

002563

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 <input type="button" value="ATIVA"/>	1055303150087	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlo				
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"> • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

002564

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150095	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
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"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150109	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses

002565

Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO
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">• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

002566

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEPAKENE

Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.55
Processo	25351.020622/2004-37	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	01/09/2004
Nome Comercial	DEPAKENE	Registro	105530315	Vencimento do Registro	09/2029
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		ATC	ANTICONVUL	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1055303150011	XAROPE	01/09/2004	30 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
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"> • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL 				

002567

Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATUR. 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				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Valid.
2	250 MG CAP CT FR PLAS OPC X 25 CANCELADA OU CADUCA	1055303150028	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 mese
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATUR. 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				

002568

Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validad
3	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 25 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150036	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO				
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"> • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATUR, 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				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validad

002569

4	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150044	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlo				
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"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT FR PLAST OPC X 50 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150052	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlo				

002570

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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"> • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM REV CT FR PLAST OPC X 25 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150060	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 50 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150079	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

002572

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150087	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
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"> • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1055303150095	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
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"> • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 7 ATIVA	1055303150109	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses

Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO
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">• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

000575

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Amoxicilina + Clavulanato de Potássio

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.047
Processo	25351.115407/2006-85	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/08/2007
Nome Comercial	Amoxicilina + Clavulanato de Potássio	Registro	100470431	Vencimento do Registro	07/2027
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-hIDRATADA, CLAVULANATO DE POTÁSSIO	Medicamento de referência	Clavulin		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC	ANTIBIOTICO SISTEMICOS-ASSOCIACOE MEDICAMEN		
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD ATIVA	1004704310013	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses
Princípio Ativo	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRI-hIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

002576

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"> BLISFARMA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS EIRELI - 03.220.952/0001-09 - DIADEMA - SP - BRASIL SANDOZ GMBH - Biochemiestrasse 10, A-6250 - ÁUSTRIA
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 com retenção de receita
Destinação	Comercial Institucional
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD ATIVA	1004704310021	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG/ML + 6,25 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD CANCELADA OU CADUCA	1004704310031	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	36 meses

002577

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG/ML + 6,25 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD CANCELADA OU CADUCA	1004704310048	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	36 meses
5	(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 70 ML + DOSAD ATIVA	1004704310056	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses
6	(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CX 24 FR VD AMB X 70 ML + DOSAD ATIVA	1004704310064	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses
7	(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CX 48 FR VD AMB X 70 ML + DOSAD ATIVA	1004704310072	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses

002578



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BESILAPIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001 -04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.210913/2016 -59	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/09/2016
Nome Comercial	BESILAPIN	Registro	154230243	Vencimento do Registro	09/2026
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO			Medicamento de referência	NORVASC
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVO SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542302430019	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302430027	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302430035	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
4	5 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302430043	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - 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 sob Prescrição Médica				
Destinação	Institucional				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

002581

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302430051	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
6	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302430061	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
7	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302430078	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
8	10 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302430086	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUP

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-
Processo	25351.194979/2005-31	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	15/05/2006
Nome Comercial	BUP	Registro	100430948	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA			Medicamento de referência	WELLBUTRIN
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG COM REV LIB LENTA CT BL AL/AL X 12 ATIVA	1004309480017	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERACAO LENTA	15/05/2006	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio 256 mm gravado 0,028-0,032 mm + Alumínio opa/alu/pvc 25/45/100 0,14 micra.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	150 MG COM REV LIB LENTA CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1004309480025	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERACAO LENTA	15/05/2006	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio 256 mm gravado 0,028-0,032 mm + Alumínio opa/alu/pvc 25/45/100 0,14 micra.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	150 MG COM REV LIB LENTA CT BL AL/AL X 60 ATIVA	1004309480033	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERACAO LENTA	15/05/2006	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio 256 mm gravado 0,028-0,032 mm + Alumínio opa/alu/pvc 25/45/100 0,14 micra.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

002585

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:• Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KLARICID

Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.553-1
Processo	25370.000293/89	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	19/12/1991
Nome Comercial	KLARICID	Registro	105530200	Vencimento do Registro	12/2026
Princípio Ativo	CLARITROMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	MACROLIDEOS			ATC	MACROLIDEOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 4 CANCELADA OU CADUCA	1055302000014	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/02/1998	60 meses
2	250 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 4 CANCELADA OU CADUCA	1055302000022	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/02/1998	60 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002587

3	125 MG/5 ML GRAN P/SUS PED FR VD AMB X 35,335 G + COL MED CANCELADA OU CADUCA	1055302000030	GRANULO	14/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	125 MG/5 ML GRAN P/SUS PED FR PLAS OPCX35,335 G + COL MED CANCELADA OU CADUCA	1055302000049	GRANULO	14/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8 CANCELADA OU CADUCA	1055302000057	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/10/1997	60 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1055302000065	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/11/1995	60 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1055302000073	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/02/1998	60 meses

002588

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	250 MG/5 ML GRAN P/SUS PED FR PLAS OPC X 35,34 G + COL MED CANCELADA OU CADUCA	1055302000081	GRANULO	14/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	250 MG/5 ML GRAN P/SUS PED CT FR VD AMB X 35,34 G + COL MED CANCELADA OU CADUCA	1055302000091	GRANULO	14/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	250 MG/5 ML GRAN P/SUS PED FR VD AMB X 70,68 G + COL MED CANCELADA OU CADUCA	1055302000103	GRANULO	14/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	250 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1055302000111	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/02/1998	60 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

12	125 MG/5 ML GRAN P/SUS PED FR VD AMB X 70,22 G + COL MED CANCELADA OU CADUCA	1055302000121	GRANULO	14/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS X CAPAC 10 ML ATIVA	1055302000138	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	05/02/1998	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1055302000146	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/02/1998	60 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	500 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1055302000154	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	26/06/2000	24 meses
Princípio Ativo	CLARITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	KLARICID UD				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA S.A. - Av. Valentin Vergara - Localidad Ingeniero Allan - Partido de Florencio Varela - ARGENTINA 				

002590

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 com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	500 MG COM LIB PROLONG CT BL AL PLAS INC X 6 CANCELADA OU CADUCA	1055302000162	COMPRIMIDO DE AÇÃO PROLONGADA	26/06/2000	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	50 MG/ML GRAN SUS PED FR VD AMB X 21,2 G + CP MED + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1055302000170	GRANULO	22/08/1997	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	50 MG/ML GRAN SUS PED FR PLAS OPC X 21,2 G + CP MED + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1055302000189	GRANULO	22/08/1997	24 meses

002591

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	125 MG/5 ML GRAN SUS PED FR VD AMB X 35,34G + CP MED + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1055302000197	GRANULO	05/02/1998	24 meses
20	125 MG/5ML GRAN SUS PED FR PLAS OPC X 35,34G + CP MED + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1055302000200	GRANULO	05/02/1998	24 meses
21	125 MG/5ML GRAN SUS PED FR VD AMB X 70,22 G + CP MED + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1055302000219	GRANULO	05/02/1998	24 meses
22	250 MG/5ML GRAN SUS PED FR VD AMB X 35,34 G + CP MED + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1055302000227	GRANULO	05/02/1998	24 meses

082592

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	250 MG/5ML GRAN SUS PED FR PLAS OPC X 35,34 G + CP MED + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1055302000235	GRANULO	05/02/1998	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	250 MG/5ML GRAN SUS PED FR VD AMB X 70,68G + CP MED + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1055302000243	GRANULO	05/02/1998	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1055302000251	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/02/1998	60 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	500 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1055302000261	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	27/04/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	500 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1055302000278	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	19/07/2000	24 meses

002593

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	125 MG/5ML GRAN SUS PED CT FR PLAS OPC X 42,29 + SER DOS + AMP DIL X 31 ML CANCELADA OU CADUCA	1055302000286	GRANULO	08/05/2000	24 meses
29	125 MG/5ML GRAN SUS PED CT FR PLAS OPC X 70,48 + SER DOS + AMP DIL X 52 ML CANCELADA OU CADUCA	1055302000294	GRANULO	08/05/2000	24 meses
30	250 MG/5ML GRAN SUS PED CT FR PLAS OPC X 42,29 + SER DOS + AMP DIL X 31 ML CANCELADA OU CADUCA	1055302000308	GRANULO	08/05/2000	24 meses
31	250 MG/5ML GRAN SUS PED CT FR PLAS OPC X 70,48 + SER DOS + AMP DIL X 52 ML CANCELADA OU CADUCA	1055302000316	GRANULO	08/05/2000	24 meses

002594

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1055302000324	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/07/2002	60 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8 CANCELADA OU CADUCA	1055302000332	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/09/2002	60 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1055302000341	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	19/12/1991	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	25 MG/ML GRAN SUS PED CT FR PLAS OPC X 60 ML + SER DOS + ADAPT ATIVA	1055302000359	GRANULO	19/12/1991	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	50 MG/ML GRAN SUS PED CT FR PLAS OPC X 60 ML + SER DOS + ADAPT ATIVA	1055302000367	GRANULO	19/12/1991	24 meses

002595



002596

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IRUXOL MONO

Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.553-1
Processo	25351.020146/2004-54	Categoria Regulatória		Data do registro	17/03/2004
Nome Comercial	IRUXOL MONO	Registro	105530308	Vencimento do Registro	03/2028
Princípio Ativo	COLAGENASE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	CICATRIZANTES			ATC	CICATRIZANT
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 15 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080011	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
2	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 30 G CANCELADA OU CADUCA	1055303080021	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses

002597

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 30 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080038	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 50 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080046	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 15 G + ESPAT ATIVA	1055303080054	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 30 G ATIVA	1055303080062	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 30 G + ESPAT ATIVA	1055303080070	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses

002598

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 50 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080089	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G CANCELADA OU CADUCA	1055303080097	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080100	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G + ESPAT ATIVA	1055303080119	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G ATIVA	1055303080127	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1,2 U/G POM DERM CT 50 BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303080135	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	TOPICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 15 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303080143	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses

002600

002601

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEPAKOTE

Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.55
Processo	25000.020447/9109	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	25/09/1995
Nome Comercial	DEPAKOTE	Registro	105530203	Vencimento do Registro	09/2025
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		ATC	ANTICONVUL	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1055302030010	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	11/10/2001	24 meses
2	125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1055302030029	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	11/10/2001	24 meses

002602

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1055302030037	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1055302030045	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1055302030053	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1055302030061	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1055302030071	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	11/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002603

8	125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1055302030088	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	15/07/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1055302030096	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	15/07/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	125 MG CAP GEL MCGRAN CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055302030101	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	30/01/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055302030118	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	30/01/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1055302030126	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2002	24 meses

002604

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055302030134	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1055302030142	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055302030150	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055302030169	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055302030177	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	24 meses

002605

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 50 ATIVA	1055302030185	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1055302030193	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055302030207	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL • ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 				
Via de Administração	ORAL				

002606

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 50 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055302030215	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055302030223	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055302030231	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses

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

24	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1055302030241	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1055302030258	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055302030266	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055302030274	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1055302030282	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

29	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1055302030290	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1055302030304	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1055302030312	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055302030320	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1055302030339	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002609

34	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1055302030347	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1055302030355	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055302030363	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 60 ATIVA	1055302030371	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	25/09/1995	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1055302030381	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses

002610

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1055302030398	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 60 ATIVA	1055302030401	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	24 meses

002611

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FLUCONAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25351.650056/2014-64	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/05/2015
Nome Comercial	FLUCONAZOL	Registro	109170098	Vencimento do Registro	05/2025
Princípio Ativo	FLUCONAZOL			Medicamento de referência	Zoltec
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS SISTEMICOS			ATC	ANTIMICOTIC SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 2 ATIVA	1091700980015	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 1 ATIVA	1091700980023	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002612

3	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1091700980031	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses
Princípio Ativo	FLUCONAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - 17.875.154/0001-20 - JUIZ DE FORA - MG - 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	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYTAMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387
Processo	25000.015224/9752	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	27/11/2001
Nome Comercial	HYTAMICINA	Registro	103870045	Vencimento do Registro	11/2026
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	AMINOGLICOSIDEOS		ATC	AMINOGLICO	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1038700450011	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/11/2001	24 meses
2	40 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1038700450028	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/11/2001	24 meses

002614

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1,5 ML CANCELADA OU CADUCA	1038700450036	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/11/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML ATIVA	1038700450044	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/11/2001	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA				
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"> • HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - 17.174.657/0001-78 - RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL 				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

002615

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	80 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1,5 ML CANCELADA OU CADUCA	1038700450052	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/11/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	80 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1038700450060	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/11/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	140 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1038700450079	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/11/2001	24 meses

002616

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICAMIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-
Processo	25351.011287/2003-03	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/01/2004
Nome Comercial	GLICAMIN	Registro	154230043	Vencimento do Registro	01/2029
Princípio Ativo	GLIBENCLAMIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	HIPOGLICEMIANTE ORAL			ATC	HIPOGLICEM ORAL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542300430011	COMPRIMIDO SIMPLES	12/01/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1542300430021	COMPRIMIDO SIMPLES	12/01/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002617

3	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 ATIVA	1542300430038	COMPRIMIDO SIMPLES	12/01/2004	24 meses
Princípio Ativo	GLIBENCLAMIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL				
Via de Administração	ORAL ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: glimepirida

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001 -04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.089879/2016 -47	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/08/2016
Nome Comercial	glimepirida	Registro	154230236	Vencimento do Registro	08/2026
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302360010	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302360029	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002619

3	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 5 ATIVA	1542302360037	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302360045	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542302360053	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302360061	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542302360071	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses

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

002620

8	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 5 ATIVA	1542302360088	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302360096	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542302360101	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302360118	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses

Princípio Ativo GLIMEPIRIDA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - (TAPEVI) - SP - 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 sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542302360126	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2016	24 meses

002622

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HIDROLESS

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25000.023662/9947	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/06/2000
Nome Comercial	HIDROLESS	Registro	141070004	Vencimento do Registro	06/2025
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES		ATC	DIURETICOS SIMPLES	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1410700040011	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2001	24 meses
2	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1410700040021	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002623

3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1410700040038	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1410700040046	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2001	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - 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				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002624

5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1410700040054	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1410700040062	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2000	24 meses

002625

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de metformina

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.106762/2006-63	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/03/2008
Nome Comercial	cloridrato de metformina	Registro	125680151	Vencimento do Registro	03/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA			Medicamento de referência	GLIFAGE
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS		ATC	ANTIDIABETI	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801510019	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	850 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256801510027	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002626

3	850 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256801510035	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801510043	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256801510051	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256801510061	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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				

002627

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510078	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510086	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510094	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

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

10	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510108	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510116	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510124	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510132	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510140	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

002629

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510159	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510167	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510175	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1256801510183	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1256801510205	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de metoclopramida

Nome da Empresa Detentora do Registro	MARIOL INDUSTRIAL LTDA	CNPJ	04.656.253/0001-79	Autorização	1.06.241-
Processo	25351.072241/2007-86	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/10/2007
Nome Comercial	cloridrato de metoclopramida	Registro	162410004	Vencimento do Registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado			Medicamento de referência	Plasil
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		ATC	ANTIEMETICO ANTINAUSEA	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4 MG/ML SOL OR CT FRAS PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1624100040013	SOLUÇÃO ORAL	08/10/2007	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • MARIOL INDUSTRIAL LTDA - 04.656.253/0001-79 - BARRETOS - SP - BRASIL 				

002632

Via de Administração	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	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	4 MG/ML SOL OR CX 48 FRAS PLAS OPC GOT X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1624100040021	SOLUÇÃO ORAL	08/10/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	4 MG/ML SOL OR CX 96 FRAS PLAS OPC GOT X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1624100040031	SOLUÇÃO ORAL	08/10/2007	24 meses

000633

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PLABEL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-
Processo	25000.005706/8886	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/02/1998
Nome Comercial	PLABEL	Registro	105710086	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		ATC	ANTIEMETICO ANTINAUSEA	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1,0 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED CANCELADA OU CADUCA	1057100860019	SOLUÇÃO ORAL	15/10/2001	24 meses
2	4,0 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1057100860027	SOLUÇÃO ORAL	15/10/2001	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1057100860035	COMPRIMIDO SIMPLES	15/10/2001	24 meses
4	4,0 MG/ML SOL OR CT 25 FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1057100860043	SOLUÇÃO ORAL	13/02/1998	24 meses

002634

5	4,0 MG/ML SOL OR CT 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1057100860051	SOLUÇÃO ORAL	13/02/1998	24 meses
6	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1057100860061	COMPRIMIDO SIMPLES	13/02/1998	24 meses
7	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1057100860078	COMPRIMIDO SIMPLES	13/02/1998	24 meses
8	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 2000 ATIVA	1057100860086	COMPRIMIDO SIMPLES	13/02/1998	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NITROP

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25991.008669/80	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	10/12/2001
Nome Comercial	NITROP	Registro	103870012	Vencimento do Registro	08/2026
Princípio Ativo	NITROPRUSSETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVO SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700120011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/12/2001	24 meses
3	25 MG/ML SOL INJ CX AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700120036	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	NITROPRUSSETO DE SÓDIO				

002636

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">• HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - 17.174.657/0001-78 - RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL
Via de Administração	INTRAVENOSA
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	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: hemitartarato de norepinefrina

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.38
Processo	25351.053022/2007-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/11/2008
Nome Comercial	hemitartarato de norepinefrina	Registro	103870060	Vencimento do Registro	11/2028
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA			Medicamento de referência	Hyponor
Classe Terapêutica	VASOCONSTRICTORES E HIPERTENSORES			ATC	VASOCONST E HIPERTENS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IV CX 10 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1038700600011	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/11/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1038700600021	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/11/2008	24 meses
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA				

002638

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	<ul style="list-style-type: none">• HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - 17.174.657/0001-78 - RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL
Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	-
Destinação	
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

002639

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OMOPREL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-
Processo	25000.002265/9705	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/10/1997
Nome Comercial	OMOPREL	Registro	105710083	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	OMEPRAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCERO
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA	1057100830012	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/04/2001	24 meses
2	20 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 07 CANCELADA OU CADUCA	1057100830020	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/04/2001	24 meses
3	20 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA	1057100830039	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/04/2001	24 meses
4	40 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 7 CANCELADA OU CADUCA	1057100830047	CAPSULA GELATINOSA DURA	05/06/2002	24 meses

002640

5	40 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA	1057100830055	CAPSULA GELATINOSA DURA	05/06/2002	24 meses
6	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 07 CANCELADA OU CADUCA	1057100830063	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
7	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14 ATIVA	1057100830071	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
8	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA	1057100830081	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
9	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56 ATIVA	1057100830098	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
10	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 7 ATIVA	1057100830101	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
11	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14 ATIVA	1057100830111	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
12	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA	1057100830128	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
13	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56 ATIVA	1057100830136	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OMEPRAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-
Processo	25351.002168/2003-51	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/08/2003
Nome Comercial	OMEPRAZOL	Registro	102980327	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	OMEPRAZOL SÓDICO			Medicamento de referência	LOSEC
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCERO
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG PO LIOF SOL INJ CT 1 FA VD TRANS ATIVA	1029803270015	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses
2	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS ATIVA	1029803270023	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses
3	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1029803270031	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses
4	40 MG PO LIOF SOL INJ CT 1 FA VD TRANS + AMP DIL X 10 ML ATIVA	1029803270041	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses

002642

5	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS + 5 AMP DIL X 10 ML ATIVA	1029803270058	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses
6	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS+ 25 AMP DIL X 10 ML ATIVA	1029803270066	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses

002643

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE ONDANSETRONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-
Processo	25351.370795/2006-65	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/05/2007
Nome Comercial	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA	Registro	103870058	Vencimento do Registro	05/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA			Medicamento de referência	ZOFRAN
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICO ANTINAUSEA
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580010	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580029	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002644

3	2 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580037	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580045	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580053	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580061	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA				
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	<ul style="list-style-type: none"> • HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - 17.174.657/0001-78 - RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				

002645

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	-
Apresentação fracionada	Não

002646

Consultas / Medicamentos / Medicamentos


Detalhe do Produto: cloridrato de propranolol

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIOS OSÓRIO DE MORAES LTDA	CNPJ	19.791.813/0001-75	Autorização	1.00.50
Processo	25351.308809/2009-99	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/06/2012
Nome Comercial	cloridrato de propranolol	Registro	105040051	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL			Medicamento de referência	PROPRANOL
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES			ATC	BETABLOQUE SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BL AL PVC X 40 ATIVA	1050400510016	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	36 meses
2	40 MG COM CX BL AL PVC X 6000 ATIVA	1050400510024	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	36 meses
3	40 MG COM CT BL AL PVC X 30 ATIVA	1050400510032	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	36 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SINVASTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.047-2
Processo	25351.785832/2008-16	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/12/2009
Nome Comercial	SINVASTATINA	Registro	100470472	Vencimento do Registro	12/2029
Princípio Ativo	SINVASTATINA			Medicamento de referência	SINVASTACO E ZOCOR
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS			ATC	ANTILIPEMIC
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1004704720017	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
2	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1004704720025	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses

002648

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1004704720033	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
4	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA	1004704720041	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
5	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1004704720051	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
6	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1004704720068	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
7	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1004704720076	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002649

8	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720084	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720092	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720106	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720114	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720122	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

002650

13	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720130	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720149	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720157	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720165	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004704720173	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

18	80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1004704720181	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1004704720191	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1004704720203	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1004704720211	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1004704720221	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

23	80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1004704720238	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 CANCELADA OU CADUCA	1004704720246	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 CANCELADA OU CADUCA	1004704720254	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 CANCELADA OU CADUCA	1004704720262	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 CANCELADA OU CADUCA	1004704720270	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720289	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
29	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720297	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
30	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720300	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
31	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720319	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
32	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720327	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Princípio Ativo	SINVASTATINA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 61.286.647/0001-16 - CAMBÉ - 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 sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1004704720335	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 ATIVA	1004704720343	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720351	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
36	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720361	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
37	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720378	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
38	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720386	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses
39	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704720394	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/12/2009	24 meses

002657

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFADIAZINA DE PRATA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-
Processo	25351.036068/0169	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/12/2001
Nome Comercial	SULFADIAZINA DE PRATA	Registro	125680037	Vencimento do Registro	12/2026
Princípio Ativo	SULFADIAZINA DE PRATA			Medicamento de referência	DERMAZINE
Classe Terapêutica	ANTINFECCIOSOS TOPICOS			ATC	ANTINFECCIOSOS TOPICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G ATIVA	1256800370019	CREME	21/12/2001	24 meses
2	10 MG/G CREM DERM CX 24 PT X 400 G (EMB HOSP) ATIVA	1256800370027	CREME	21/12/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS X 30 G CANCELADA OU CADUCA	1256800370035	CREME	21/12/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG/G CREM DERM BG AL X 50 G ATIVA	1256800370043	CREME	21/12/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG/G CREM DERM 50 BG AL X 50 G (EMB HOSP) ATIVA	1256800370051	CREME	21/12/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG/G CREM DERM BG PLAS X 50 G CANCELADA OU CADUCA	1256800370061	CREME	21/12/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	10 MG/G CREM DERM 50 BG PLAST X 50 G (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800370078	CREME	21/12/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 120 G ATIVA	1256800370086	CREME	21/12/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS OPC X 120 G CANCELADA OU CADUCA	1256800370094	CREME	21/12/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	10 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G (EMB HOSP) ATIVA	1256800370108	CREME	21/12/2001	24 meses
Princípio Ativo	SULFADIAZINA DE PRATA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • 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	TOPICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				

002660

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



ILG COMERCIAL EIRELI
CNPJ. 20,657,155/0001-02
IE:9068256949
END.RUA ITACOLOMI Nº 377 - Cep:85505 - 050
CENTRO - PATO BRANCO

PATO BRANCO , segunda-feira, 23 de novembro de 202

À MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRAO/PR

PREGÃO ELETRÔNICO ILG: PE 125/2020

Processo N.º: 824/2020

Encerramento:

Abertura:

Lance/Disputa:

Objeto da Licitação: MEDICAMENTOS

Prezados Senhores:

PROPOSTA DE PREÇO

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
63	CARVEDILOL 3,125MG - 30 CPR CARVEDILOL 3,125MG - 30 CPR	EM.S	1.0235.1073.004-8		60.000	CPR	0,0747	4.482,00
Valor Unit.: Setecentos e quarenta e sete décimos de milésimos de real Valor Total: Quatro mil quatrocentos e oitenta e dois reais								
64	CARVEDILOL 12,5MG - 30 CPR CARVEDILOL 12,5MG - 30 CPR	EM.S	1.0235.1073.018-8		80.000	CPR	0,1135	9.080,00
Valor Unit.: Mli e cento e trinta e cinco décimos de milésimos de real Valor Total: Nove mil e oitenta reais								
70	CEFTRIAXONA 1G IM -5 AMP - C/DILUENTE 3,5ML CEFTRIAXONA 1G IM -5 AMP - C/DILUENTE 3,5ML	EUROFARMA	1.0043.0710.003-9		20.000	AMP	7,9899	159.798,00
Valor Unit.: Sete reais e novemil e oitocentos e noventa e nove décimos de milésimos Valor Total: Cento e cinqüenta e nove mil setecentos e noventa e oito reais								

002661

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
84	CLOMIPRAMINA (CLORIDRATO) 25MG - C1 - 20CPR CLOMIPRAMINA (CLORIDRATO) 25MG - C1 - 20CPR	GERMED	1.0583.0354.005-1		100.000	CPR	0,5699	56.990,00
	Valor Unit.:	Cincomil e seiscentos e noventa e nove decimos de milésimos de real	Valor Total:	Cinquenta e seis mil novecentos e noventa reais				
102	DEXAMETASONA SOL OFT. 1MG/ML 5ML (MAXIDEX) DEXAMETASONA SOL OFT. 1MG/ML 5ML (MAXIDEX)	NOVARTIS	1.0068.1097.002-8		1.300	FRS	6,6590	8.656,70
	Valor Unit.:	Seis reais e seiscentos e cinquenta e nove milésimos	Valor Total:	Oito mil seiscentos e cinquenta e seis reais e setenta centavos				
139	NORETISTERONA (ENANTATO) + ESTRADIOL (VALERATO) 50 + 5 MG/ML - SERINGA PRÉ CARREGADA COM 1 ML. NORETISTERONA (ENANTATO) + ESTRADIOL (VALERATO) 50 + 5 MG/ML - SERINGA PRÉ CARREGADA COM 1 ML.	EUROFARMA	1.0043.0928.002-6		2.000	SER	14,4999	28.999,80
	Valor Unit.:	Quatorze reais e quatorzil e novecentos e noventa e nove decimos de milésimos	Valor Total:	Vinte e oito mil novecentos e noventa e nove centavos				
170	GENTAMICINA (SULFATO) 0,5% - COL. FR - 5ML GENTAMICINA (SULFATO) 0,5% - COL. FR - 5ML	ALLERGAN	1.0147.0069.002-1		500	FRS	8,3900	4.195,00
	Valor Unit.:	Oito reais e trinta e nove centavos	Valor Total:	Quatro mil cento e noventa e cinco reais				
198	ISOSSORBIDA (DINITRATO) SL 5 MG - 30 CPR (ISORDIL) ISOSSORBIDA (DINITRATO) SL 5 MG - 30 CPR (ISORDIL)	SIGMA PHARMA	1.3569.0015.004-1	25992.009409/64	1.500	CPR	0,2830	424,50
	Valor Unit.:	Duzentos e oitenta e três milésimos de real	Valor Total:	Quatrocentos e vinte e quatro reais e cinquenta centavos				
237	BENZOILMETRONIDAZOL 40MG/ML - FR 120ML BENZOILMETRONIDAZOL 40MG/ML - FR 120ML	EM.S	1.0235.0492.004-3		500	FRS	4,8499	2.424,95
	Valor Unit.:	Quatro reais e oitomil e quatrocentos e noventa e nove decimos de milésimos	Valor Total:	Dois mil quatrocentos e vinte e quatro reais e noventa e cinco centavos				
306	TETRACAÍNA+FENILEFRINA (CLORIDRATO) 1%+0,1% - C1 - SOL.OFT. - 10ML (ANESTÉSICO) TETRACAÍNA+FENILEFRINA (CLORIDRATO) 1%+0,1% - C1 - SOL.OFT. - 10ML (ANESTÉSICO)	ALLERGAN	1.0147.0049.001-4		200	FR	7,9700	1.594,00
	Valor Unit.:	Sete reais e noventa e sete centavos	Valor Total:	Um mil quinhentos e noventa e quatro reais				

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
------	---------------------------------	----------------------------	------------------------	----------	------------	----	-----------------	-------------

Total geral dos 10 do lote

276.644,95

Duzentos e setenta e seis mil seiscentos e quarenta e quatro reais e noventa e cinco centavos

Sera Lucia Ind. e Com.
 REPRESENTANTE LEGAL

VALOR TOTAL DA PROPOSTA: 276.644,95

Duzentos e setenta e seis mil seiscentos e quarenta e quatro reais e noventa e cinco centavos

ILG COMERCIAL EIRELI
 ADOLFO FREDERICO JOVIMS
 CDE 075.883.419-07

20.657.155/0001-02
 ILG COMERCIAL EIRELI
 RUA ITACOLOMI, 377 - CENTRO
 CEP 85505-050
 L PATO BRANCO - PR