

Situação

Ativa

N° do Processo

25351.480709/2020-80

Cadastro

1 - Medicamento Especial

Atividades / Classes**Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Certificado de Boas Práticas de Fabricação - CBPF (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
---------------------	---------------------------------	--------------------	---------------------------

Nenhum registro encontrado

03/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - CBPDA (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
----------------------------	--	---------------------------	----------------------------------

Nenhum registro encontrado

[Voltar](#)

UNIVERSIDADE DE SÃO PAULO - ESCOLA POLITÉCNICA / 063.025.530/0024-09
25351.578200/2020-76 / 8201526
861 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - FABRICANTE / 1995037205

MILLENNIUM MEDICAL COM IMP EXP DE PROD MEDICIN LT / 035.280.646/0001-34
25351.471413/2020-78 / 8201435
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 1663988201

CLASP MED COMERCIO DE MATERIAS HOSPITALARES LTDA / 036.748.692/0001-06
25351.467445/2020-79 / 8201392
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 1654380207

SKRIPMED PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES EIRELI / 034.325.023/0001-98
25351.477251/2020-81 / 8201466
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 1684092205

WINNING HADWING IMPORTACAO E EXPORTACAO EIRELI / 013.352.623/0002-56
25351.472667/2020-81 / 8200872
859 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - IMPORTADORA / 1669935201

SALUTEM COMERCIO DE MOVEIS HOSPITALARES EIRELI - EPP / 020.451.726/0001-58
25351.490877/2020-83 / 4020907
723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 1727745201

TRANSPORTES CORDENONIA LTDA / 075.818.849/0001-76
25351.467307/2020-90 / 8201418
867 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - TRANSPORTADORA / 1654128206

AERDLAB LABORATÓRIO DE PESQUISAS E DESENVOLVIMENTO DE PRODUTOS QUÍMICOS E COSMÉTICOS LTDA / 042.981.957/0001-48
25351.472654/2020-90 / 3094507
712 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES - INDÚSTRIA (SOMENTE MATRIZ) / 1689995205

BERLIFE INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS LTDA / 038.136.581/0001-64
25351.490924/2020-99 / 4020911
723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 1727842202

Quantidade total: 32

RESOLUÇÃO Nº 2.134, DE 25 DE JUNHO DE 2020

A Coordenadora de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, alínea "a", art. 54, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º. Alterar a Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

PATRICIA AZEVEDO CHAGAS

ANEXO

MATIAS MACHADO DA SILVA-ME / 027.742.908/0001-03
25351.906851/2016-02 / 8134239
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 0978814200

PROLSON MEDICAL EIRELI EPP / 026.205.050/0001-07
25351.101403/2017-04 / 8148584
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 1738972201

MEDICAL CHIZZOLINI LTDA / 025.067.657/0003-05
25351.449054/2016-09 / 1159730
7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 0827476202
25351.1489054/2016-09 / 1159730
7192 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2861951205

A. S. LUSTOSA / 026.142.468/0001-04
25351.185735/2017-11 / 3073530
732 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 1921315208

PV COMERCIO ATACADISTA DE MAQUINAS E EQUIPAMENTOS EIRELI / 015.804.354/0001-64
25351.398352/2011-11 / 8079980
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO DA REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0990680201
25351.398352/2011-11 / 8079980
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 0990649205
25351.398352/2011-11 / 8079980
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 0990680205

A. S. LUSTOSA / 026.142.468/0001-04
25351.185735/2017-11 / 3073530
734 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 1921315208

TG MED COMERCIO IMPORTACAO, EXPORTACAO, FABRICACAO E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA / 004.058.136/0001-03
25351.480724/2020-28 / 4020881
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO DA REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 1738910206

A. S. LUSTOSA / 026.142.468/0001-04
25351.185732/2017-33 / 1164854
7151 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - RAZÃO SOCIAL / 1921315201
25351.185732/2017-33 / 1164854
7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 1921499205
25351.185742/2017-55 / 8149821
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 1921195209
25351.185742/2017-55 / 8149821
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 1921508208

ENDOCARESS LTDA / 019.654.907/0001-00
25351.835313/2016-58 / 8132918
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 1738806203

Future Medical Eireli EPP / 027.545.124/0001-61
25351.814025/2018-21 / 8174678

867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO DA REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 100536205

Asmed Latino América Comércio Importação e Exportação de Produtos Medicos Ltda / 015.729.051/0001-26
25351.651456/2012-73 / 8090481
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 1074603200

MCI COMERCIO DE MATERIAS CIRURGICAS EIRELI / 003.314.511/0001-76
25351.051096/2003-76 / 8017349
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 1038882203

AMAZONIA DISTRIBUIDORA EIRELI / 004.564.165/0001-47
25351.754148/2014-88 / 3061840
716 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 1038497209

EVOTECH IMPORTACAO E EXPORTACAO DE EQUIPAMENTOS MEDICO - ODONTOLÓGICOS LTDA / 034.623.259/0001-00
25351.039775/2020-91 / 8195181
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 1038685208

LABORATÓRIO FARMACÊUTICO TAJHERE C.H. LTDA / 028.173.739/0001-14
25351.196161/2020-92 / 8198004
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0827460206

FARIANA DE OLIVEIRA CORREA / 023.876.675/0001-02
25000.DORADO/88-71 / 2011975
724 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - RAZÃO SOCIAL / 1533701201

Quantidade total: 22

[REDACTED]

ANIDRO DO BRASIL EXTRAÇÕES S.A. / 066.715.459/0005-03
25351.347749/2020-11 / 1239458
7173 - AFE - CONCESSÃO - INSUMOS FARMACÊUTICOS - INDÚSTRIA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 1298261200

BANDEIRANTES COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI / 088.258.268/0001-61
25351.467492/2020-17 / 1239413
704 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 1654514201

NORDMARKET COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 019.125.796/0002-18
25351.467428/2020-31 / 1239398
704 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 1654588201

MEIRELLES DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 012.520.483/0001-34
25351.467403/2020-38 / 1239384
704 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 1654270203

Fiegenius Kabl Brasil Ltda / 049.324.221/0019-33
25351.472620/2020-40 / 1239427
70400 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - ARMAZENADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - INCORPORACAO, CISAO OU FUSAO DE EMPRESAS / 1669672200

G.O. LOG DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 024.924.986/0002-35
25351.506563/2020-44 / 1239444
704 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 1779214202

MDS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 011.034.934/0019-90
25351.467747/2020-47 / 1239400
704 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 1655237207

[REDACTED]

Quantidade total: 7

RESOLUÇÃO Nº 2.135, DE 25 DE JUNHO DE 2020

A Coordenadora de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, alínea "a", art. 54, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º. Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insufos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 344, de 12 de maio de 2020 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

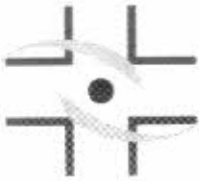
PATRICIA AZEVEDO CHAGAS

ANEXO

A. S. LUSTOSA / 026.142.468/0001-04
25351.185745/2017-32 / 1164851
7104 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - RAZÃO SOCIAL / 1921528202
25351.185745/2017-32 / 1164851
7108 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 1921530204

Quantidade total: 2



**COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO ON-LINE****Protocolo:****25352126528202009****Expediente:****2168730202****Número de Transação:****5311062020****Tipo de Documento:****Petição****Número do Processo:****25351480709202080****Favorecido:****02.520.829/0003-02 - DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.****Assunto:****70670 - AFE/AE - Retificação de publicação - ANVISA****Protocolizado On-Line via Peticionamento Eletrônico por:****650.526.920-72 - GLEISON SACHET em 06/07/2020 14:37:50**

Ministério da Saúde

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

Medicamentos de Notificação Simplificada



CNPJ 01.858.973/0001-29

Razão Social AIRELA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	NASONEW INFANTIL	26/02/2019	26/02/2024	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	NASONEW	18/01/2019	18/01/2024	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	NASONEW SPRAY	07/05/2019	07/05/2024	Consultar	Ativo

CNPJ 02.456.955/0001-83

Razão Social NATULAB LABORATORIO S.A

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	NASOJET	17/04/2019	17/04/2024	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	NASOJET	17/04/2019	17/04/2024	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	NASOJET	17/04/2019	17/04/2024	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	NASOJET	17/04/2019	17/04/2024	Consultar	Ativo

CNPJ 02.814.497/0002-98

Razão Social CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	NARIX SPRAY	08/11/2018	08/11/2023	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	SPRAY NASAL CIMED	13/11/2018	13/11/2023	Consultar	Ativo


CNPJ 04.246.660/0001-08

Razão Social TAUENS FARMACÊUTICA LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE	FLUZAP	09/09/2019	09/09/2024	Consultar	Ativo


 Ministério da Saúde


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

Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

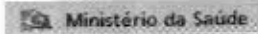
CNPJ : 02.456.955/0001-83

Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de plástico âmbar	Cartucho	50ml	NASOJET 9% SOL NAS FR PLAS AMB SPRAYX 50MI	24	Layout NASOJET 50 mL FARMA.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		



Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

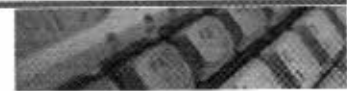
CNPJ : 02.456.955/0001-83

Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de alumínio	Cartucho	100mL	NASOJET JATO CONTÍNUO 9% SOL NAS AER FR AL SRAPY X 100 ML	24	Layout Nasojet Jato Contínuo.pdf
Local de Fabricação						
Empresa			Tipo do Local		Etapa de fabricação	
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A			Produção Própria		Processo produtivo completo	

Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos
CNPJ : 02.456.955/0001-83

Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A


Categoria: BAIXO RISCO + BAIXO RISCO

Medicamento: SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE C, SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de plástico âmbar	Caixa	30mL	NASOJET 9% SOL NAS FR PLAS AMB SPRAY X 30 ML (HOSP)	24	
Local de Fabricação <i>Sem locais de fabricação para este acondicionamento</i>						

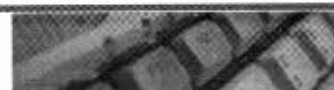
#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Frasco de plástico âmbar	Caixa	50mL	NASOJET 9% SOL NAS FR PLAS AMB SPRAY X 50 ML (HOSP)	24	Layout NASOJET 50 mL HOSPITALAR.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		

002323


 Ministério da Saúde


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

Medicamentos de Notificação Simplificada



Detalhes de Medicamentos

CNPJ : 02.456.955/0001-83

Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtyd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de alumínio	Cartucho	100mL	NASOJET JATO FORTE 9% SOL NAS AER FR. AL SPRAY X 100 ML	24	Layout Nasojet jato forte.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Gerência Geral de Medicamentos

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A
CNPJ: 02.456.955/0001-83

Medicamentos Notificados

...continuação

Medicamento				
Categoria:	BAIXO RISCO			
Linha de Produção:	LÍQUIDO			
Descrição:	SOLUÇÃO ANTIMICÓTICA COM IODO C			
Nome do Medicamento:	UNHA GOLD			
Data da Notificação:	25/04/2019			
Vencimento da Notificação:	25/04/2024			
Dados do Acondicionamento				
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qty	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR + CARTUCHO	30ML	UNHA GOLD SOL CR FR PLAS AMB X 30ML	24 meses
Local(is) de Fabricação - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				

Medicamento				
Categoria:	BAIXO RISCO			
Linha de Produção:	LÍQUIDO, LÍQUIDO			
Descrição:	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE C, SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE C			
Nome do Medicamento:	NASOJET			
Data da Notificação:	17/04/2019			
Vencimento da Notificação:	17/04/2024			
Dados do Acondicionamento				
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qty	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR + CAIXA	30ML	NASOJET 0% SOL NAS FR PLAS AMB SPRAY X 30 ML (HOSP)	24 meses
Local(is) de Fabricação - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				
2	FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR + CAIXA	50ML	NASOJET 0% SOL NAS FR PLAS AMB SPRAY X 50 ML (HOSP)	24 meses
Local(is) de Fabricação - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				

continua...

Código de Validação desta declaração: 402200115253820 emitido em 20/01/2020 15:25:38

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUSCOPLEX COMPOSTO

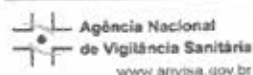
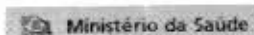
Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.599425/2012-74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	08/06/2015
Nome Comercial	BUSCOPLEX COMPOSTO	Registro	138410066	Vencimento do Registro	06/2025
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, dipirona monoidratada	Medicamento de referência	BUSCOPAN COMPOSTO	ATC	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS	Bula Paciente		Bula Profissional	
Parecer Público	-				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR FR GOT PLAS AMB X 20 ML ATIVA	1384100660016	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100660024	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

3	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100660032	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100660040	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA dipirona monoidratada				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NATULAB LABORATÓRIO S.A - 02.456.955/0001-83 - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				



Medicamentos de Notificação Simplificada

CNPJ 00.376.959/0001-26

Razão Social IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4% E ALUMÍNIO 6%	MAGNOGEL	13/04/2017	13/04/2027	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4% E ALUMÍNIO 6%	MAGNOGEL	26/09/2019	26/09/2029	Consultar	Ativo

CNPJ 02.456.955/0001-83

Razão Social NATULAB LABORATORIO S.A

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4% E ALUMÍNIO 6%	KOLLANGEL	12/08/2015	12/08/2025	Consultar	Ativo

CNPJ 06.597.801/0001-62

Razão Social THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4% E ALUMÍNIO 6%	HIDRÓTHEO COMPOSTO	30/06/2016	30/06/2026	Consultar	Ativo

CNPJ 08.055.634/0001-53

Razão Social IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4% E ALUMÍNIO 6%	GASTRIMEC COMPOSTO	08/01/2016	08/01/2026	Consultar	Ativo

CNPJ 17.875.154/0001-20

Razão Social MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.

Categoria Baixo Risco


Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4% E ALUMÍNIO 6%	GASTROFLUX	04/02/2016	04/02/2026	Consultar	Ativo

CNPJ 17.875.154/0003-91

Razão Social MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE	GASTROGEL DE BOLSO	10/01/2020	10/01/2030	Consultar	Ativo


 Ministério da Saúde


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

Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

CNPJ : 02.456.955/0001-83

Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4% E ALUMÍNIO 6% C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de plástico opaco	[Não informado]	100ml	Acondicionamento legado	24	
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo	

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Frasco de plástico opaco	[Não informado]	150ml	Acondicionamento legado	24	
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo	

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARACETAMOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.026627/0122	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/07/2002
Nome Comercial	PARACETAMOL	Registro	125680050	Vencimento do Registro	07/2027
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	Tylenol
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256800500011	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1256800500028	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2002	24 meses

Princípio Ativo PARACETAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Destinação Institucional
Hospitalar
Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 24 ATIVA	1256800500036	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 ATIVA	1256800500044	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1256800500052	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

6	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1256800500060	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256800500079	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 360 ATIVA	1256800500087	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 ATIVA	1256800500095	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256800500109	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 24 ATIVA	1256800500117	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

12	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 480 ATIVA	1256800500125	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Princípio Ativo	PARACETAMOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 100 ATIVA	1256800500133	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 240 ATIVA	1256800500141	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 300 ATIVA	1256800500151	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
16	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500168	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
17	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 360 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500176	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
18	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 420 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500184	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
19	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 440 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500192	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

20	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500206	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 360 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500214	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 420 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500222	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 440 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500230	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256800500249	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256800500257	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 20 ATIVA	1256800500265	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA	1256800500273	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	CNPJ	04.099.395/0001-82	Autorização	1.00.186-2
Processo	25351.202553/2009-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/05/2010
Nome Comercial	DIAZEPAM	Registro	101860030	Vencimento do Registro	05/2025
Princípio Ativo	DIAZEPAM			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2ML (EMB HOSP) ATIVA	1018600300011	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/2010	24 meses
Princípio Ativo	DIAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IBUPROTRAT

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.445805/2005-42	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/07/2007
Nome Comercial	IBUPROTRAT	Registro	138410033	Vencimento do Registro	05/2028
Princípio Ativo	IBUPROFENO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1384100330016	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
2	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1384100330024	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
3	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 50 ML ATIVA	1384100330032	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1384100330040	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
5	50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1384100330059	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
6	50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 50 ML ATIVA	1384100330067	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
7	50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1384100330075	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
8	50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1384100330083	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	NATULAB LABORATÓRIO S.A - 02.456.955/0001-83 - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Sem Tarja
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 50 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330091	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
10	50MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330105	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
11	50MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330113	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 50 ML ATIVA	1384100330121	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS ATIVA	1384100330131	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS ATIVA	1384100330148	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + SER DOS ATIVA	1384100330156	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 CP (EMB HOSP) ATIVA	1384100330164	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação • NATULAB LABORATÓRIO S.A - 02.456.955/0001-83 - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP (EMB HOSP) ATIVA	1384100330172	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
18	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 CP (EMB HOSP) ATIVA	1384100330180	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
19	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 CP (EMB HOSP) ATIVA	1384100330199	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

04/03/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

20	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML + 100 CP (EMB HOSP) ATIVA	1384100330202	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 150 ML + 100 CP (EMB HOSP) ATIVA	1384100330210	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FUROSEMIDA


Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.044774/2007-78	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/02/2008
Nome Comercial	FUROSEMIDA	Registro	113430153	Vencimento do Registro	02/2028
Princípio Ativo	FUROSEMIDA			Medicamento de referência	LASIX
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES			ATC	DIURETICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 ATIVA	1134301530013	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 100 ATIVA	1134301530021	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301530031	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2008	24 meses
Princípio Ativo	FUROSEMIDA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL
Via de Administração	ORAL 1
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
Destinação	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não


 Ministério da Saúde


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

Medicamentos de Notificação Simplificada


CNPJ 00.376.959/0001-26

Razão Social IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL	REIDRATANTE	22/03/2017	22/03/2027	Consultar	Ativo

CNPJ 02.456.955/0001-83

Razão Social NATULAB LABORATORIO S.A

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL	HIDRAPLEX	22/03/2016	22/03/2026	Consultar	Ativo

CNPJ 03.485.572/0001-04

Razão Social GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL	HYDRAQUA	08/03/2019	08/03/2029	Consultar	Ativo
SÓLIDO	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL	HYDRAQUA	08/03/2019	08/03/2029	Consultar	Ativo
SÓLIDO	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL	HYDRAQUA	08/03/2019	08/03/2029	Consultar	Ativo

CNPJ 05.044.984/0001-26

Razão Social LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL	HIDRABENE	29/06/2017	29/06/2027	Consultar	Ativo

CNPJ 17.115.437/0001-73

Razão Social LABORATÓRIO GLOBO LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL	REHIDRAZOL	07/06/2018	07/06/2028	Consultar	Ativo

CNPJ 17.562.075/0001-69

Razão Social CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA

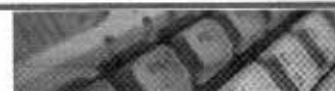
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL	ORALDRAT	17/05/2018	17/05/2028	Consultar	Ativo

Ministério da Saúde

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

Medicamentos de Notificação Simplificada



Detalhes de Medicamentos

CNPJ: 02.456.955/0001-83
Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A
Categoria: BAIXO RISCO
Medicamento: SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
	[Não informado]	[Não informado]	27,900g	Acondicionamento legado	24	
1	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo	

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AD-VITAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.010447/2014-53	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	13/04/2015
Nome Comercial	AD-VITAM	Registro	138410065	Vencimento do Registro	04/2025
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL, COLECALCIFEROL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			ATC	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB X 10 ML ATIVA	1384100650010	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015	24 meses
2	50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB X 20 ML ATIVA	1384100650029	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015	24 meses
3	50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 50 X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100650037	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 50 X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100650045	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015	24 meses
5	50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 100 X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100650053	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015	24 meses
6	50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 100 X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100650061	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015	24 meses
7	50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 200 X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100650071	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015	24 meses
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - 02.456.955/0001-83 - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL 				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	50000 UI + 10000 UI SOL CT FR GOT PLAS AMB 200 X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100650088	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2015	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GLENMARK FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	44.363.661/0001-57	Autorização	1.01.013-0
Processo	25351.604351/2013-33	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/10/2015
Nome Comercial	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA	Registro	110130277	Vencimento do Registro	10/2025
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			Medicamento de referência	CLENIL HFA
Classe Terapêutica	ANTIASMATICOS			ATC	ANTIASMATICOS
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES ATIVA	1101302770011	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	05/10/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TIPO DE ACONDICIONAMENTO NAO PREVISTO NA TABELA (Tubo de alumínio pressurizado) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GLENMARK PHARMACEUTICALS LTD. - VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALAGARH ROAD, TEHSIL BADDI, DISTT. SOLAN (H.P.) 173 205 - ÍNDIA 				
Via de Administração	INALATÓRIA POR VIA ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não



Distribuidora de medicamentos

PATO BRANCO, 01 DE NOVEMBRO DE 2020

A
PREFEITURA MUNICIPAL DE FRANCISCO BELTRÃO - PR
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÕES
FRANCISCO BELTRÃO - PR

PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 125/2020
ABERTURA: 20/11/2020 HORA: 09:00

ITEM	QTD	QTD P/CX	UND.	DESCRIÇÃO	MARCA	V. UNIT.	V. TOTAL
61	1.000	CX C/20	COMP	CARVÃO ATIVADO, 250 MG - Reg. 1.0497.1372.001-6	U.QUIMICA	R\$ 0,69	R\$ 690,00
78	150.000	CX C/60	COMP	CILOSTAZOL, 100 MG - REG 1.1213.0494.004-0	BIOSINTETICA	R\$ 0,302	R\$ 45.300,00
160	50.000	CX C/60	COMP	FINASTERIDA 5MG COMPRIMIDO REVESTIDO - REG 1.2675.0201.004-4	NOVA QUIMICA	R\$ 0,38	R\$ 19.000,00
TOTAL PARA ESSA PROPOSTA							R\$ 64.300,00

VALIDADE DA PROPOSTA: 60 DIAS
 PRAZO DE ENTREGA: 10 DIAS ÚTEIS APÓS A SOLICITAÇÃO
 VALIDADE DOS PRODUTOS: 75% DA SUA VALIDADE TOTAL
 PRAZO PARA PAGAMENTO: ATÉ 30 DIAS A PARTIR DO RECEBIMENTO DO PRODUTO
 DADOS PARA PAGAMENTO: SICREDI AG: 0737 CC: 93747-9

Fabio E. Rebonatto

F & F DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 CNPJ: 28.093.678/0001-85
 FABIO E. REBONATTO
 CPF: 046.973.639-90
 REPRESENTANTE LEGAL

28.093.678/0001-85
 F&F DIST. DE MEDICAMENTOS
 LTDA
 Rua Genuino Piacentini, 59
 Santa Terezinha
 Pato Branco PR
 85506-220

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARVEROL

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.707878/2008-86	Categoria Regulatória		Data do registro	14/02/2011
Nome Comercial	CARVEROL	Registro	104971372	Vencimento do Registro	11/2024
Princípio Ativo	CARVÃO VEGETAL ATIVADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PRODUTOS PARA TERAPIA DE INTOXICACOES			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713720016	COMPRIMIDO SIMPLES	14/02/2011	24 meses
2	PÓ OR CT ENV X 5 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713720024	PO SECO	14/02/2011	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cilostazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	53.162.095/0001-06	Autorização	1.01.213-1
Processo	25351.721741/2017-25	Categoria Regulatória		Data do registro	05/03/2018
Nome Comercial	cilostazol	Registro	112130494	Vencimento do Registro	03/2023
Princípio Ativo	CILOSTAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1121304940016	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2018	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1121304940024	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2018	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1121304940032	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2018	24 meses
4	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1121304940040	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2018	24 meses
5	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1121304940059	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2018	24 meses
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1121304940067	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2018	24 meses
7	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1121304940075	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2018	24 meses
8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1121304940083	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2018	24 meses

Voltar

Detalhe do Produto: finasterida

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Processo	25351.278554/2015-56	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/09/2016
Nome Comercial	finasterida	Registro	126750201	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	FINASTERIDA			Medicamento de referência	PROSCAR
Classe Terapêutica	INIBIDOR DA ALFA-REDUTASE			ATC	INIBIDOR DA ALFA-REDUTASE
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LEIT X 15 ATIVA	1267502010011	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses
2	5 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LEIT X 30 ATIVA	1267502010028	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses
3	5 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LEIT X 300 ATIVA	1267502010036	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses
4	5 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LEIT X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1267502010044	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses
5	5 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LEIT X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1267502010052	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses
6	5 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LEIT X 75 (EMB HOSP) ATIVA	1267502010060	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses
7	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1267502010079	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses
8	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1267502010087	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses

FÓRMULAS MAGISTRAIS MANIPULAÇÕES ESPECIAIS LTDA.

RUA MACEMBU, Nº 1.693, TAQUARA - RIO DE JANEIRO/RJ - CEP: 22.710-241

CNPJ: 07.316.691/0001-86 INSC.: 78.039.981

CONTATO: (21) 3592-8733 / (21) 2456-7007 / (21) 2456-7015

EMAIL: formulasmagistras@gmail.com

CLIENTE: MUNICIPIO DE FRANCISCO BELTRÃO

ENDEREÇO: RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS, 1000 - CAIXA POSTAL 51 - CEP 85601-030

PREGÃO ELETRÔNICO Nº: 125/2020

PROCESSO Nº: 624/2020

DATA DISPUTA: 20/11/2020

SITE DE DISPUTA: COMPRASNET

LOCALIZADOR:987565

BANCO: BANCO DO BRASIL

AGÊNCIA: 1253-X

CONTA CORRENTE: 128618-8

ITEM	QTD.	UND.	DESCRIÇÃO	FABRICANTE	P. UNIT.	P. TOTAL
143	2.000	TB	EXTRATO DE PLANTAS BABOSA (ALOE VERA) 50MG/G CREME TUBO 606	FORMULAS MAGISTRAIS	R\$ 15,50	R\$ 31.000,00
	Preço Unitário:		QUINZE REAIS E CINQUENTA CENTAVOS			
	Preço Total:		TRINTA E UM MIL REAIS			
	Nome Comercial:		BABOSA			
	Nº N.S.:		RDC/67			
	Apresentação:		C/1			
	Procedência:		NACIONAL			
144	4.000	CAPS	EXTRATO DE PLANTAS CÁSCARA-SAGRADA (RHANNUS PURSHIANA) 75MG	FORMULAS MAGISTRAIS	R\$ 0,50	R\$ 2.300,00
	Preço Unitário:		CINQUENTA E NOVE CENTAVOS			
	Preço Total:		DOIS MIL TREZENTOS E SESENTA REAIS			
	Nome Comercial:		CÁSCARA-SAGRADA			
	Nº N.S.:		RDC/67			
	Apresentação:		C/ 50 CÁPSULAS			
	Procedência:		NACIONAL			
147	4.000	CAPS	EXTRATO DE PLANTAS UNHA-DE-GATO (UNCARIA TOMENTOSA) 100MG	FORMULAS MAGISTRAIS	R\$ 0,86	R\$ 3.440,00
	Preço Unitário:		QUARENTA E SEIS CENTAVOS			
	Preço Total:		TRÊS MIL QUATROCENTOS E QUARENTA REAIS			
	Nome Comercial:		UNHA-DE-GATO			
	Nº N.S.:		RDC/67			
	Apresentação:		C/ 50 CÁPSULAS			
	Procedência:		NACIONAL			

FÓRMULAS MAGISTRAIS MANIPULAÇÕES ESPECIAIS LTDA.

RUA MACEMBU, Nº 1.693, TAQUARA - RIO DE JANEIRO/RJ - CEP: 22.710-241

CNPJ: 07.316.691/0001-86 INSC.: 78.039.981

CONTATO: (21) 3592-8733 / (21) 2456-7007 / (21) 2456-7015

EMAIL: formulasmagistrais@gmail.com

"DECLARAMOS QUE ESTAMOS NOS SUJEITANDO ÀS NORMAS DO PRESENTE EDITAL, ÀS LEIS FEDERAIS 8.666/93 E 8.883/94 E A LEI ESTADUAL 6.544/89, BEM COMO ÀS DEMAIS LEIS, DECRETOS, PORTARIAS E RESOLUÇÕES CUJAS NORMAS INCIDAM SOBRE A PRESENTE LICITAÇÃO."

"APRESENTAMOS ESTA PROPOSTA COM OS PREÇOS E PRAZOS INDICADOS E DECLARAMOS QUE TEMOS CONHECIMENTO DAS ESPECIFICAÇÕES CONCERNENTES A PRESENTE LICITAÇÃO, E DECLARAMOS AINDA QUE NOS PREÇOS COTADOS ESTÃO INCLUIDOS TODOS OS IMPOSTOS, TAXAS E DESPESAS DE CUSTO, SEGURO E FRETE (CIF) E DEMAIS ENCARGOS INCIDENTES SOBRE O OBJETO DA LICITAÇÃO, OUTROSSIM, QUE NOS SUBORDINAMOS A TUDO QUE SE CONTEM NO PRESENTE EDITAL, NA LEI 8.666/93 DE 21 DE JUNHO, LEI 8.883/94 DE 08 DE JUNHO, DECRETO 1054 DE 07 DE FEVEREIRO DE 1994, MEDIDA PROVISÓRIA 482 DE 28 DE ABRIL DE 1994, DECRETO 110 DE 13 DE ABRIL DE 1994, LEI 8.880/94 DE 27 DE MAIO, MEDIDA PROVISÓRIA 596 DE 26 DE AGOSTO DE 1994."

VALIDADE DA PROPOSTA: 60 (SESSENTA) DIAS**VALIDADE DOS MEDICAMENTOS:** VALIDADE NÃO INFERIOR A 75% (SETENTA E CINCO POR CENTO) DA VALIDADE TOTAL DO MEDICAMENTO.**CONDIÇÕES DE PAGAMENTO:** 30 (TRINTA) DIAS**PRAZO DE ENTREGA:** 10 (DEZ) DIAS ÚTEIS**LOCAL DE ENTREGA:** RUA PAPA PIO XII, 696, BAIRRO GUANABARA NO MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO, OU NA SEDE DA UNIDADE DE PRONTO ATENDIMENTO 24 HORAS - UPA, SITA À RODOVIA OLIVIO ZANELLA, Nº 818, BAIRRO LUTHER KING, NO MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO.**VALOR GLOBAL:**

R\$ 36.800,00

TRINTA E SEIS MIL E OITOCENTOS REAIS

RIO DE JANEIRO, 20 DE NOVEMBRO DE 2020.


 FÓRMULAS MAGISTRAIS MANIPULAÇÕES ESPECIAIS LTDA
 ANGEA MARIA DA SILVA
 RG: 27.834.919 IFF-RJ
 CPF: 092.619.057-14

AUTORIZAÇÃO ESPECIAL FORMULAS MAGISTRAIS



166

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 197, segunda-feira, 13 de outubro de 2014

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.972, DE 9 DE OUTUBRO 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 1 da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º 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.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: MARIA ELIZABETH TEIXEIRA DE SOUSA
ENDEREÇO: AVENIDA PEDRO ABRANTES Nº 14
BAIRRO: CENTRO CEP: 39680000 - MALACACHETA/MG
CNPJ: 00.451.536/0001-23
PROCESSO: 25351.528587/2013-93
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.
EMPRESA: cocitua isolina muller me
ENDEREÇO: avenida sete de setembro -200/loja 12
BAIRRO: centro CEP: 88301200 - ITAJAÍ/SC
CNPJ: 80.684.681/0001-03
PROCESSO: 25351.533866/2013-94
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado em contra-se legível o que impossibilita a correta análise, conforme instruções da RDC 17/2013.
EMPRESA: KELEIN H. A. MESQUITA MAGALHAES E CIA. LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA DO COMÉRCIO Nº 162
BAIRRO: CENTRO CEP: 39784000 - SÃO PEDRO DO SUACUI/MG
CNPJ: 04.508.814/0001-92
PROCESSO: 25351.025581/2003-04

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço constante do Relatório de Inspeção/Licença diverge daquele cadastrado no formulário de petição, em desacordo com o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.
EMPRESA: DROGARIA SÃO JORGE NOVA ODESSA LTDA
ENDEREÇO: Rua vilhelma gomes ferns
BAIRRO: JARDIM Santa Rita III CEP: 13460000 - NOVA ODESSA/SP
CNPJ: 42.892.130/0001-80
PROCESSO: 25351.375320/2013-94
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado encontra-se incompleto (páginas faltantes) o que impossibilita a correta análise, conforme instruções da RDC 17/2013.
EMPRESA: MARQUES MEDICAMENTOS LTDA-ME
ENDEREÇO: RUA JK S/N
BAIRRO: VILA SANTO AGOSTINHO CEP: 29820000 - ÁGUA DOCE DO NORTE/ES
CNPJ: 09.501.470/0001-03
PROCESSO: 25351.378569/2008-04
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço constante na Licença diverge daquele cadastrado no formulário de petição, em desacordo com o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: DROGARIA MIX DE SANTA CRUZ LTDA-ME
ENDEREÇO: AV. AREIA BRANCA Nº 1055
BAIRRO: SANTA CRUZ CEP: 23525002 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 04.981.823/0001-87
PROCESSO: 25351.635122/2013-95
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado encontra-se ilegível o que impossibilita a correta análise, conforme instruções da RDC 17/2013.

EMPRESA: AGNALDO JOSE BORTOLUZZI ZANON
ENDEREÇO: RUA FRANCISCO LUIZ CARDONA
BAIRRO: CENTRO CEP: 98330000 - SAGRADA FAMÍLIA/RN
CNPJ: 07.903.089/0001-45
PROCESSO: 25351.458332/2008-96
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizada, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º, § 1º e § 2º, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: CRISTIANE DONIZETI MARTINS
ENDEREÇO: RUA ROMUALDO JOSE DE OLIVEIRA, Nº 81, QD 30-A, LT 02
BAIRRO: MICHELLE CEP: 75260000 - VIANÓPOLIS/GO
CNPJ: 08.349.561/0001-02
PROCESSO: 25351.521091/2013-96
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizada, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º, § 1º e § 2º, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: MAINERI E COMPANHIA LIMITADA
ENDEREÇO: RUA WILLY BARTH, 2658
BAIRRO: CENTRO CEP: 85948000 - PATO BRAGADO/PR
CNPJ: 01.520.015/0001-08
PROCESSO: 25351.598770/2008-06
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço faltante no Relatório de Inspeção/Licença em desacordo com o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: SÃO BENTO COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA JOSE FERREIRA DA COSTA, 1571
BAIRRO: JD SÃO DOMINGOS CEP: 79550000 - COSTA RICA/MS
CNPJ: 15.418.205/0098-91
PROCESSO: 25351.536112/2012-97
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizada, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º, § 1º e § 2º, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: Farmácia do Trabalhador do Brasil de Minas Gerais Ltda
ENDEREÇO: AVENIDA JOSE FONSECA E SILVA, 645
BAIRRO: LUZOTE DE FREITAS CEP: 38413448 - UBERLÂNDIA/MG
CNPJ: 13.004.969/0047-65
PROCESSO: 25351.398396/2013-98
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.

Fale documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/selecricao/licitacoes.html>, pelo código 10102014101300166

EMPRESA: LEONARDO DA SILVA & CIA LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA NEREI RAMOS, Nº 99 - SALA 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 88220000 - ITAPEMA/SC
CNPJ: 06.019.728/0001-41
PROCESSO: 25351.560325/2014-00 AUTORIZ/MS: 1.12008.8
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: MESQUITA E SOUZA LIMA FILHO LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA DOS VIANAS 2233
BAIRRO: JARDIM FARINA CEP: 09760000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 58.508.805/0001-20
PROCESSO: 25351.527098/2014-01 AUTORIZ/MS: 1.12018.2
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA DO TRABALHADOR LTDA
ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE NEREU RAMOS, 146
BAIRRO: CENTRO CEP: 88001011 - LAGES/SC
CNPJ: 03.695.912/0001-13
PROCESSO: 25351.531080/2014-03 AUTORIZ/MS: 1.12056.3
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: Farmácia Magister Farmácia de Manipulação Ltda
ENDEREÇO: R. MACAMBÚ, 1693
BAIRRO: TAQUARA CEP: 22710341 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 07.316.691/0001-86
PROCESSO: 25351.552899/2014-04 AUTORIZ/MS: 1.12029.1
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FURLANETTO DA SILVA DOIS CORREGOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA 13 DE MAIO Nº 1270-A
BAIRRO: CENTRO CEP: 17300000 - DOIS CORREGOS/SP
CNPJ: 05.291.409/0001-28
PROCESSO: 25351.549405/2014-04 AUTORIZ/MS: 1.11981.1
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: DROGADERMA LTDA
ENDEREÇO: RUA CARDOSO DE ALMEIDA Nº 340
BAIRRO: PERDIZES CEP: 05013000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 43.342.540/0007-40
PROCESSO: 25351.538951/2014-10 AUTORIZ/MS: 1.12033.5
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO EXCELENCIA LTDA
ENDEREÇO: RUA RIO DE JANEIRO Nº 737, LOJA 18
BAIRRO: CENTRO CEP: 30160041 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 03.796.675/0001-87
PROCESSO: 25351.560323/2014-11 AUTORIZ/MS: 1.12015.1
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: DEL.FARMA DE ITARARE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA 15 DE NOVEMBRO, Nº 395
BAIRRO: CENTRO CEP: 18460000 - ITARARE/SP
CNPJ: 06.104.860/0001-51
PROCESSO: 25351.527096/2014-11 AUTORIZ/MS: 1.12016.5
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: MACIEL & GUERRA LTDA
ENDEREÇO: RUA IRINEU JOFFILY, Nº 148
BAIRRO: CENTRO CEP: 58460020 - CAMPINA GRANDE/PB
CNPJ: 07.099.321/0001-10
PROCESSO: 25351.526992/2014-11 AUTORIZ/MS: 1.11985.6
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FARMACIA SANTO ANTONIO DE TAQUARITINGA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA JOÃO NABUCCO, Nº 441
BAIRRO: JARDIM SANTO ANTONIO CEP: 15900000 - TAQUARITINGA/SP
CNPJ: 01.810.755/0001-14
PROCESSO: 25351.551307/2014-11 AUTORIZ/MS: 1.12057.7
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA KAWAFARMA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CAPITAO INDIO BANDEIRA 1480

BAIRRO: CENTRO CEP: 87300005 - CAMPO MOURÃO/PR
CNPJ: 82.344.516/0001-18
PROCESSO: 25351.531270/2014-12 AUTORIZ/MS: 1.12061.0
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FARMACIA ZM LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PREFEITO TELESFORO CÂNDIDO DE REZENDE 306 LOJA 1
BAIRRO: CENTRO CEP: 36400000 - CONSELHEIRO LAFAIETE/MG
CNPJ: 03.162.924/0001-82
PROCESSO: 25351.560321/2014-13 AUTORIZ/MS: 1.12010.3
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULACAO BIO FARMA LTDA - ME
ENDEREÇO: AV BRASIL, Nº 1512
BAIRRO: CENTRO CEP: 87580000 - ALTO PIQUIRI/PR
CNPJ: 19.065.045/0001-72
PROCESSO: 25351.527094/2014-14 AUTORIZ/MS: 1.12014.8
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: G.K FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME
ENDEREÇO: RUA HONDURAS, Nº 40, SALA 02
BAIRRO: CENTRO CEP: 89120000 - TIMBO/SC
CNPJ: 05.199.692/0001-62
PROCESSO: 25351.521312/2014-15 AUTORIZ/MS: 1.12047.2
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: Magister Manipulação e Dermocosméticos LTDA ME
ENDEREÇO: Avenida Doutor Antônio Gomes de Barros, número 215, loja 04
BAIRRO: Jaticá CEP: 57065000 - MACEIÓ/AL
CNPJ: 15.048.729/0001-05
PROCESSO: 25351.552897/2014-15 AUTORIZ/MS: 1.12035.1
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: farmacia vilaveruti ltda
ENDEREÇO: RUA BOAVENTURA 1557 LOJA 12
BAIRRO: LIBERDADE CEP: 31270310 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 19.949.773/0001-47
PROCESSO: 25351.545245/2014-16 AUTORIZ/MS: 1.12044.1
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: BIO/OTENS FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA NILO PECANHA, Nº 753 - LOJA 4
BAIRRO: CENTRO CEP: 26210012 - NOVA IGUAÇU/RJ
CNPJ: 08.667.497/0001-08
PROCESSO: 25351.566468/2014-17 AUTORIZ/MS: 1.12073.1
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: WALKER & RICARDO LTDA
ENDEREÇO: AV. CEL. MANCITO LIMA, Nº 450
BAIRRO: CENTRO CEP: 69980000 - CRUZEIRO DO SUL/AC
CNPJ: 08.363.637/0001-54
PROCESSO: 25351.545261/2014-17 AUTORIZ/MS: 1.12053.2
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: 2 f (medroth soares comercio de produtos farmaceuticos e cosméticos ltda me
ENDEREÇO: avenida jose bento ribeiro dantas 50 loja01
BAIRRO: mangueiras CEP: 28950000 - ARMARÃO DOS BÚZIOS/RJ
CNPJ: 19.077.498/0001-19
PROCESSO: 25351.542542/2014-18 AUTORIZ/MS: 1.12042.4
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: ARGENTA & ARGENTA LTDA
ENDEREÇO: rua luis gomes 570 sala 02
BAIRRO: centro CEP: 65800000 - BALSAMA/MA
CNPJ: 09.243.084/0001-99
PROCESSO: 25351.552895/2014-18 AUTORIZ/MS: 1.12076.2
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FERREIRA E MURICI LTDA ME
ENDEREÇO: AV AFONSO G. AUDIO 472
BAIRRO: CENTRO CEP: 20395000 - IBATIBA/ES
CNPJ: 15.717.803/0001-39
PROCESSO: 25351.542531/2014-20 AUTORIZ/MS: 1.12041.1
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: IRMAOS MATTAR E CIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA 28 DE ABRIL, Nº 110
BAIRRO: CENTRO CEP: 35160004 - IPATINGA/MG
CNPJ: 25.102.146/0001-54
PROCESSO: 25351.458505/2014-21 AUTORIZ/MS: 1.12062.3
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FAVARETTO & VAZARINI LTDA - ME
ENDEREÇO: av navarro de andrade n. 847
BAIRRO: CENTRO CEP: 15775000 - SANTA FÉ DO SUL/SP
CNPJ: 19.849.212/0001-76
PROCESSO: 25351.531303/2014-24 AUTORIZ/MS: 1.12059.4
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: PHARMACEUTICA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO
ENDEREÇO: AVENIDA DOM PEDRO II

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

Consultas / Funcionamento de Empresa / Funcionamento de Empresa

Dados da Empresa

Razão Social

FORMULAS MAGISTRAIS MANIPULACOES ESPECIAIS LTDA - EPP

CNPJ

07.316.691/0001-86

Endereço Completo

R MACEMBU 1693 - TAQUARA CEP: 22.710-241 - RIO DE JANEIRO/RJ

Telefone

(21) 3078-1032

Responsável Técnico

MONICA COPPOLLA

FERNANDA ANTONIA SANTOS VIRLA

Responsável Legal

ELIANA DE LOURDES SANTOS DO NASCIMENTO

FERNANDA ANTONIA SANTOS VIRLA

RAPHAEL ARRUDA DE MELO

NADIA CRISTINA ARRUDA DE MELO

Dados do Cadastro

Cadastro N°

7.05.816-0

Data do Cadastro

05/03/2014

Situação

Ativa

N° do Processo

25351.707945/2013-20

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes

Comércio

- Correlatos
- Produtos de Higiene
- Alimentos permitidos
- Cosméticos
- Perfumes

Dispensação de medicamentos não sujeitos ao controle especial

- -

Manipulação de produtos magistrais

- -

Manipulação de produtos oficinais

- -

Voltar

De: Central de Atendimento ao Público - Anvisa <atendimento.central@anvisa.gov.br>

Enviado: terça-feira, 26 de junho de 2018 09:27

Para: documentacao02@outlook.com

Assunto: Anvisa - Resposta ao Protocolo 2018222769

Prezado (a) Senhor (a),

Em atenção a sua solicitação, informamos que a diferença entre drogaria e farmácia (esta é a definição dada pela Lei nº 13.021, de 8 de dezembro de 2014):

- farmácia sem manipulação ou drogaria: estabelecimento de dispensação e comércio de drogas, medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos em suas embalagens originais.

- farmácia com manipulação: estabelecimento de manipulação de fórmulas magistrais e oficinais, **de comércio de drogas, medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos, compreendendo o de dispensação e o de atendimento privativo de unidade hospitalar ou de qualquer outra equivalente de assistência médica.**

A manipulação é o conjunto de operações farmacotécnicas com a finalidade de elaborar preparações magistrais e oficinais e fracionar especialidades farmacêuticas para uso humano.

A lista de produtos que podem ser manipulados está na RDC nº 67 / 2007, que dispõe sobre Boas Práticas de Manipulação de Preparações Magistrais e Oficinais para Uso Humano em farmácias.

Atenção: no caso de farmácia de manipulação, a AE deverá ser solicitada apenas se os produtos manipulados forem sujeitos a controle especial.

Em farmácias e drogarias só podem ser comercializados produtos regularizados perante a Anvisa e em conformidade com o disposto na Instrução Normativa (IN) nº 9 / 2009. A consulta à regularidade de produtos, inclusive as categorias de alimentos permitidas de serem comercializadas em farmácias e drogarias, pode ser feita no portal da Anvisa. A IN nº 9 / 2009, por sua vez, pormenoriza todos os produtos permitidos de serem comercializados em farmácias e drogarias e, por isso, orientamos a leitura da mesma.

Para obter informações sobre os medicamentos, alimentos, cosméticos e produtos para a saúde regularizados na Anvisa acesse o portal da Anvisa no endereço: www.anvisa.gov.br > serviços da Anvisa (barra cinza horizontal) > cidadão > consulta a registro de produtos > clique sobre a opção desejada.

Link direto: <http://portal.anvisa.gov.br/consulta-produtos-registrados>

Ou link encurtado: <https://goo.gl/dCgVQf>

Atenciosamente,
Anvisa Atende
Central de Atendimento
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
0800 642 9782
www.anvisa.gov.br

Siga a Anvisa: [www.twitter.com/anvisa_oficial](https://twitter.com/anvisa_oficial)

Este endereço eletrônico está habilitado apenas para enviar e-mails. Caso deseje entrar em contato com a central, favor ligar no 0800 642 9782 ou acessar o "Fale Conosco", disponível no portal da ANVISA (link: <http://portal.anvisa.gov.br/fale-conosco>). As ligações podem ser feitas de segunda a sexta - feira, das 7h30 às 19h30, exceto feriados.

Central de atendimento Anvisa

Sinalizar para acompanhamento.



Central de atendimento Anvisa <atendimento.central@anvisa.gov.br>
Seg 25/06/2018, 14:47
Você,

Prezado(a) senhor(a) formulas magistrais,

Em atenção ao pedido de informação registrado no formulário do Fale Conosco disponível no Portal da Anvisa, em 25/06/2018, às 14:47, o número de protocolo gerado é: 2018222769
Descrição do pedido:

Boa tarde , gostaríamos da confirmação se farmácia com manipulação pode vender produto industrializado, perfumaria e correlatos ou apenas produtos manipulados. numero da autorização de funcionamento 7.05816-0

Atenciosamente,

Anvisa Atende
Central de Atendimento
Agência Nacional de Vigilância Sanitária