



PROPOSTA COMERCIAL
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 210/2022

1. Qualificação da Proponente e Representante legal

Fornecedor: Medigram Comércio de Medicamentos LTDA
Endereço: Rua Itacolomi, 365 – La Salle. CEP: 85.505-050
Cidade: Pato Branco **Estado:** Paraná **IE:** 90.303.333-97 **IM:** 2199340
CNPJ: 04.470.877/0001-05 **Telefone/ Fax:** (46) 3225-1002
Optante pelo Simples? Não
E-mail: medigram@medigram.com.br

Representante Legal: Andrea Leticia Grams **Função:** Sócia Administradora/ Representante Legal
RG nº 3.089.540-1 **SSP/PR** **CPF:** 919.148.259-34
Endereço: Rua Xavantes, nº 614 - Bairro Centro – CEP: 85.501-220, Pato Branco – PR
Telefone/ Fax: (46) 3225-1002 **E-mail:** farmaceutica@medigram.com.br

2. Dados Bancários: Banco Do Brasil – Agência: 0495-2 – Pato Branco/Pr – Conta Corrente: 36.235-2

3. Proposta de Preços:

Declaramos:

- a) Examinamos os documentos da licitação, inteirando-nos dos mesmos para elaborar a presente proposta;
- b) Que os objetos ofertados atendem a todas as especificações descritas no edital;
- c) Que aceitamos e concordamos com todas as cláusulas e condições do presente edital, e que nos submetemo-nos ao disposto pela Lei 8.666/93 e Diplomas Complementares;
- d) Que os preços propostos serão completos, computando todos os custos necessários para o atendimento do objeto desta licitação, bem como todos os impostos, encargos trabalhistas, previdenciários fiscais, comerciais, taxas, fretes, seguros, deslocamento de pessoal, prestação de assistência técnica, garantia e quaisquer outros que incidam ou venham a incidir sobre o objeto licitado constante na proposta;
- e) Declara que atende todas as exigências técnicas mínimas, inclusive de garantia, prazos de entrega e quantidades;
- f) Os produtos são de ótima qualidade e atendem plenamente as características do edital;
- g) Prazo de validade da proposta: **90 (noventa) dias;**
- h) Local e prazo de entrega: Conforme Edital.
- i) Vigência do Contrato: Conforme Edital.
- j) Pagamento: Conforme Edital.
- k) Declara que os produtos cotados possuem registro na ANVISA.

Pato Branco, 15 de dezembro de 2022.

Assinado digitalmente por: ANDREA
LETICIA GRAMS:91914825934
O tempo: 12-12-2022 14:00:03

ANDREA LETICIA GRAMS
REPRESENTANTE LEGAL
RG: 3.089.540-1
CPF: 919.148.259-34

Medigram Comércio de Medicamentos LTDA
46.3225.1002

CNPJ 04.470.877/0001-05 – IE 90.303.333-97
Rua Itacolomi, 365 – La Salle – CEP 85505-050 – Pato Branco – PR
medigram@medigram.com.br

MEDIGRAM COMERCIO DE MEDICAMENTO
 CNPJ. 04,470,877/0001-05
 IE:9030333397
 END.RUA ITACOLOMI Nº 365 - Cep:85505 - 050
 CENTRO - PATO BRANCO

PATO BRANCO, segunda-feira, 16 de janeiro de 2023

A MUNICIPIO DE FRANCISCO BELTRAO/PR

PREGÃO ELETRÔNICO MED PE 210/2022

Processo Nº.: 1078/2022

Encerramento:

Abertura:

Lance/Disputa:

Objeto da Licitação:

Prezados Senhores:

MEDICAMENTOS

PROPOSTA DE PREÇO

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
5	ACIDO TRANEXAMICO 250MG - 12 CPR CODIGO BR0278338	EMS	1.0235.0990.001-6		30.000	CPR	0,8371	25.113,00
<p>Valor Unit.: Oitomil e trezentos e setenta e um decimos de milésimos de real</p> <p>Valor Total: Vinte e cinco mil cento e treze reais</p>								
13	ALENDRONATO DE SODIO 70MG - CX 4 CPR ALENDRONATO DE SODIO 70MG - CX 4 CPR	GERMED	1.0583.0829.002-7		20.000	CPR	0,1570	3.140,00
<p>Valor Unit.: Cento e cinquenta e sete milésimos de real</p> <p>Valor Total: Três mil cento e quarenta reais</p>								
24	AMITRIPTILINA (CLORIDRATO) 25MG - C1 - 30CPR CODIGO BR0267512	EMS	1.0235.0885.004-1		350.000	CPR	0,0388	13.580,00
<p>Valor Unit.: Trezentos e oitenta e oito decimos de milésimos de real</p> <p>Valor Total: Treze mil quinhentos e oitenta reais</p>								

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
52	BUDESONIDA 32MCG - 120 DOSES - FR 6ML CODIGO BR0452913	EMS	1.0235.1180.001-5		8.000	FR2	6,9840	55.872,00
		Valor Unit.: Seis reais e novecentos e oitenta e quatro milésimos	Valor Total: Cinquenta e cinco mil oitocentos e setenta e dois reais					
53	BUDESONIDA 64 MCG - 120 DOSES - SUSP. SPRAY CODIGO BR0452914	EMS	1.0235.1180.002-3		8.000	FR2	9,3120	74.496,00
		Valor Unit.: Nove reais e trezentos e doze milésimos	Valor Total: Setenta e quatro mil quatrocentos e noventa e seis reais					
54	BUPROPIONA (CLORIDRATO) 150 MG - C1 - 60 CPR (EUTYMIA XL) BUPROPIONA (CLORIDRATO) 150 MG - C1 - 60 CPR (EUTYMIA XL)	GERMED	1.0583.0986.004-8		200.000	CPR	0,3298	65.960,00
		Valor Unit.: Treze mil e duzentos e noventa e oito décimos de milésimos de real	Valor Total: Sessenta e cinco mil novecentos e sessenta reais					
62	CARVEDILOL 25MG - 30 CPR CODIGO BR0267567	EMS	1.0235.1073.025-0		100.000	CPR	0,1086	10.860,00
		Valor Unit.: Mil e oitenta e seis décimos de milésimos de real	Valor Total: Dez mil oitocentos e sessenta reais					
63	CARVEDILOL 3,125MG - 30 CPR CODIGO BR0267566	EMS	1.0235.1073.004-8		100.000	CPR	0,0698	6.980,00
		Valor Unit.: Seiscentos e noventa e oito décimos de milésimos de real	Valor Total: Seis mil novecentos e oitenta reais					
64	CARVEDILOL 12,5MG - 30 CPR CODIGO BR0267564	EMS	1.0235.1073.018-8		100.000	CPR	0,0698	6.980,00
		Valor Unit.: Seiscentos e noventa e oito décimos de milésimos de real	Valor Total: Seis mil novecentos e oitenta reais					
79	CILOSTAZOL 100 MG - 60 CPR CODIGO BR0276378	EMS	1.0235.1263.008-3		150.000	CPR	0,3376	50.640,00
		Valor Unit.: Trezentos e noventa e oito décimos de milésimos de real	Valor Total: Cinquenta mil seiscentos e quarenta reais					
87	CLOMIPRAMINA (CLORIDRATO) 25MG - C1 - 20CPR (CLO) CODIGO BR0267522	EMS SIGMA PHARMA	1.3569.0614.009-9		100.000	CPR	0,7000	70.000,00
		Valor Unit.: Setenta centavos	Valor Total: Setenta mil reais					

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
97	MOXIFLOXACINO + DEXAMETASONA 5,45MG+1,10MG/ML - FRS 5ML LEGRAND (FACOBA) MOXIFLOXACINO + DEXAMETASONA 5MG+1MG/ML - FRS 5ML (FACOBA)		1.6773.0660.001-5		800	FRS	30,2640	24.211,20
				Valor Total:	Vinte e quatro mil duzentos e onze reais e vinte centavos			
107	DESOGESTREL 75MG - 84 CPR CODIGO BR0356701	EUROFARMA	1.0043.1284.012-6		30.000	CPR	0,1800	5.400,00
				Valor Total:	Cinco mil quatrocentos reais			
126	SIMETICONA 75MG/ML - FR 15ML CODIGO BR0412966	EMS	Isento	RDC 199/2006	6.000	FRS	1,3968	8.380,80
				Valor Total:	Oito mil trezentos e oitenta reais e oitenta centavos			
130	DIVALPROATO DE SÓDIO 500MG - ER - C1 - 60CPR (DIVALCON ER) DIVALPROATO DE SÓDIO 500MG - ER - C1 - 60CPR (DIVALCON ER)	ABBOTT	1.0553.0373.032-5		50.000	CPR	1,6442	82.210,00
				Valor Total:	Oitenta e dois mil duzentos e dez reais de milésimos			
146	ESPIRONOLACTONA 25MG- 30CPR ESPIRONOLACTONA 25MG- 30CPR	EMS	1.0235.0632.001-9		200.000	CPR	0,1746	34.920,00
				Valor Total:	Oitenta e seis mil e quatrocentos e quarenta e dois decimos de milésimos			
177	SUPOSITÓRIO GLICERINA INFANTIL - 06 SUP. (GLICERIN) SUPOSITÓRIO GLICERINA INFANTIL - 06 SUP. (GLICERIN)	EMS	Isento	RDC199/2006	12.000	SUP	0,7333	8.799,60
				Valor Total:	Trinta e quatro mil novecentos e vinte reais real			
201	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	0,2800	420,00
				Valor Total:	Oito mil setecentos e noventa e nove reais e sessenta centavos real			
				Valor Total:	Quatrocentos e vinte reais			

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
217	LEVOTIROXINA SODICA 75MCG - 30CPR LEVOTIROXINA SODICA 75MCG - 30CPR	MERCK	1.0089.0392.007-8		250.000	CPR	0,2367	59.175,00
		Valor Unit.: Dois mil e trezentos e sessenta e sete décimos de milésimos de real		Valor Total: Cinquenta e nove mil cento e setenta e cinco reais				
228	MEDROXIPROGESTERONA (ACETATO) 150MG/ML INJETÁVEL - (CONTRACEP) MEDROXIPROGESTERONA (ACETATO) 150MG/ML INJETÁVEL - (CONTRACEP)	GERMED	1.0583.0220.003-4		3.000	AMP	8,1480	24.444,00
		Valor Unit.: Oito reais e cento e quarenta e oito milésimos		Valor Total: Vinte e quatro mil quatrocentos e quarenta e quatro reais				
267	ONDANSETRONA 8 MG - 10CPR ORODISPERSIVEL (VOLIG) ONDANSETRONA 8 MG - 10CPR ORODISPERSIVEL (VOLIG)	LEGRAND	1.6773.0652.007-0		20.000	CPR	0,5820	11.640,00
		Valor Unit.: Quinhentos e oitenta e dois milésimos de real		Valor Total: Onze mil seiscentos e quarenta reais				
316	TOPIRAMATO 50MG - C1 - 60 CPR TOPIRAMATO 50MG - 60 CPR	EM.S	1.0235.0753.024-6		3.900	CPR	0,1280	499,20
		Valor Unit.: Cento e vinte e oito milésimos de real		Valor Total: Quatrocentos e noventa e nove reais e vinte centavos				
		Total geral dos 22 do lote		643.720,80				
				Seiscentos e quarenta e três mil setecentos e vinte reais e oitenta centavos				

Assinado digitalmente por: ANDREA LETICIA GRAMS:91914825934
O tempo: 16-01-2023 09:59:09
REPRESENTANTE LEGAL
VALOR TOTAL DA PROPOSTA: 643.720,80
Seiscentos e quarenta e três mil setecentos e vinte reais e oitenta centavos

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 130

Detalhe do Produto: DIVALCON

Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001- 16	Autorização	1.00.553-1
Processo	25351.404693/2013- 27	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	10/02/2016
Nome Comercial	DIVALCON	Registro	105530373	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	DEPAKOTE (COM REV); DEPAKOTE ER (COM REV LIB PROL); DEPAKOTE SPRINKLE (CAP DURA)
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1055303730016	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				

Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1055303730024	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapas 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1055303730032	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: AbbVie Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	125 MG CAP GEL MCGRAN CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303730040	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: AbbVie Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055303730059	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: AbbVie Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055303730067	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055303730075	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pedlático acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIMA	1055303730083	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055303730091	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapas de Fabricação: Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapas de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1055303730105	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				

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"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055303730113	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055303730121	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				

Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 50 ATIVA	1055303730131	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial de 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"> • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentín Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055303730148	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303730156	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação	-
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1055303730164	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses

Princípio Ativo	DIVALPROATO 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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentín Vergara - ARGENTINA 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação	-
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1055303730172	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapas 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055303730180	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055303730199	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 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 com retenção de receita				

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1055303730202	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapas 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1055303730210	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/02/2016	24 meses

Princípio Ativo	DIVALPROATO 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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação	-
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303730229	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses

Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO
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"> Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação:

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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1055303730237	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: AbbVie Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA Etapas 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055303730245	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: AbbVie Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1055303730253	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1055303730261	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1055303730271	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055303730288	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses

16/01/2023 10:00

Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 60 ATIVA	1055303730296	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

16/01/2023 10:00

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1055303730301	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
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				

16/01/2023 10:00

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1055303730318	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapas de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 60 ATIVA	1055303730328	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação: Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1055303730334	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				

16/01/2023 10:00

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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1055303730342	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

16/01/2023 10:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 150 ATIVA	1055303730350	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração					
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 180 ATIVA	1055303730369	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

16/01/2023 10:00

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1055303730377	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
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				

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1055303730385	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> • Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentín Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 150 ATIVA	1055303730393	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				

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"> Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapas de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 180 ATIVA	1055303730407	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10/02/2016	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
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"> Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapas de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	-				

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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação	-
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social	CNPJ
MEDIGRAM COMERCIO DE MEDICAMENTOS EIRELI	04.470.877/0001-05
Nome Fantasia	
MEDIGRAM DISTRIBUIDORA	
Endereço na Internet	SAC
	462251002
Endereço Completo	Cidade/UF
RUA ITACOLOMI, Nº 365 - LA SALLE CEP: 80.505-050	PATO BRANCO/PR
Responsável Técnico	Responsável Legal
DANIELI APARECIDA RESNER	EGON PAULO GRAMS

Dados do Cadastro

Cadastro Nº	Data do Cadastro	Situação
1.18837-0	10/06/2019	Ativa
Nº do Processo	Cadastro	
<u>25351.293451/2019-40</u>	1 - Medicamento	

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

[Voltar](#)

PROCESSO: 25351.545396/2014-74
AUTORIZ/MS: 7.35546-9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

EMPRESA: FARMACIA SANTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA MAJOR JOAO MARQUES Nº 360 SALA 03
BAIRRO: CENTRO CEP: 95520000 - OSÓRIO/RS
CNPJ: 89.475.222/0001-74
PROCESSO: 25351.426861/2014-79
AUTORIZ/MS: 7.23966-0
ATIVIDADE/CLASSE:

COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:

EMPRESA: BOTICA DERMAESTETICA FARMACIA DE MANIPULACAO EIRELI
ENDEREÇO: RUA SÃO JOSÉ, Nº 183, SALA 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 89110000 - GASPARG/SC
CNPJ: 85.314.110/0002-61
PROCESSO: 25351.196375/2002-87
AUTORIZ/MS: 0.16719-1
ATIVIDADE/CLASSE:

COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL:
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS: -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS: -

EMPRESA: RWS DROGARIAS LTDA
ENDEREÇO: PC GOVERNADOR VALADARES 443
BAIRRO: CENTRO CEP: 38183220 - ARAXÁ/MG
CNPJ: 15.610.965/0001-73
PROCESSO: 25351.254760/2014-90
AUTORIZ/MS: 7.17924-2
ATIVIDADE/CLASSE:

COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:

EMPRESA: W. RAMOS DE OLIVEIRA E CIA LTDA
ENDEREÇO: R ANTONIO ALVES DE QUEIROZ, 265 LOJA A
BAIRRO: QUINTOS CEP: 38840000 - CARMO DO PARANAÍBA/MG
CNPJ: 15.295.110/0001-72
PROCESSO: 25351.767058/2014-91
AUTORIZ/MS: 7.35055-2
ATIVIDADE/CLASSE:

COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
FRACIONAMENTO: -

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.494, DE 5 DE JUNHO DE 2019

A Coordenadora de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, alínea a, do 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 Autorização Especial para Empresa de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constante 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.

ROBERTA MENESES MARQUEZ DE AMORIM

ANEXO

EMPRESA: FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO RIGHES GOULART LTDA
ENDEREÇO: RUA VEREADOR MANOEL TEIXEIRA DE FREITAS, 1398
BAIRRO: CENTRO CEP: 16900022 - ANDRADINA/SP
CNPJ: 31.396.423/0001-04
PROCESSO: 25351.208301/2019-49
AUTORIZ/MS: 1.18835-2
ATIVIDADE/CLASSE:

MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.495, DE 5 DE JUNHO DE 2019

A Coordenadora de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, alínea a, do 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 Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

ROBERTA MENESES MARQUEZ DE AMORIM

ANEXO

EMPRESA: AGLAMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA PEDRO PAES MENDONÇA 146
BAIRRO: suliza CEP: 49051040 - ARACAJU/SE
CNPJ: 05.657.559/0001-02
PROCESSO: 25351.249245/2019-01 AUTORIZ/MS: 4.00934.1
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: NDM LOGISTICA LTDA
ENDEREÇO: R ANEZIA MENDES 65, LOJA 1
BAIRRO: GUARARAPES CEP: 54325480 - JABOATÃO DOS GUARARAPES/PE

CNPJ: 26.741.490/0001-70
PROCESSO: 25351.085696/2019-03 AUTORIZ/MS: 4.00945.9
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS

EMPRESA: LIFAR DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA SANTO GUERRA, 83 - SALA 122B
BAIRRO: NAVEGANTES CEP: 90240170 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 29.036.553/0001-86
PROCESSO: 25351.276338/2019-08 AUTORIZ/MS: 4.00950.5
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: GOEBERT MAIS COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA ATLÂNTICA 198
BAIRRO: JARDIM ATLÂNTICO CEP: 88095710 - FLORIANÓPOLIS/SC
CNPJ: 15.033.454/0001-36
PROCESSO: 25351.273291/2019-08 AUTORIZ/MS: 4.00949.3
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: LIFAR DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA SANTO GUERRA, 83 - SALA 122B
BAIRRO: NAVEGANTES CEP: 90240170 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 29.036.553/0001-86
PROCESSO: 25351.276338/2019-08 AUTORIZ/MS: 4.00950.5
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: D-LAND DISTRIBUIDORA DE COSMETICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA PASTOR LORENZ HAHN, 217, SALA 02
BAIRRO: NOVA ESPERANÇA CEP: 89270000 - GUARAMIRIM/SC
CNPJ: 01.000.308/0001-08
PROCESSO: 25351.286896/2019-08 AUTORIZ/MS: 4.00970.4
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COLOR MAKE INDUSTRIA E COMERCIO DE COSMETICOS LTDA
ENDEREÇO: R ALCANTARA, 654
BAIRRO: VILA MARIA CEP: 02110010 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 15.428.328/0001-80
PROCESSO: 25351.280020/2019-13 AUTORIZ/MS: 4.00955.3
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: M. F. Queiroz - ME
ENDEREÇO: Rua Jorge Abrão Aued, nº 331
BAIRRO: Jardim Yolanda CEP: 15061560 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
CNPJ: 13.467.021/0001-63
PROCESSO: 25351.246468/2019-16 AUTORIZ/MS: 4.00914.1
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: BROKER BROTHERS COSMETICS LTDA
ENDEREÇO: RUA TUPI 650
BAIRRO: VILA SÃO SILVESTRE CEP: 05417030 - BARUERI/SP
CNPJ: 25.318.738/0001-22
PROCESSO: 25351.240256/2019-17 AUTORIZ/MS: 4.00944.5
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: TAITOO IMPORT BRASIL LTDA
ENDEREÇO: RUA MEANDRO, 460 - SALA 01
BAIRRO: JARDIM COLIBRI CEP: 06712860 - COTIA/SP
CNPJ: 30.617.539/0001-55
PROCESSO: 25351.258551/2019-20 AUTORIZ/MS: 4.00957.1
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
IMPORTAR: COSMETICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: Elevoni Comercio Assessoria Hospitalar Eireli
ENDEREÇO: Avenida Elmira Martins Moreira, 562
BAIRRO: Jardim Ahoas de Santana I CEP: 12306730 - JACAREI/SP
CNPJ: 31.010.395/0001-37
PROCESSO: 25351.223685/2019-20 AUTORIZ/MS: 4.00932.3
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: comercial semaam ltda
ENDEREÇO: av. vauhier n 580
BAIRRO: canindé CEP: 03032000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 66.646.795/0001-18
PROCESSO: 25351.177470/2019-20 AUTORIZ/MS: 4.00896.0
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: DISTRIBUIDORA WENDLAND EIRELI
ENDEREÇO: RUA PASTOR LORENZ HAHN, 217
BAIRRO: NOVA ESPERANÇA CEP: 89270000 - GUARAMIRIM/SC
CNPJ: 24.201.833/0001-89
PROCESSO: 25351.286890/2019-22 AUTORIZ/MS: 4.00969.2
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE



EMPRESA: ASTM transportes e locação de veículos Ltda
 ENDEREÇO: rua caprião gaspar soares, nº 237/09
 BAIRRO: centro CEP: 26250040 - NOVA IGUAÇU/RJ
 CNPJ: 08.686.200/0001-51
 PROCESSO: 25351.248422/2019-23 AUTORIZ/MS: 4.00942.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE

EMPRESA: AQDE COSMETICS LTDA ME
 ENDEREÇO: BR 482 KM 100 - SÍTIO CACHOEIRA ALEGRE
 BAIRRO: ZONA RURAL CEP: 29580000 - DORES DO RIO PRETO/ES
 CNPJ: 16.541.624/0001-56
 PROCESSO: 25351.282717/2019-29 AUTORIZ/MS: 4.00954.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 EMBALAR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 FABRICAR: COSMÉTICOS
 FRACIONAR: COSMÉTICOS
 REEMBALAR: COSMÉTICOS

EMPRESA: SELIA - SERVIÇOS DE GESTÃO EMPRESARIAL LTDA.
 ENDEREÇO: Rua Galileu Galilei, 1800 - 8º Andar, Sala 806
 BAIRRO: Condomínio Itamaraty CEP: 14020620 - RIBEIRÃO PRETO/SP
 CNPJ: 17.388.003/0001-47
 PROCESSO: 25351.246416/2019-31 AUTORIZ/MS: 4.00926.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: BBDOSCS SERVIÇOS DOCUMENTAIS E COMERCIO DE COSMETICOS E ARTIGOS MEDICOS LTDA
 ENDEREÇO: AL DOS MARACATINS, 1217 - CONJ 211
 BAIRRO: INDIANÓPOLIS CEP: 04089014 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 24.702.254/0001-10
 PROCESSO: 25351.293414/2019-31 AUTORIZ/MS: 4.00958.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 IMPORTAR: COSMÉTICOS

EMPRESA: MIXDIS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA BEGO JOSÉ PARIS 220/F1
 BAIRRO: SARANDI CEP: 91140310 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 21.321.114/0001-03
 PROCESSO: 25351.272978/2019-31 AUTORIZ/MS: 4.00947.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: WALKMED PHARMA PRODUTOS FARMACEUTICOS E CORRELATOS EIRELI
 ENDEREÇO: R DR JARBAS ALVES DE GOUVEIA, LOTE 13, BLOCO A, QUADRA 09
 BAIRRO: SETOR INDUSTRIAL CEP: 75920000 - SANTA HELENA DE GOIÁS/GO
 CNPJ: 03.841.589/0001-49
 PROCESSO: 25351.733142/2018-35 AUTORIZ/MS: 4.00961.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: TEMBIAPO COMERCIO DE OLEOS ESSENCIAIS E ARTESANATOS GUARANI LTDA
 ENDEREÇO: ESTRADA DO ROCIO, S/N, SALA 02
 BAIRRO: ROCIO SAO SEBASTIAO CEP: 85100000 - GUARAPUAVA/PR
 CNPJ: 19.400.250/0001-47
 PROCESSO: 25351.287047/2019-37 AUTORIZ/MS: 4.00971.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: PORTO DISTRIBUIDORA DE COSMÉTICOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. C-104, Nº 832 - QD 281 LT 04
 BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 85100000 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 26.763.009/0001-60
 PROCESSO: 25351.280041/2019-39 AUTORIZ/MS: 4.00956.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: MULTIHOSP COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AV. PINTASSILGO, 462
 BAIRRO: PARQUE DAS LARANJEIRAS CEP: 87083085 - MARINGÁ/PR
 CNPJ: 32.421.421/0001-82
 PROCESSO: 25351.236229/2019-40 AUTORIZ/MS: 4.00941.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS

EMPRESA: MAGNUS MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES E MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: rua ervaçim 1454
 BAIRRO: centro CEP: 85812260 - CASCAVEL/PR
 CNPJ: 30.881.804/0001-08
 PROCESSO: 25351.273056/2019-41 AUTORIZ/MS: 4.00948.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: PFL PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI
 ENDEREÇO: RUA COSTA BRITO, 348
 BAIRRO: CENTRO CEP: 45200010 - JEQUIÉ/BA
 CNPJ: 30.960.128/0001-68
 PROCESSO: 25351.249038/2019-48 AUTORIZ/MS: 4.00924.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS

EMPRESA: LUVIC LOGISTICA DE TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA JORDANO MENDES Nº 806
 BAIRRO: JORDANESIA CEP: 07776400 - CAJAMAR/SP
 CNPJ: 14.144.479/0001-44
 PROCESSO: 25351.282687/2019-51 AUTORIZ/MS: 4.00953.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: ORGANIZAÇÃO FARMACÊUTICA NAKANO LTDA
 ENDEREÇO: AV. CORONEL SEZEFREDO FAGUNDES, 2556
 BAIRRO: JARDIM TREMEMBÉ CEP: 02306004 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 03.123.210/0001-65
 PROCESSO: 25351.174169/2019-64 AUTORIZ/MS: 4.00908.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: ANA PATRICIA CORDEIRO LACERDA 94416303491
 ENDEREÇO: RUA UM, Nº 7, QUADRA H
 BAIRRO: CONJUNTO DOS IPES CEP: 65070490 - SÃO LUÍS/MA
 CNPJ: 31.844.623/0001-74
 PROCESSO: 25351.284851/2019-64 AUTORIZ/MS: 4.00964.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: PERFUMES
 DISTRIBUIR: PERFUMES
 EMBALAR: PERFUMES
 EXPEDIR: PERFUMES
 FABRICAR: PERFUMES
 FRACIONAR: PERFUMES
 REEMBALAR: PERFUMES

EMPRESA: RMV LOGISTICA E TRANSPORTE LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA SERRA DOURADA SN QD147 LT 12
 BAIRRO: SANTA GENOVEVA CEP: 74672680 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 07.017.848/0001-30
 PROCESSO: 25351.245671/2019-67 AUTORIZ/MS: 4.00939.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES

EMPRESA: SPRLY LOG TRANSPORTES E LOGISTICA - EIRELI
 ENDEREÇO: AV. CARMELA OUTRA, S/N, UNIDADES 13 E 14 - KM 212 ROD. PRES. DUTRA
 BAIRRO: JARDIM PRESIDENTE DUTRA CEP: 07170150 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 17.567.346/0001-79
 PROCESSO: 25351.289401/2019-68 AUTORIZ/MS: 4.00962.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: BASSI INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA.
 ENDEREÇO: RUA CHILE, 1521
 BAIRRO: JARDIM CONSOLAÇÃO CEP: 14400110 - FRANCA/SP
 CNPJ: 22.524.028/0001-60
 PROCESSO: 25351.284900/2019-69 AUTORIZ/MS: 4.00968.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: vernac comercio e serviços eireli
 ENDEREÇO: Rua Julio Rebollo Perez,455
 BAIRRO: Peri-Peri CEP: 05538010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 01.894.968/0001-71
 PROCESSO: 25351.246375/2019-83 AUTORIZ/MS: 4.00913.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES

EMPRESA: GOVAL EMBALAGENS LTDA
 ENDEREÇO: Rua Barbara Heliodora, 1303
 BAIRRO: Centro CEP: 35010040 - GOVERNADOR VALADARES/MG
 CNPJ: 08.390.019/0001-01
 PROCESSO: 25351.078561/2019-83 AUTORIZ/MS: 4.00973.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: EVER EXPRESS TRANSPORTES E ARMAZENS GERAIS LTDA
 ENDEREÇO: RUA perola, nr 200 - galpão 01 - modulo 4b
 BAIRRO: jardim santa esmeralda CEP: 13185546 - HORTOLÂNDIA/SP
 CNPJ: 13.982.346/0001-84
 PROCESSO: 25351.284858/2019-86 AUTORIZ/MS: 4.00966.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS

EMPRESA: G.R. DISTRIBUIDORA DE COSMETICOS LTDA.
 ENDEREÇO: R PERIQUITO, 20
 BAIRRO: COLONIA DONA LUIZA CEP: 84046533 - PONTA GROSSA/PR
 CNPJ: 17.570.234/0001-77
 PROCESSO: 25351.208706/2019-87 AUTORIZ/MS: 4.00899.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: DENTAL RIBEIRANIA - COMÉRCIO DE MATERIAIS E EQUIPAMENTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. COSTABILE ROMANO- 2201 CAMPUS DA UNAERP BOX 05
 BAIRRO: RIBEIRANIA CEP: 14096385 - RIBEIRÃO PRETO/SP
 CNPJ: 08.052.528/0001-16
 PROCESSO: 25351.223789/2019-90 AUTORIZ/MS: 4.00933.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: EPIC BEAUTY DISTRIBUIDORA DE COSMETICOS EIRELI



ENDEREÇO: RUA BARÃO DO RIO BRANCO, 51, SALA 65
BAIRRO: NITERÓI CEP: 9211041 - CANOAS/RS
CNPJ: 30.588.572/0001-02
PROCESSO: 25351.248821/2019-94 AUTORIZ/MS: 4.00915.5

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

EMPRESA: FERREIRA & LUCENA DISTRIBUIDORA E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA ANTONIO PINHEIRO GALVÃO Nº 1302
BAIRRO: BURITIS CEP: 69309203 - BDA VISTA/RR
CNPJ: 31.560.177/0001-76

PROCESSO: 25351.133587/2019-00 AUTORIZ/MS: 1.18827.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: EMPAL EMPRESA FORCEDORA DE ALCOOL LTDA
ENDEREÇO: RUA TRIANGULO, Nº 105 151
BAIRRO: JARDIM PIEMONTE CEP: 26539326 - BETIM/MG
CNPJ: 65.234.544/0001-63

PROCESSO: 25351.004761/2019-08 AUTORIZ/MS: 1.18842.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXTRAIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
PURIFICAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
SINTETIZAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
TRANSFORMAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: CHEERS LIFE COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: RUA JOÃO DA MATA PEIXOTO 137 LOJA
BAIRRO: NOVO HORIZONTE CEP: 26539340 - NILOPOLIS/RJ
CNPJ: 28.535.099/0001-45
PROCESSO: 25351.180872/2019-10 AUTORIZ/MS: 1.18817.1

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

EMPRESA: CONCEITO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS CIRÚRGICOS LTDA

ENDEREÇO: rua porto seguro 387 loja 1
BAIRRO: nova vista CEP: 31070130 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 32.384.285/0001-06

PROCESSO: 25351.222043/2019-11 AUTORIZ/MS: 1.18771.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: NEXUS SAÚDE LTDA

ENDEREÇO: alameda oscar niemeyer n 1033, sala 432
BAIRRO: vila da serra CEP: 34006065 - NOVA LIMA/MG
CNPJ: 31.453.898/0001-77

PROCESSO: 25351.249324/2019-11 AUTORIZ/MS: 1.18822.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: RFT CONSTRUÇÕES E LOCAÇÕES EIRELI EPP

ENDEREÇO: AV GOVERNADOR MAGALHÃES PINTO 6299
BAIRRO: JARAGUA CEP: 39404166 - MONTES CLAROS/MG
CNPJ: 21.080.506/0001-28

PROCESSO: 25351.817082/2018-11 AUTORIZ/MS: 1.18832.1
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: W.F. COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES EIRELI

ENDEREÇO: Rua Paulo Setúbal, 278
BAIRRO: vila angeli CEP: 13271070 - VALINHOS/SP
CNPJ: 28.235.610/0001-99

PROCESSO: 25351.243088/2019-11 AUTORIZ/MS: 1.18813.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: PRIMER COMERCIAL E DISTRIBUIDORA LTDA ME

ENDEREÇO: RUA OSWALDO CRUZ, 306 LOTE 4
BAIRRO: CENTRO CEP: 26530100 - NILOPOLIS/RJ
CNPJ: 04.808.273/0001-13

PROCESSO: 25351.212034/2019-12 AUTORIZ/MS: 1.18773.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Rissomed Ltda

ENDEREÇO: Rua Minas Gerais n.37
BAIRRO: Jardim Centenário CEP: 13845233 - MOGI GUAÇU/SP
CNPJ: 29.434.019/0001-28

PROCESSO: 25351.280047/2019-14 AUTORIZ/MS: 1.18826.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: RODOVITOP - TRANSPORTES E LOCAÇÃO DE VEÍCULOS LTDA

ENDEREÇO: ROD. AUGUSTO MONTENEGRO, 1418 SALA A
BAIRRO: ICOARACI CEP: 66913000 - BELEM/PA
CNPJ: 08.408.736/0001-05

PROCESSO: 25351.302961/2019-15 AUTORIZ/MS: 1.18808.0
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: MULTIHOSP COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: AV. PINTASSILGO, 462
BAIRRO: PARQUE DAS LARANJEIRAS CEP: 87083085 - MARINGÁ/PR
CNPJ: 32.421.421/0001-82

PROCESSO: 25351.236882/2019-17 AUTORIZ/MS: 1.18801.4

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

EMPRESA: D. FREIRE TRANSPORTES EIRELI ME

ENDEREÇO: R SANTA MONICA 1306 sala 03
BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL SAN JOSE CEP: 06715865 - COTIA/SP
CNPJ: 22.225.053/0001-07

PROCESSO: 25351.280045/2019-17 AUTORIZ/MS: 1.18825.8
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: CMS SANTOSMED COMERCIAL LTDA

ENDEREÇO: RUA C, 278
BAIRRO: SAO FRANCISCO CEP: 47520000 - IBOTIRAMA/BA
CNPJ: 10.541.750/0001-24

PROCESSO: 25351.248842/2019-18 AUTORIZ/MS: 1.18777.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: CHINERVA IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI

ENDEREÇO: RUA JOANA ANGELICA, 249 - SALA 81
BAIRRO: BARCELONA CEP: 09551050 - SÃO CAETANO DO SUL/SP
CNPJ: 31.802.632/0001-00

PROCESSO: 25351.246432/2019-24 AUTORIZ/MS: 1.18788.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VELLIX IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO 78 LTDA - ME

ENDEREÇO: AV. JUREMA, Nº 390
BAIRRO: INDIANÓPOLIS CEP: 04079001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 28.301.801/0001-06

PROCESSO: 25351.284922/2019-29 AUTORIZ/MS: 1.18847.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MEDIGRAM COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS EIRELI

ENDEREÇO: RUA ITACOLOMI Nº 365
BAIRRO: LA SALLE CEP: 80505050 - PATO BRANCO/PR
CNPJ: 04.470.877/0001-05

PROCESSO: 25351.293451/2019-30 AUTORIZ/MS: 1.18837.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: new life comercio de medicamentos eireli

ENDEREÇO: avenida governador luis rocha, 12
BAIRRO: potosi CEP: 65800000 - BALSAS/MA
CNPJ: 29.316.592/0001-37

PROCESSO: 25351.296727/2019-41 AUTORIZ/MS: 1.18823.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MAGNUS MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES E MEDICAMENTOS LTDA

ENDEREÇO: rua erechim 1454
BAIRRO: centro CEP: 85812260 - CASCAVEL/PR
CNPJ: 30.881.804/0001-08

PROCESSO: 25351.273031/2019-47 AUTORIZ/MS: 1.18814.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: LUCAS FERNANDES DE CARVALHO SOUSA - ME

ENDEREÇO: AVENIDA HOMEROM CASTELO BRANCO, Nº 1000 - SALA 05
BAIRRO: FÁTIMA CEP: 64049505 - TERESINA/PI
CNPJ: 20.048.236/0001-05

PROCESSO: 25351.248762/2019-54 AUTORIZ/MS: 1.18775.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: R.F. POLINÁRIO

ENDEREÇO: AV ANTONIO DOS SANTOS GALANTE, S/N, QD A LT 02
BAIRRO: AVENIDA PARQUE CEP: 15895000 - CEDRAL/SP
CNPJ: 32.830.442/0001-51

PROCESSO: 25351.280023/2019-57 AUTORIZ/MS: 1.18830.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: PFL PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI

ENDEREÇO: RUA COSTA BRITO, 348
BAIRRO: CENTRO CEP: 45200010 - JEQUIÉ/BA
CNPJ: 30.960.128/0001-68

PROCESSO: 25351.249122/2019-61 AUTORIZ/MS: 1.18784.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: KL COMERCIO SERVIÇO EIRELI

ENDEREÇO: AV NAZARE FILGUEIRAS, 2187
BAIRRO: PINTOLANDIA CEP: 69315715 - BOA VISTA/RR
CNPJ: 27.252.621/0001-19

PROCESSO: 25351.013397/2019-69 AUTORIZ/MS: 1.18841.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: DOVALLF HOSPITALAR LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA CANDAPUI, 1650 sala 4
BAIRRO: BALNEARIO ADRIANA CEP: 11925000 - ILHA COMPRIDA/SP



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social MEDIGRAM COMERCIO DE MEDICAMENTOS EIRELI	CNPJ 04.470.877/0001-05
Nome Fantasia MEDIGRAM DISTRIBUIDORA	
Endereço na Internet	SAC 462251002
Endereço Completo RUA ITACOLOMI, Nº 365 - LA SALLE CEP: 80.505-060	Cidade/UF PATO BRANCO/PR
Responsável Técnico VANISCLEY HENICKA DANIELI APARECIDA RESNER VANISCLEY HENICKA	Responsável Legal EGON PAULO GRAMS ADOLFO FREDERICO GRAMS ADOLFO FREDERICO GRAMS

Dados do Cadastro

Cadastro Nº 1.18838-3	Data do Cadastro 10/06/2019	Situação <input type="button" value="Ativa"/>
Nº do Processo <u>25351.293440/2019-60</u>	Cadastro 1 - Medicamento Especial	

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

PROCESSO: 25000.043137/99-20 AUTORIZ/MS: 8.00036.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO

EMPRESA: F & A LABORATÓRIO FARMACÊUTICO LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA MACHADO DE ASSIS, Nº 470
 BAIRRO: VILA MARIANA CEP: 04106001 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 01.953.085/0001-95
 PROCESSO: 75000.002434/00-30 AUTORIZ/MS: 8.00139.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPORTAR: CORRELATO
 FABRICAR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO
 TRANSPORTAR: CORRELATO

EMPRESA: BIO IMAGEM COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA VERGUEIRO Nº 360, SALAS 707 E 708
 BAIRRO: LIBERDADE CEP: 01504000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 03.830.607/0001-97
 PROCESSO: 25351.003307/01-12 AUTORIZ/MS: 8.00595.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: N MARTINS E TEIXEIRA LTDA
 ENDEREÇO: RUA RIO NEGRO 10
 BAIRRO: JARDIM GUARAITUBA CEP: 834.10540 - COLOMBO/PR
 CNPJ: 81.196.586/0001-03
 PROCESSO: 25023.720547/98-89 AUTORIZ/MS: 1.03767.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 EMBALAR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EXPORTAR: CORRELATO
 FABRICAR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO
 PRODUIR: CORRELATO
 REEMBALAR: CORRELATO

EMPRESA: BCUBE LOGISTIC LTDA
 ENDEREÇO: Senador Milton Campos 35 andar 17
 BAIRRO: Vila da Serra CEP: 34006050 - NOVA LIMA/MG
 CNPJ: 09.174.577/0001-94
 PROCESSO: 25351.099251/2018-11 AUTORIZ/MS: 3.08112.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: FIGUEIREDO COMÉRCIO DE ARTIGOS MÉDICOS - EIRELI - ME
 ENDEREÇO: RUA SÁ PEIXOTO N. 107 - SALA 302
 BAIRRO: EDUCANDOS CEP: 69070160 - MANAUS/AM
 CNPJ: 06.997.366/0001-63
 PROCESSO: 25351.685912/2018-26 AUTORIZ/MS: 3.08256.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: DREGUS SOLUÇÕES EM HIGIENE LTDA EPP
 ENDEREÇO: Rua Brigadeiro Franklin Rocha, 61
 BAIRRO: MOINHO VELHO CEP: 02932100 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 00.616.571/0001-55
 PROCESSO: 25351.612635/2018-32 AUTORIZ/MS: 3.08210.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: Neupharma Distribuicao de Material Medico Hospitalar LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Santa Inês, 909 térreo
 BAIRRO: Parque Mandaqui CEP: 02415001 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 21.487.927/0001-78
 PROCESSO: 25351.697996/2018-41 AUTORIZ/MS: 3.08271.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: TRANSLOGMED SUL ARMAZENAGEM E TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: AV. DOS ESTADOS, Nº 1825, ARMZ 16
 BAIRRO: ANCHIETA CEP: 90200001 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 26.089.319/0001-29
 PROCESSO: 25351.393904/2018-56 AUTORIZ/MS: 3.08116.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: DF COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS E ONDONTOLÓGICOS LTDA
 ENDEREÇO: SCIA QUADRA 13, CONJ 04, LOJA 12
 BAIRRO: SCIA - CIDADE DO AUTOMÓVEL CEP: 71250200 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 02.417.059/0001-05
 PROCESSO: 25351.616955/2018-61 AUTORIZ/MS: 3.08217.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: ICTUS PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI
 ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE GETÚLIO VARGAS 1955
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85010280 - GUARAPUAVA/PR
 CNPJ: 00.141.527/0001-36
 PROCESSO: 25351.392752/2018-74 AUTORIZ/MS: 3.08208.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: GGC DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS HOSPITALARES LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA GILVAN FERNANDES, Nº 188, QD 13, LT 22, LOJA 01 - LOTEAMENTO COND. VIA NORTE II GALPÕES
 BAIRRO: CAJÍ CEP: 42700000 - LAURO DE FREITAS/BA
 CNPJ: 03.528.482/0001-45

PROCESSO: 25351.860886/2016-78 AUTORIZ/MS: 3.06791.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: MULTIHOSP COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AV. PINTASSILGO, 462
 BAIRRO: PARQUE DAS LARANJEIRAS CEP: 87083085 - MARINGÁ/PR
 CNPJ: 32.421.421/0001-82
 PROCESSO: 25351.236237/2019-96 AUTORIZ/MS: 3.08634.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.497, DE 5 DE JUNHO DE 2019

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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º. Cancelar, a pedido, a Autorização de Funcionamento da Empresa constante no anexo desta Resolução.

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

ROBERTA MENESES MARQUEZ DE AMORIM

ANEXO

EMPRESA: COMERCIAL ORTOPÉDICA EIRELI
 ENDEREÇO: AV. HONESTINO GUIMARAES1296 QUADRA34 LOTE 17 ANDAR 2
 BAIRRO: SETOR CAMPINAS CEP: 74510020 - GOIANIA/GO
 CNPJ: 04.562.830/0001-63
 PROCESSO: 25351.721092/2008-71 AUTORIZ/MS: U624UY53208 (8.04829.7)
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMERCIALIZAR: CORRELATOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.498, DE 5 DE JUNHO DE 2019

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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

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

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

ROBERTA MENESES MARQUEZ DE AMORIM

ANEXO

EMPRESA: IC MED DISTRIBUIDORA LTDA - ME
 ENDEREÇO: rua craos nº 411
 BAIRRO: setor alfonso pena CEP: 75513515 - ITUMBIARA/GO
 CNPJ: 26.112.492/0001-09
 PROCESSO: 25351.272012/2019-01 AUTORIZ/MS: 1.18810.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: PFL PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI
 ENDEREÇO: RUA COSTA BRITO, 348
 BAIRRO: CENTRO CEP: 45200010 - JEQUIÉ/BA
 CNPJ: 30.960.128/0001-68
 PROCESSO: 25351.249090/2019-02 AUTORIZ/MS: 1.18785.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Distribuidora de Medicamentos Santa Cruz LTDA
 ENDEREÇO: Av. Fernando Correa Da Costa, 6990 C
 BAIRRO: São José CEP: 78080535 - CUIABÁ/MT
 CNPJ: 61.940.292/0062-59
 PROCESSO: 25351.276049/2019-09 AUTORIZ/MS: 1.18815.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: NEXUS SAÚDE LTDA
 ENDEREÇO: alameda oscar niemayer n 1038, sala 432
 BAIRRO: vila da serra CEP: 34006065 - NOVA LIMA/MG
 CNPJ: 31.493.895/0001-77
 PROCESSO: 25351.249317/2019-10 AUTORIZ/MS: 1.18828.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: A2UL FARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV JOSE LEITE, 3251, QD UNICA, LOTEAMENTO QUINTAS DO PICUIAIA, GALPAO 37/28/29
 BAIRRO: CAJÍ CEP: 42722020 - LAURO DE FREITAS/BA
 CNPJ: 26.476.117/0001-30
 PROCESSO: 25351.276371/2019-20 AUTORIZ/MS: 1.13829.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: givauden do brasil ltda.
 ENDEREÇO: Avenida Engenheiro Billings, 1653/1729, unidade autonoma 3; prédio 31; cond. empresarial roche



BAIRRO: jaguará CEP: 05321010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 61.188.488/0004-60
 PROCESSO: 25351.820127/2018-26 AUTORIZ/MS: 1.18782.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 LABORATÓRIOS OU INSTITUIÇÕES DE PESQUISA: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO/OUTROS PRODUTOS SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: NAZÁRIA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA MARECHAL RONDON Nº 3 LOTE CHAPARRAL LETRA A
 BAIRRO: VILA LOBÃO CEP: 65910110 - IMPERATRIZ/MA
 CNPJ: 07.224.991/0017-00
 PROCESSO: 25351.289899/2019-27 AUTORIZ/MS: 1.18843.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: CIRURGICA SANTA CATARINA COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS EIRELI
 ENDEREÇO: R AUGUSTO PEREIRA PRAGNANI 479 PAVLH J
 BAIRRO: NOVA DIVINEIA CEP: 88905322 - ARAQUANGUA/SC
 CNPJ: 30.736.605/0001-06
 PROCESSO: 25351.248808/2019-35 AUTORIZ/MS: 1.18776.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MEDICAMENTAL HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: VIA ANHANGUERA S/N KM 307 950MTS GALPAO 02
 BAIRRO: PQ. RES. CANDIDO PORTINARI CEP: 14093500 - RIBEIRÃO PRETO/SP
 CNPJ: 31.378.288/0001-66
 PROCESSO: 25351.050085/2019-36 AUTORIZ/MS: 1.18508.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: POMBAL MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA SILVA BRITO, 880
 BAIRRO: CENTRO CEP: 48400000 - RIBEIRA DO POMBAL/BA
 CNPJ: 08.704.711/0001-59
 PROCESSO: 25351.223669/2019-37 AUTORIZ/MS: 1.18793.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: OF GENERICA COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS
 ENDEREÇO: rua 23 quadras Q 21 lote 12
 BAIRRO: jardim oriente CEP: 72870281 - VALPARAISO DE GOIÁS/GO
 CNPJ: 05.597.131/0003-83
 PROCESSO: 25351.223843/2019-41 AUTORIZ/MS: 1.18796.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MAISREMEDIOS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: R VISCONDE DE INHAUMA, 1108
 BAIRRO: OSVALDO CRUZ CEP: 09571380 - SÃO CAETANO DO SUL/SP
 CNPJ: 30.270.126/0001-47
 PROCESSO: 25351.284855/2019-42 AUTORIZ/MS: 1.18846.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: CONCEITO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS CIRURGICOS LTDA
 ENDEREÇO: rua porto seguro 387 loja 1
 BAIRRO: nova vista CEP: 31070130 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 32.384.285/0001-06
 PROCESSO: 25351.222046/2019-47 AUTORIZ/MS: 1.18772.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: FEDEX BRASIL LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA WASHINGTON LUIZ Nº 7749, GALPÃO 01 - ARMZ 1. 2 e 3, e GALPÃO 02 - ARMZ 13 ao 20
 BAIRRO: JARDIM GRAMACHO CEP: 25050009 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
 CNPJ: 10.970.887/0101-67
 PROCESSO: 25351.020987/2019-48 AUTORIZ/MS: 1.18770.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: DROGARIA ONOFRE LTDA
 ENDEREÇO: RUA BEMEDITO OTONI, 37
 BAIRRO: SÃO CRISTOVÃO CEP: 20940180 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 61.549.259/0065-45
 PROCESSO: 25351.276312/2019-51 AUTORIZ/MS: 1.18816.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MEP TRANSPORTES EIRELI
 ENDEREÇO: Av. Pernambuco, 373
 BAIRRO: Navegantes CEP: 90240003 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 05.388.824/0002-85
 PROCESSO: 25351.272205/2019-54 AUTORIZ/MS: 1.18812.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: Global Supplies Import. e Distr. Insumos Farmaceuticos Ltda EPP
 ENDEREÇO: Avenida Adolfo Pinheiro 2350
 BAIRRO: Santo Amaro CEP: 04734004 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 22.579.717/0001-72
 PROCESSO: 25351.267138/2019-56 AUTORIZ/MS: 1.18804.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MULTIHOSP COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AV. PINTASSILGO, 462
 BAIRRO: PARQUE DAS LARANJEIRAS CEP: 87083005 - MARINGÁ/PR
 CNPJ: 32.421.421/0001-82
 PROCESSO: 25351.236555/2019-57 AUTORIZ/MS: 1.18802.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MEDIGRAM COMERCIO DE MEDICAMENTOS EIRELI
 ENDEREÇO: RUA ITACOLOME Nº 365
 BAIRRO: LA SALLE CEP: 80505050 - PATO BRANCO/PR
 CNPJ: 04.470.877/0001-05
 PROCESSO: 25351.293440/2019-60 AUTORIZ/MS: 1.18838.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: mira otm transportes ltda
 ENDEREÇO: avenida fernando correa da costa, 8760
 BAIRRO: jardim presidente CEP: 78090000 - CUIABÁ/MT
 CNPJ: 58.506.155/0016-60
 PROCESSO: 25351.268651/2019-64 AUTORIZ/MS: 1.18807.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VELTEN LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA RIO CAMBOATA 475
 BAIRRO: SANTA HELENA CEP: 42850000 - DIAS D'ÁVILA/BA
 CNPJ: 05.598.147/0008-22
 PROCESSO: 25351.094275/2019-65 AUTORIZ/MS: 1.18811.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: MACMED SOLUÇÃO EM SAUDE LTDA
 ENDEREÇO: RUA ABEL SCUSSIATO 181
 BAIRRO: ALTO MARACANA CEP: 83408280 - COLOMBO/PR
 CNPJ: 31.085.156/0001-46
 PROCESSO: 25351.246899/2019-65 AUTORIZ/MS: 1.18774.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MYRALIS INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO BORTOLAN, 231 GALPÃO D1
 BAIRRO: BORTOLAN CEP: 37704397 - POÇOS DE CALDAS/MG
 CNPJ: 17.440.261/0003-97
 PROCESSO: 25351.268346/2019-72 AUTORIZ/MS: 1.18806.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: new life comercio de medicamentos eirelli
 ENDEREÇO: avenida governador luis rocha, 12
 BAIRRO: potosi CEP: 65800000 - BALSAS/MA
 CNPJ: 29.316.592/0001-37
 PROCESSO: 25351.196143/2019-77 AUTORIZ/MS: 1.18821.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: BCUBE LOGISTIC LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Wilson Tavares Ribeiro, nº 1.651, Galpão Módulo 0305
 BAIRRO: Ch Reunidas Santa Terezinha CEP: 32183680 - CONTAGEM/MG
 CNPJ: 09.174.577/0003-56
 PROCESSO: 25351.099227/2018-82 AUTORIZ/MS: 1.17509.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: CHEERS LIFE COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOÃO DA MATA PEIXOTO 137 LOJA
 BAIRRO: NOVO HORIZONTE CEP: 26535340 - NILOPOLIS/RJ
 CNPJ: 28.535.099/0001-45
 PROCESSO: 25351.180976/2019-90 AUTORIZ/MS: 1.18818.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Guarú Cargo - Logística e Transporte LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Monteiro Lobato, 4550 Galpão 101 ASA 7
 BAIRRO: Cidade Jardim Cumbica CEP: 07180000 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 10.260.910/0001-67
 PROCESSO: 25351.276354/2019-92 AUTORIZ/MS: 1.18820.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: T. SILVEIRA TRANSPORTE E TURISMO LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA JARDIM DO NORTE 94 TÉRREO
 BAIRRO: CENTRO CEP: 44320000 - CONCEIÇÃO DA FEIRA/BA
 CNPJ: 07.967.845/0001-08
 PROCESSO: 25351.022985/2019-93 AUTORIZ/MS: 1.18831.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: QUALITY TRANSPORTES E ENTREGAS RÁPIDAS LTDA
 ENDEREÇO: ESTRADA MUNICIPAL JOSÉ SEDANO, 854
 BAIRRO: TECHNÓ PARK CEP: 13069335 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 06.321.409/0007-81
 PROCESSO: 25351.022953/2019-98 AUTORIZ/MS: 1.18805.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 5

Detalhe do Produto: ácido tranexâmico

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.124865/2009-15	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/06/2010
Nome Comercial	ácido tranexâmico	Registro	102350990	Vencimento do registro	06/2025
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO			Medicamento de referência	TRANSAMIN
Classe Terapêutica	ANTIFIBRINOLITICOS			ATC	ANTIFIBRINOLITICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 12 ATIVA	1023509900016	Comprimido	14/06/2010	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24 ATIVA	1023509900024	Comprimido	14/06/2010	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária• Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo• Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel
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
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 13

Detalhe do Produto: ALENDRONATO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.482017/2015-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/11/2016
Nome Comercial	ALENDRONATO DE SÓDIO	Registro	105830829	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	alendronato de sódio tri-hidratado			Medicamento de referência	Fosamax
Classe Terapêutica	SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSEA			ATC	SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSEA
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	70 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 2 ATVA	1058308290019	COMPRIMIDO SIMPLES	07/11/2016	24 meses
Princípio Ativo	alendronato de sódio tri-hidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

06/12/2022 16:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: M/S TECHNO DRUGS & INTERMEDIATES PRIVATE LTD. - B0380 Endereço: C-1/B — 1914, GIDC PANOLI, DIST. BHARUCH, GUJARAT - ÍNDIA 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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	70.MG COM CT BL AL PLAS OPC X4 ATIVA	1058308290027	COMPRIMIDO SIMPLES	07/11/2016	24 meses
Princípio Ativo	alendronato de sódio tri-hidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA() 				

06/12/2022 16:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CPM CONCESSIONÁRIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILENSE - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: M/S TECHNO DRUGS & INTERMEDIATES PRIVATE LTD. - B0380 Endereço: C-1/B — 1914, GIDC PANOLI, DIST. BHARUCH, GUJARAT - ÍNDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	70 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 8 ATIVA	1058308290035	COMPRIMIDO SIMPLES	07/11/2016	24 meses
Princípio Ativo	alendronato de sódio tri-hidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILENSE - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: M/S TECHNO DRUGS & INTERMEDIATES PRIVATE LTD. - B0380 Endereço: C-1/B — 1914, GIDC PANOLI, DIST. BHARUCH, GUJARAT - ÍNDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	70 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308290043	COMPRIMIDO SIMPLES	07/11/2016	24 meses
Princípio Ativo	alendronato de sódio tri-hidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: • Fabricante: M/S TECHNO DRUGS & INTERMEDIATES PRIVATE LTD. - B0380 Endereço: C-1/B — 1914, GIDC PANOLI, DIST. BHARUCH, GUJARAT - ÍNDIA Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	70 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 70 (EMB HOSP) ATIVA	1058308290051	COMPRIMIDO SIMPLES	07/11/2016	24 meses
Princípio Ativo	alendronato de sódio tri-hidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: M/S TECHNO DRUGS & INTERMEDIATES PRIVATE LTD. - B0380 Endereço: C-1/B — 1914, GIDC PANOLI, DIST. BHARUCH, GUJARAT - INDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	70 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1058308290061	COMPRIMIDO SIMPLES	07/11/2016	24 meses
Princípio Ativo	afendronato de sódio tri-hidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILENSE - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 24

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.303749/2007-31	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/06/2008
Nome Comercial	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA	Registro	102350885	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA			Medicamento de referência	Tryptanol
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023508850015	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico opaco Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023508850023	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico opaco • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023508850031	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25-MG COM REV/CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023508850041	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

5	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 ATIVA	1023508850058	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico opaco Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

6	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023508850066	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico opaco • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

7	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023508850074	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico opaco • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 ATIVA	1023508850082	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023508850090	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				

Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023508850104	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL Etapas 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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 52-53

Detalhe do Produto: BUDESONIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.869125/2016-71	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/11/2016
Nome Comercial	BUDESONIDA	Registro	102351180	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	BUDESONIDA			Medicamento de referência	BUDECORT AQUA
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			ATC	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	32 MCG SUS SPR. NAS CT. FR. VD AMB X 120 ACION ATIVA	1023511800015	Suspensão/Spray	07/11/2016	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	Spray Nasal Suspensão				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR SPRAY (Frasco de vidro âmbar 10ml spray, atuador e válvula pump) Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	NASAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	64 MCG SUS SPR NAS CT FR VD AMB X 120 ACION ATIVA	1023511800023	Suspensão Spray	07/11/2016	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	Suspensão spray nasal				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR SPRAY (Frasco de vidro âmbar, 10ml, spray, atuador e válvula pump) • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	NASAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 54

Detalhe do Produto: EUTYMIA XL

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.924683/2020-95	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/11/2020
Nome Comercial	EUTYMIA XL	Registro	105830986	Vencimento do registro	11/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA			Medicamento de referência	WELLBUTRIN XL
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 10 ATIVA	1058309860013	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 20 ATIVA	1058309860021	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 ATIVA	1058309860031	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 ATVA	1058309860048	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 90 ATIVA	1058309860056	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 100 ATIVA	1058309860064	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
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 Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 150 ATIVA	1058309860072	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 10 ATIVA	1058309860080	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 20 ATIVA	1058309860099	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 ATIVA	1058309860102	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 ATIVA	1058309860110	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 90 ATIVA	1058309860129	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
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 Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058309860137	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 150 ATIVA	1058309860145	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de Alumínio Alu-Alu 110x0,125mm + Alumínio Liso 105x0,021mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITENS 62-63-64

Detalhe do Produto: CARVEDILOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.704280/2009-66	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/05/2012
Nome Comercial	CARVEDILOL	Registro	102351073	Vencimento do registro	05/2027
Princípio Ativo	CARVEDILOL			Medicamento de referência	COREG
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730021	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730048	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730099	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730110	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730129	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PRÓTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730137	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023510730145	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730201	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730218	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730234	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	25 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				

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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel • Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses

Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	12,5 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730366	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				

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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	12,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730374	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730382	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730390	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730404	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
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">• Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:• Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	-
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 79

Detalhe do Produto: cilostazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.714053/2017-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/05/2018
Nome Comercial	cilostazol	Registro	102351263	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	CILOSTAZOL			Medicamento de referência	CebraLat®
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO			ATC	ANTITROMBOTICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 8 ATIVA	1023512630016	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	CILOSTAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura de alumínio liso e plástico policloreto de vinilideno (PVDC) laminado rígido – 110 x 0,31 mm) Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				

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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fraclonada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 ATIVA	1023512630024	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	CILOSTAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura de alumínio liso e plástico policloreto de vinilideno (PVDC) laminado rígido – 110 x 0,31 mm) • Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1023512630032	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	CILOSTAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura de alumínio liso e plástico polidoreto de vinilideno (PVDC) laminado rígido – 110 x 0,31 mm) Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>CONSERVAR EM LUGAR SECO</p> <p>PROTEGER DA LUZ</p>				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				

Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1023512630040	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	CILOSTAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura de alumínio liso e plástico policloreto de vinilideno (PVDC) laminado rígido – 110 x 0,31 mm) • Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>CONSERVAR EM LUGAR SECO</p> <p>PROTEGER DA LUZ</p>				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 8 ATIVA	1023512630059	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	CILOSTAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura de alumínio liso e plástico policloreto de vinilideno (PVDC) laminado rígido – 110 x 0,31 mm) • Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 ATIVA	1023512630067	Comprimido	21/05/2018	24 meses

Princípio Ativo	CILOSTAZOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura de alumínio liso e plástico policloreto de vinilideno (PVDC) laminado rígido – 110 x 0,31 mm) Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>CONSERVAR EM LUGAR SECO</p> <p>PROTEGER DA LUZ</p>
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM GT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1023512630075	Comprimido	21/05/2018	24 meses

Princípio Ativo	CILOSTAZOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura de alumínio liso e plástico policloreto de vinilideno (PVDC) laminado rígido – 110 x 0,31 mm) Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1023512630083	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	CILOSTAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura de alumínio liso e plástico policloreto de vinilideno (PVDC) laminado rígido – 110 x 0,31 mm) Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
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 sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 87

Detalhe do Produto: CLO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25351.674862/2010-72	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/03/2011
Nome Comercial	CLO	Registro	135690614	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA			Medicamento de referência	ANAFRANIL (Comprimido revestido 25mg)
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1356906140013	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356906140021	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				

Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1356906140031	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356906140048	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	75 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC/PVC TRANS X 10 ATIVA	1356906140056	Comprimido de Liberação Prolongada	09/03/2011	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio liso 0,021x105mm + plástico rígido laminado PVDC espessura 0,31mm x 110mm largura, composto por cloreto de polivinilideno (PVDC) 90g/m2 (lado interno) e cloreto de polivinila (PVC) 250µm (lado externo) com 345g/m2, incolor.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo até a embalagem primária Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	75 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC/PVC TRANS X 20 ATIVA	1356906140064	Comprimido de Liberação Prolongada	09/03/2011	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio liso 0,021x105mm + plástico rígido laminado PVDC espessura 0,31mm x 110mm largura, composto por cloreto de polivinilideno (PVDC) 90g/m2 (lado interno) e cloreto de polivinila (PVC) 250µm (lado externo) com 345g/m2, incolor.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo até a embalagem primária Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 20 ATIVA	1356906140072	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Folha de alumínio duro, espessura 21µm X 105mm largura, lado fosco com resina termoselante universal (lado interno) e lado brilhante com primer fosco ou incolor (externo) + laminado duplex, espessura 0,32mm X 110mm largura, composto por cloreto de polivinilideno (PVDC) 120g/m2 (lado interno) e cloreto de polivinila (PVC) 250µm (lado externo), na cor branca, leitoso) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906140080	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Folha de alumínio duro, espessura 21µm X 105mm largura, lado fosco com resina termoselante universal (lado interno) e lado brilhante com primer fosco ou incolor (externo) + laminado duplex, espessura 0,32mm X 110mm largura, composto por cloreto de polivinilideno (PVDC) 120g/m2 (lado interno) e cloreto de polivinila (PVC) 250µm (lado externo), na cor branca, leitoso) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 20 ATIVA	1356906140099	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Folha de alumínio duro, espessura 21µm X 105mm largura, lado fosco com resina termoselante universal (lado interno) e lado brilhante com primer fosco ou incolor (externo) + laminado duplex, espessura 0,32mm X 110mm largura, composto por cloreto de polivinilideno (PVDC) 120g/m2 (lado interno) e cloreto de polivinila (PVC) 250µm (lado externo), na cor branca, leitoso) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 30 ATIVA	1356906140102	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Folha de alumínio duro, espessura 21µm X 105mm largura, lado fosco com resina termoselante universal (lado interno) e lado brilhante com primer fosco ou incolor (externo) + laminado duplex, espessura 0,32mm X 110mm largura, composto por cloreto de polivinilideno (PVDC) 120g/m2 (lado interno) e cloreto de polivinila (PVC) 250µm (lado externo), na cor branca, leitoso)• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo• Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel
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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 97

Detalhe do Produto: FACOBA®

Nome da Empresa Detentora do Registro	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.044.984/0001-26	Autorização	1.06.773-8
Processo	25351.367641/2018-20	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	30/11/2020
Nome Comercial	FACOBA®	Registro	167730660	Vencimento do registro	11/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO, FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		Medicamento de referência	VIGADEXA®	
Classe Terapêutica	ANTINFECCIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		ATC	ANTINFECCIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(5,0 + 1,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PEBD OPC X 5 ML ATIVA	1677306600015	Solução oftálmica	30/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco gotejador de plástico opaco (Frasco plástico cilíndrico, capacidade 5 mL, composto por polietileno de baixa densidade (PEBD), na cor branca, opaco, terminação 15mm + bucha conta gotas esterilizada de polipropileno + tampa plástica com lacre, de polipropileno, terminação 15mm) Secundária - Cartucho (de cartolina) 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: NOVA QUIMICA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 72.593.791/0001-11 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	OFTÁLMICA
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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 107

Detalhe do Produto: desogestrel

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.931762/2016-76	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/11/2019
Nome Comercial	desogestrel	Registro	100431284	Vencimento do registro	11/2029
Princípio Ativo	DESOGESTREL			Medicamento de referência	CERAZETTE
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS			ATC	ANTICONCEPCIONAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 28 ATIVA	1004312840010	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) 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: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 30 ATIVA	1004312840029	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) 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: Processo produtivo completo 				

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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 56 ATIVA	1004312840037	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blíster Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) • 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: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 60 ATIVA	1004312840045	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) 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 Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				

Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 84 ATIVA	1004312840053	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blíster Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) 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 Eta de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 90 ATIVA	1004312840061	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) 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 Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 112 ATIVA	1004312840071	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses

Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) 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: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 120 ATIVA	1004312840088	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) 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 Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1004312840096	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm) 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 Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 56 ATIVA	1004312840101	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm) • 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 Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				

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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fraçonada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 ATIVA	1004312840118	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm) • 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: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 84 ATIVA	1004312840126	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm) • 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 Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				

Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 90 ATIVA	1004312840134	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm) 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: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 112 ATIVA	1004312840142	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm) 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: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 120 ATIVA	1004312840150	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses

Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm) 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 Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 28 ATIVA	1004312840169	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250mcm incolor 226mm) • Secundária - OUTRAS (ENVELOPE (ALU FLOW PACK)) • Secundária - Cartucho (de cartolina) • Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK) 				
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: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1004312840177	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250mcm incolor 226mm) Secundária - OUTRAS (ENVELOPE (ALU FLOW PACK)) Secundária - Cartucho (de cartolina) Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 56 ATIVA	1004312840185	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250mcm incolor 226mm) • Secundária - OUTRAS (ENVELOPE (ALU FLOW PACK)) • Secundária - Cartucho (de cartolina) • Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1004312840193	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses

Princípio Ativo	DESOGESTREL
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250mcm incolor 226mm) • Secundária - OUTRAS (ENVELOPE (ALU FLOW PACK)) • Secundária - Cartucho (de cartolina) • Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 84 ATIVA	1004312840207	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250mcmm incolor 226mm) • Secundária - OUTRAS (ENVELOPE (ALU FLOW PACK)) • Secundária - Cartucho (de cartolina) • Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 90 ATIVA	1004312840215	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250mcm incolor 226mm) Secundária - OUTRAS (ENVELOPE (ALU FLOW PACK)) Secundária - Cartucho (de cartolina) Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK) 				
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: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 112 ATIVA	1004312840223	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250mcm incolor 226mm) • Secundária - OUTRAS (ENVELOPE (ALU FLOW PACK)) • Secundária - Cartucho (de cartolina) • Envolório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Eta de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 120 ATIVA	1004312840231	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250mcm Incolor 226mm) Secundária - OUTRAS (ENVELOPE (ALU FLOW PACK)) Secundária - Cartucho (de cartolina) Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK) 				
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: Processo produtivo completo 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 28 ATIVA	1004312840248	Comprimido Revestido	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (blister de alumínio (gv 226 mm) + plástico pvc/pvdc 180g/M² INCOLOR 226MM)) 				

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: Processo produtivo completo
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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

ITEM 126

Nº 172, terça-feira, 6 de setembro de 2016

Diário Oficial da União - Seção 1

ISSN 1677-7042

31



DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 107, DE 5 DE SETEMBRO DE 2016

Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, que dispõe sobre os medicamentos de notificação simplificada.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 16 de agosto de 2016, e eu, Diretor-Presidente, decido a sua publicação.

Art. 1º Fica aprovada a "Lista de medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada" constante no anexo I, que dá nova redação ao Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006.

Art. 2º Os §§ 2º, 4º e 6º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, passam a vigorar com a seguinte alteração:

§ 3º A empresa deverá proceder com nova notificação sempre que houver inclusão ou alteração em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica". (NR)

§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76". (NR)

§ 6º Os medicamentos de baixo risco isentos de registros e regularizados mediante notificação ficam sujeitos ao pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária instituída pela Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999". (NR)

Art. 3º Fica revogada a Instrução Normativa - IN nº 3, de 28 de abril de 2009.

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor em 1º de janeiro de 2017.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO I

LISTA DE MEDICAMENTOS DE BAIXO RISCO SUJEITOS A NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

I - As especificações analíticas adotadas pelos fabricantes para os medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada devem seguir monografia inscrita na Farmacopeia Brasileira ou em compêndio oficialmente reconhecido pela Anvisa de acordo com norma específica.

II - Na ausência de monografia oficial, deverão ser realizados os testes descritos nos métodos gerais da Farmacopeia Brasileira, e demais testes necessários, desenvolvidos pelo fabricante, para garantir a qualidade do medicamento.

III - Todo laudo de análise de controle da qualidade do produto acabado, independente de forma farmacéutica, deve apresentar, no mínimo, as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

a) Características organolépticas/aparência;

b) Identificação e teor do(s) princípio(s) ativo(s);

c) Limites microbianos: contagem de bactérias e fungos totais e pesquisa de patógenos;

I - Para as formas farmacéuticas sólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

a) desintegração;

b) dissolução;

c) dureza;

d) peso médio; e

e) umidade;

2 - Para as formas farmacéuticas líquidas e semissólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

a) pH;

b) densidade;

c) viscosidade; e

d) volume ou peso médio.

PRODUTO	CONCENTRAÇÃO DO PRINCÍPIO ATIVO	SINÔNIMOS	FORMA FARMACÉUTICA	INDICAÇÃO	MODO DE USAR	ADVERTÊNCIA	FORMA DE PRODUÇÃO
Ácido bórico	1% de ácido bórico	Água borizada	Solução	Antisséptico, bactericida e fúngica. Utilizado em processos industriais tépicos.	Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxílio de compressas de gaze ou algodão.	Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando causam lesões de qualquer tipo, feridas ou	Líquido
Ácido fólico	0,2 mg/ml.	Vitamina B9	Solução Oral	Suplementação para prevenção e tratamento da anemia de fôlculo e redução da ocorrência de malformações fetais.	Uso adulto: Prevenção de ocorrência de malformações fetais: Tomar 2 ml no dia. Prevenção de deficiência de ácido fólico: Tomar 2 ml ao dia. Para gestantes e lactantes tomar 4 ml ao dia. Tratamento de deficiência de ácido fólico: Tomar até 5 ml ao dia. Uso pediátrico: Prevenção de deficiência de ácido fólico: LACTANTES (0 - 11 MESES): Tomar 0,5 ml ao dia. CRIANÇAS (1 - 10 ANOS): Tomar 1,5 ml ao dia.	Este medicamento é contraindicado para pacientes que apresentem hipersensibilidade ao ácido fólico. A presença de ácido fólico nas preparações líquidas, pode aumentar a absorção do ferro. alimento, o que pode ser prejudicial aos pacientes lactantes que amamentam. acumula doses elevadas nos tecidos. Logo, o medicamento não deve ser administrado antes do parto. após as refeições. Dois meses antes de ácido fólico podem ocorrer convulsões em pacientes epilépticos tratados com fenitoína. Dozes de ácido fólico acima de 0,1 mg/dia podem mascarar casos de anemia perniciosa, pois as características hematológicas são normais, porém, quando os dados hematológicos são	Líquido
Ácido salicílico	2% de ácido salicílico	Comprimido de ácido salicílico 2%. Vaselina salicílica 2%.	Comprimido	Quemiotáxico	Aplicar nas áreas afetadas, e não no, e retirar pelo manhã.	Pode ocorrer a absorção e salicilismo, sem sinais de intoxicação.	Semissólido
Ácido salicílico	10% de ácido salicílico	Comprimido de ácido salicílico 10%. Vaselina salicílica 10%.	Comprimido	Quemiotáxico	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, 2 vezes, e retirar pelo manhã. Aplicar a preparação apenas sobre a área e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução.	Contraindicado: gestantes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Fazer com cuidado nos olhos, a boca, ou áreas genital e ax	Semissólido

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012016090600031

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



						de acordo com a utilização de espumas ou luvas de proteção.		
Ácido salicílico	20% de ácido salicílico	Preparado de ácido salicílico 20%. Verbas salicílicas 20%.	Preparado	Queimaduras nas hiperqueratoses, como sarna e foliculites nos pés, calos e verrugas.	Em aplicação local. No caso de machucado de pé, duas vezes ao dia, no caso de calos, sarna e verrugas, aplicar a noite e cobrir com esparadrapo, imediatamente na manhã seguinte. Agressões prolongadas qualificar forte e sua aplicação deve ser alternada com amido.	Contra-indicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, asma, gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Interações com medicamentos: usado com salicilatos abrasivos, propargilol para dor, propargilol com ácido salicílico, uso prolongado em idosos com fraca eficiência podem causar efeitos adversos no sistema cardiovascular, incluindo em interação com a medicação. Reações adversas: pode ocorrer alergia e salicilismo em uso prolongado.	Semissólido	
Água purificada		Água destilada, Água deionizada, Água por osmose reversa, APA por ultrafiltração. OBS: o elemento para água purificada deve ser utilizado conforme o processo de ultrafiltração.	Líquido	Lavagens de Reinfusão	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado.	Não deve ser usado para injetáveis. A ingestão pode causar diarreia, devido à ausência de íons na água.	Líquido em soluções estéril	
Álcool clorinado	Clorina 10% (ppm) Álcool 70% Q.S.	Solução alcoólica de clorina	Solução	Imunizar estabelecimento de matas e canteiros. Também pode ser utilizado para clivar prêmios.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, três a quatro vezes ao dia, vacante ferida.	Manter fora do alcance de crianças. Não deve ser utilizado em crianças menores de dois anos. Manter distante de fontes de calor. Conservar em temperatura inferior a 25°C. OBS: Embalagem externa de 30ml, p. venda ao público. Deveriam aderir às advertências contidas na NR 591/97 e RDC 46 de 2012/02. OBS: Produto exige embalagem sanitária de vidro âmbar (Farmacêutico Nacional, 4ª Ed.).	Líquido	
Álcool etílico	Álcool etílico 70% (v/v). Álcool etílico 72° GL	Álcool 70	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado. previamente limpo, com o auxílio, de algodão ou gaze.	Manter fora do alcance de crianças. OBS: Embalagem externa de 30ml, p. venda ao público. Deveriam aderir às advertências contidas na NR 591/97 e RDC 46 de 2012/02.	Líquido	
Álcool etílico	Álcool etílico 70% (v/v)	Álcool 70	Gel	Antisséptico de mãos	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado. previamente limpo, com o auxílio, de algodão ou gaze.	OBS: Deveriam aderir às advertências contidas na NR 591/97 e RDC 46 de 2012/02.	Semissólido	
Arrozina	10% de hidróxido de alumínio	Arrozina diluída	Solução	Neutralizar picadas de inseto	Uso tópico. Aplicar no local da picada.	Evitar contato com os olhos. Não misturar em contato com pele e olhos. Evitar bochechas e visceral. Cauteloso de aplicação próxima ao nariz. Não usar como anestésico. Após a utilização não utilizar a solução com compressas. Manter fora do alcance de crianças. Se ingerido, procurar auxílio médico. Qualquer acidente lavar com bastante água. Não usar na pele que possa fazer o teste de sensibilidade. Não utilizar em feridas.	Líquido	
Água de menten	1% de água de menten	Solução de água de menten	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou esparadrapo. Uso tópico.	O produto pode manchar a pele. Em caso de uso prolongado, pode ocorrer irritação da pele.	Líquido	
Benjoim	20% benjoim, Suerosa, Benzoin	Tintura de benjoim	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou esparadrapo.	Uso externo. Evitar contato com os olhos. Evitar bochechas e visceral. Cauteloso de aplicação próxima ao nariz. Não usar como anestésico. Após a utilização não utilizar a solução com compressas. Manter fora do alcance de crianças. Se ingerido, procurar auxílio médico. Qualquer acidente lavar com bastante água.	Líquido	
Decarboxina de sódio	Mínimo 99% de bicarbonato de sódio	Sal de sódio	Pó	Antisséptico	Dissolver 2,5 g (1 colher de café) em um copo de água filtrada e ingerir 30 minutos antes das refeições para neutralizar o excesso de acidez gástrica no estômago.	Não usar juntamente com dietas líquidas (a base de leite) devido a possibilidade de ocorrência de síndrome alcalose-metabólica. Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. No uso prolongado pode ocorrer hiperacidez gástrica.	Sólido	
Carbonato de cálcio	Mínimo de 98% de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Pó	Antisséptico	1 a 2 g ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido	
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Tableta	Antisséptico	2 a 4 tabletas ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido	
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimido	Antisséptico	2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido	
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimido mastigável	Antisséptico	Adoçar 2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido	
Carbonato de cálcio - coloidal (ferr)	1250 mg de carbonato de cálcio equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 500 ml de coloidal ferr	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido mastigável	Antisséptico	Adulto: tomar 1 a 3 comprimidos por dia, após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido por dia durante as refeições.	Contra-indicação: hipercalcemia, hiperparatireoidismo. Hipersensibilidade ao coloidal ferr (oprotalferon ou metabólitos de vitamina D).	Sólido	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/unicid/ufbr.html>, pelo código 0001201609060032

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



						Resecão, advesnas; alterações lipídicas, hiperuricemia D, distúrbio gastrointestinal, hipertensão e artrose. Superdoses: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, polúria, transpiração excessiva, sede, vertigem e aumento da concentração de eletrólitos e fosfatos na plasma e urina, hipercalemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalemia, e cãibras reais.	
Carbonato de cálcio coloidal	1250 mg de carbonato de cálcio equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 400 UI de vitamina D3	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento mineral e vitamínico para prevenção de raquitismo e osteoporose.	Adulto: tomar 1 a 2 comprimidos via oral ao dia, depois após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições.	Contraindicações: hiperparatireoidismo D. Hipersensibilidade ao carbonato de cálcio coloidal ou equivalentes da vitamina D. Efeitos adversos: alterações lipídicas, hiperuricemia D, distúrbios gastrointestinais, hipercalemia e artrose. Superdoses: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, polúria, transpiração excessiva, sede, vertigem e aumento da concentração de eletrólitos e fosfatos na plasma e urina, hipercalemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalemia, e cãibras reais.	Sólido
Carvão vegetal ativado	250 mg de carvão vegetal ativado	Carvão ativado	Cápsula	Redução do acúmulo excessivo de gases intestinais.	Ingerir 4 cápsulas ao menos 30 minutos antes das refeições e 4 cápsulas após as refeições.	Contraindicações: durante a gravidez, e para os casos de obstrução intestinal e síndrome autonômica do tórax gastrointestinal. Deve ser utilizado com precaução em crianças, uma vez que o carvão ativado pode interferir na absorção de nutrientes. Não é recomendável o uso por crianças menores de 12 anos de idade. Pode haver absorção de outros medicamentos simultâneos concomitantemente ao uso do carvão. Portanto, este deve ser administrado duas horas antes ou uma hora após outros medicamentos. Não é recomendado utilizar o carvão ativado por longo período.	Sólido
Cloreto de magnésio	33 g de cloreto de magnésio	Não	Não	Laxante suave	Uso externo. Dissolver o conteúdo da embalagem em 1 litro de água filtrada; armazenar em recipiente de vidro na geladeira e tomar 60 mL da solução com café ou chá quente de manhã. Indicada para aliviar o tórax dolorido. Pode ser reinstituído a qualquer momento para manter o tórax suave da solução. Após diluição.	Uso externo. Dissolver o conteúdo da embalagem em 1 litro de água filtrada; armazenar em recipiente de vidro na geladeira e tomar 60 mL da solução com café ou chá quente de manhã. Indicada para aliviar o tórax dolorido. Pode ser reinstituído a qualquer momento para manter o tórax suave da solução. Após diluição. a medicação deve ser consumida em até 7 dias. Caso, sobrar o X pelo número de dias, armazenar no estado de estabilidade após diluição.	Sólido
Colúlio lacto calcificado	20,0% (p/p) de ácido colúlico equivalente a 16,5% (p-p) 15,0 % ácido lático	Calcificação	Solução	Vermes ovulantes, plantas e coloidais.	Uso externo. Proteger as áreas a serem tratadas com o produto. Aplicar uma vez ao dia, 1x.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntima. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com diabetes descontrolado ou insuficiente.	Líquido
Colúlio calcificado	12,0% (p/p) de ácido colúlico	Calcificação	Solução	Vermes ovulantes, plantas e coloidais. Queratolítico.	Não aplicar. Proteger as áreas a serem tratadas com o produto. Aplicar uma vez ao dia, 1x.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntima. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com diabetes descontrolado ou insuficiente.	Líquido
Emulsião	10% de emulsão	Emulsão	Crema	Escabiose e sarna.	Uso tópico. Aplicar no local afetado.	A aplicação de emulsão em um tempo pode causar irritação na pele. Não ingerir. Manter fora do alcance das crianças. Cuidado com olhos, boca e nariz. Evitar contato com barba deve ser evitado. Contraindicações:	Semi-sólido



						usar para preparo de pele de paciente cirúrgico. Não usar para depilação/desmaquiagem das áreas de profissionais de saúde. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e unhas. É contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à cloroxidina.	
Clonoxato de cloroxidina	2,0 % de clonoxato de cloroxidina	Clonoxato de cloroxidina e dipropionato de cloroxidina	Solução alcohólica	Antisséptico tópico. Antiestrogênio do campo oncológico, antimetabólito da pele após de procedimentos invasivos. Ativo, pois no caso de infecção de cânceres vasculares crônicos e pericríticos.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para cobrir toda a área a ser tratada, utilizando com gaze estéril. Deixar agir e, se necessário, repetir o procedimento. Aguardar o secar antes de reaplicar ou secar novamente antes de qualquer plano ou reação ao sol.	Evitar contato com olhos, ouvido e boca. Em caso de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para limpeza de curativo cirúrgico. Não usar para curativo da ferida cirúrgica em da lesões de pele e unhas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à cloroxidina.	Líquido
Clonoxato de cloroxidina	4,0 % de clonoxato de cloroxidina	Clonoxato de cloroxidina e dipropionato de cloroxidina	Solução com lactato de sódio	Antisséptico tópico, depurativo da pele do paciente, antes de procedimentos lasivos (p.e., cirurgia, cauterização, crioterapia, podopodologia) de pessoas preparadas para o uso do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos lesivos e após o término do paciente colonizado ou infectado por patógenos multiresistentes e em situações de surto.	Uso externo. Deve ser utilizado das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico: http://www.anvisa.gov.br/informacao/medicamentos/modulos/imp/ . Antisséptico de campo operatório. Aplicar a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Banhar e lavar o local com água corrente. Usar pré-operatório: amolecer o corpo e aplicar o produto. Cobrir a área das mãos em sequência. Friccionar abundantemente até obtenção de espuma. Enxaguar a água.	Evitar contato com olhos, ouvido e boca. Para os casos de contaminação das mãos, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à cloroxidina.	Líquido
Hidróxido de alumínio	Hidróxido de alumínio 6%	Suspensão de hidróxido de alumínio	Suspensão	Antidácido, protetor no tratamento da úlcera gástrica e duodenal e esofágica de refluxo.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 ml, quatro vezes ao dia: 15 minutos antes das refeições e antes de dormir, em um copo de água.	Agitar antes de usar. Observar sintomas como constipação, prisão de ventre.	Líquido
Hidróxido de magnésio	8% (g/g) de hidróxido de magnésio	Líquido de magnésio; suspensão de magnésio; suspensão hidrática; líquido de magnésio hidratado	Suspensão	Antidácido, laxante suave.	Uso interno. Amadurecer 5 a 15 ml, 1 colher de chá a 1 colher de sopa, duas a três vezes ao dia. Laxante: 30 ml, a 60 ml, 2 a 4 colheres de sopa. Crianças de seis meses a idade de dois anos: de acordo com a idade.	Agitar antes de usar. Precauções: não ingerir na gravidez ou se estiver amamentando sem orientação médica. No caso de superdosagem, procurar orientação médica. Precauções como laxante: não usar com pacientes de dor abdominal, náuseas, vômitos, obstrução dos intestinos (exceto por mais de 1 semana), sangramento retal e doença renal. Precauções como antidácido: pode fazer efeito laxante.	Líquido
Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 4% e de alumínio 6%	Suspensão de hidróxido de alumínio e magnésio	Suspensão	Antidácido, condimento no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofágica de refluxo.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 ml, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de dormir, em um copo de água.	Agitar antes de usar.	Líquido
Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 200mg + Hidróxido de alumínio 200mg		Comprimido	Tratamento das alterações da motilidade esofágica, não, descompressão, dor do estômago, dispepsia (dispepsia), aerofagia, esofágico péptico (inflamação do esôfago, causada pela refluxo gástrico) e fístula do hiato.	Uso oral. Crianças acima de 6 anos de idade: 1 a 2 comprimidos, de acordo com a idade, 2 vezes ao dia. Adultos: 2 a 3 comprimidos, 4 vezes ao dia. Laxante: máximo de administração para crianças, 2 vezes ao dia; para adultos, 4 vezes ao dia. Cuidados de administração: os comprimidos devem ser ingeridos, não deglutidos por inteiro. Deve ser administrado com água após as refeições e ao deitar.	Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Inconforto intestinal severo, com hipersensibilidade ao estômago (náuseas). Não deve ser utilizado em gravidez e na amamentação. Contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa. Precauções: administrar com cautela em pacientes com perfúria que estejam fazendo hemodiálise; - no vigência de dietas pobres em cálcio. Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (sem erro médico). O uso prolongado de antácidos contendo alumínio por pacientes normofuncionários pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada. Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar deposição de sílica no sistema nervoso central ou provocar distúrbios. Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e	Líquido



Indopoliviana	100% indopoliviana que equivale a 1% de água	Indopoliviana	Solução com conservantes	Amorçante de pele, mãos e unhas	<p>Uso externo. É indicado na decontaminação das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação pré-operatória da pele do paciente. Acionadores e aplicar no pulso e massagear por 7 minutos. Lavar com água corrente e repetir a aplicação, se necessário, usando a pele com água no trabalho.</p> <p>Indicação: Ação: É um produto a base de polivinil pirrolidona todo em solução aquosa, um complexo coloidal e ativo que libera a ação progressivamente. É ativo contra todos os tipos de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O conteúdo do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas são aplicadas o imediatamente de limpeza da pele e por ser hidrossolúvel não mancha nem irrita a pele, sendo facilmente removível em água.</p>	<p>O produto não deve ser usado em casos de alergia ao lodo. Reações alérgicas podem resultar em inchaço de mãos e em convulsões retilivais. Reação de pele: inchaço e gonfios, pele pelo vapor inalado pelo lodo. Não usar prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de água ou leite de suas bebidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure atendimento médico.</p>	Líquido
Loção de direção	4%	Banho de direção	Linhação capilar	Prevenção de infecção por picadas e feridas	<p>Aplicar o produto no corpo coberto, deixando agir por pelo menos 3 horas no exterior a noite. Após esse período, lavar os cabelos e remover o produto. Repetir o produto novamente após sete dias.</p>	<p>MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA TÓPICA. USO ADULTO E PEDIÁTRICO A PARTIR DE SEIS MESES. Este produto pode causar irritação no corpo coberto e nos olhos. Cuidado: Caso haja irritação, coceira, vermelhidão ou desconforto, suspender o uso do medicamento, lavar o local com água abundante e procurar orientação médica. Após a aplicação, não seque o local; quando estiver, faça objeto que permita facilmente a umidade, como o guarda-chuva ou o chapéu de feltro, pois o produto aplicado pode irritar facilmente o cabelo e o couro cabeludo. Contraindicações: para crianças menores de seis meses. CUIDADO: As substâncias devem, obrigatoriamente, estar contidas em embalagem antiderramação.</p>	Líquido
Mantega de cacau	Mínimo de 70% de manteiga de cacau	Mantega de cacau	Barrido	Emoliente para ressecado nas mãos	<p>Aplicar sobre as mãos várias vezes ao dia.</p>	Não há.	Sólido
Mantega de prata	Mínimo 89,2% de prata	Mantega de prata	União	Corticóides e corticosteróides. Cautela para feridas ou outras lesões cutâneas do pele.	<p>Aplicar o óleo sobre a pele seca ou irritada no uso e banho.</p>	<p>Não usar em olhos. Evitar contato com a pele. Não usar em feridas, cortes ou áreas de pele irritada. Contraindicações: contraindicado em casos de reativação intestinal, diabetes, doença de Crohn, síndrome de Cushing e qualquer outra condição de inflamação ou infecção.</p>	Líquido
Óleo de amêndoas	100% óleo de amêndoas	Óleo de amêndoas	Óleo	Emoliente	<p>Dose de 15 ml (1 colher de sopa) para a administração regular em 1 a 3 doses, após as refeições.</p>	<p>Precauções e advertências: em grandes doses pode causar náuseas, vômitos, cólicas e severo efeito laxante. Contraindicações: contraindicado em casos de reativação intestinal, diabetes, doença de Crohn, síndrome de Cushing e qualquer outra condição de inflamação ou infecção.</p>	Líquido
Óleo mineral	100% óleo mineral	Parafina líquida	Óleo	Linhação e feridas em uso tópico para pele ressecada e áspera	<p>No tratamento da pele de crianças, 15 ml (1 colher de sopa) é injetado e usado diariamente no dia seguinte, ao despertar. Não usar em feridas abertas.</p> <p>Indicação: Ação: É um produto a base de parafina líquida, todo em solução aquosa, um complexo coloidal e ativo que libera a ação progressivamente. É ativo contra todos os tipos de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O conteúdo do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas são aplicadas o imediatamente de limpeza da pele e por ser hidrossolúvel não mancha nem irrita a pele, sendo facilmente removível em água.</p>	<p>Contraindicações: deve-se evitar o uso em pacientes com diabetes, síndrome de Cushing, doença de Crohn, síndrome de Cushing e qualquer outra condição de inflamação ou infecção. Contraindicações: deve-se evitar o uso em pacientes com diabetes, síndrome de Cushing, doença de Crohn, síndrome de Cushing e qualquer outra condição de inflamação ou infecção. Contraindicações: deve-se evitar o uso em pacientes com diabetes, síndrome de Cushing, doença de Crohn, síndrome de Cushing e qualquer outra condição de inflamação ou infecção.</p>	Líquido



						medicamentos administrados por via oral, como antiagregantes, antieméticos, ou inibidores da agregação plaquetária e glicolíticos medulares. Reações adversas: efeitos intestinais, redução do nível sérico de bicarbonato, efeito gastrointestinal. Disfunção renal crônica pode resultar em insuficiência e perfusão renal. Efeitos respiratórios: "Atenção! O uso oral de óxido nítrico aumenta o risco de desprendimento de placa aterosclerótica. Pacientes com doença	
Oxido de zinco	10% óxido de zinco	Pomada de óxido de zinco	Pomada	Secativo e antieczemático	Uso externo. Aplicar no local afetado, em áreas limpas, secas.	Não há.	Semissólido
Oxido de zinco	25% óxido de zinco	Pasta d'água	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Aplicar antes de usar.	Semissólido
Oxido de zinco + colúmbita	25% óxido de zinco e 10% de colúmbita. Colúmbita (P17A) = óxido de zinco com pequeno tamanho de flocos de fibra. UL 2001 - em base hidroalcohólica de óxido de zinco.	Pasta d'água com colúmbita	Pasta	Antisséptico e secativo. Adaptogenic e analgésico leve.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Aplicar antes de usar.	Semissólido
Oxido de zinco + enxofre	25% óxido de zinco e 10% de enxofre.	Pasta d'água com enxofre	Pasta	Escabioso, principalmente, quando sempre faz uso secundária.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Aplicar antes de usar.	Semissólido
Oxido de zinco + metilol	25% óxido de zinco e 0,5% metilol.	Pasta d'água metilolada	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Aplicar antes de usar.	Semissólido
Purpura salina	100% purpura salina	Parafina sólida	Barras	Uso em fisioterapia com fômites de banho de cera para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Uso externo. Usar em fomentos em forma de banho de cera purpura para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Contraindicado em pessoas com hipotensão de efeitos rubros ou contraindicações.	Sólido
Pedra hama	Mínimo 99,5% da pedra hama	Alívio de pedras	Pil	Antidrogas e inibidores típicos	Aplicar sobre os ferimentos ou fissuras. Uso limitado a pessoas com dor no pé. Utilizar na forma sólida em um recipiente a 1% de água quente com 100 ml de água filtrada ou fervida.	Notícias sobre a ocorrência de efeitos indesejados em crianças. A ingestão acidental pode causar hemorragia gastrointestinal. Não usar, mesmo que aparentemente esteja intacto.	Sólido
Pernixamento de poeira	100 mg de peroxigênio de poeira	Pernixamento de poeira	Comprimido	Demolitivo estrogênio, como substituinte bactericida.	Utilizar o comprimido no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressa ou no banho na a critério médico.	O peroxigênio de poeira é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Favorece fungos aeróbios. Não deve ser ingerido - o uso de preservativos e soluções recomendadas pode ser eficaz e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes no tecido cutâneo, além de atingir a pele de mucosa. No caso de ingestão acidental, procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH vaginal (4,5 a 5), ocasionando a descolonização do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções perineais.	Sólido
Pernixamento de poeira	Mínimo de 97% de peroxigênio de poeira. QBS: envelope contendo 10mg de peroxigênio de poeira em pó.	Pernixamento de poeira	Pó	Demolitivo estrogênio, como substituinte bactericida.	Utilizar o pó em quantidade de 100 em um a quatro litros de água e usar na forma de compressa ou no banho, ou a critério médico.	O peroxigênio de poeira é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Favorece fungos aeróbios. Não deve ser ingerido - o uso de preservativos e soluções recomendadas pode ser eficaz e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes no tecido cutâneo, além de atingir a pele de mucosa. No caso de ingestão acidental, procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH vaginal (4,5 a 5), ocasionando a descolonização do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções perineais.	Sólido
Purpura de benzofona	2,5% de purpura de benzofona	Gel de purpura de benzofona	Gel	Tratamento tópico da zona	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Reaplicar imediatamente se desaparecer o gel.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O purpura de benzofona pode desenvolver os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer estabilização de cor em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.	Semissólido



						Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzofona. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, urticária, vermelhidão e descamação. Farmacológicas: hipersensibilidade.	
Peróxido de benzofona	2,5% de peróxido de benzofona	Sabonete de peróxido de benzofona	Sabonete líquido	Tratamento tópico da pele	Uso externo. Limpeza a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxague com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, no conforme indicado.	No caso de desenvolvimento de erupções, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos. Mantenha longe de alimentos, bebidas e crianças. Armazene em temperatura ambiente.	Líquido
Peróxido de benzofona	3% de peróxido de benzofona	Gel de peróxido de benzofona	Gel	Tratamento tópico da pele	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendado uso de bloqueador solar não oleoso durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzofona pode desenvolver eritema e manchas sempre. Pode causar sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a	Sensibilizante
						Indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzofona. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, urticária, vermelhidão e descamação. Farmacológicas: hipersensibilidade.	
Peróxido de benzofona	4% de peróxido de benzofona	Gel de peróxido de benzofona	Gel	Tratamento tópico da pele	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendado uso de bloqueador solar não oleoso durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzofona pode desenvolver eritema e manchas sempre. Pode causar sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzofona. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, urticária e descamação. Farmacológicas: hipersensibilidade.	Sensibilizante
Peróxido de benzofona	5% de peróxido de benzofona	Gel de peróxido de benzofona	Gel	Tratamento tópico da pele	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendado uso de bloqueador solar não oleoso durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzofona pode desenvolver eritema e manchas sempre. Pode causar sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzofona. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, urticária e descamação. Farmacológicas: hipersensibilidade.	Sensibilizante
Peróxido de benzofona	5% de peróxido de benzofona	Loção de peróxido de benzofona	Gorjeta	Tratamento tópico da pele	Uso externo. Aplicar fina camada de loção nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendado uso de bloqueador solar não oleoso durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzofona pode desenvolver eritema e manchas sempre. Pode causar sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzofona. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, urticária e descamação. Farmacológicas: hipersensibilidade.	Líquido
Peróxido de benzofona	5% de peróxido de benzofona	Sabonete de peróxido de benzofona	Sabonete	Tratamento tópico da pele	Uso externo. Limpeza a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxague com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, no conforme indicado.	No caso de desenvolvimento de erupções, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição	Sólido



Sintetizada	75 mg/ml	Sintetizada	Formação oral	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e na colonoscopia.	CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 2 gotas de 5 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. CRIANÇAS DE 3 A 12 ANOS: tomar 10 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. ADULTOS: tomar 10-30 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia.	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólicas graves; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável no região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou confirmada. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, espasmo e vômito.	Líquido
Sintetizada	150 mg/ml	Sintetizada	Formação oral	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e na colonoscopia.	CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 2 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 70 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. ADULTOS: tomar 5-15 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia.	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólicas graves; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou confirmada. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, espasmo e vômito.	Líquido
Sintetizada	60 mg	Sintetizada	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e na colonoscopia.	CRIANÇAS DE 3 A 12 ANOS: tomar 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia. ADULTOS: tomar 1-3 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 12 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólicas graves; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou confirmada. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, espasmo e vômito.	Sólido
Sintetizada	80 mg	Sintetizada	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e na colonoscopia.	ADULTOS: tomar 1-2 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólicas graves; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou confirmada. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, espasmo e vômito.	Sólido
Sintetizada	140 mg	Sintetizada	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e na colonoscopia.	ADULTOS: tomar 1 comprimido de 3 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 3 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólicas graves; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou confirmada. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, espasmo e vômito.	Sólido
Sintetizada	125 mg	Sintetizada	Comprimido mastigável	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e na colonoscopia.	ADULTOS: ingerir 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.	COMPLEMENTARMENTE O CONSUMO DE LÍQUIDOS. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólicas graves; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou confirmada. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, espasmo e vômito.	Sólido
Sintetizada	125 mg	Sintetizada	Cápsula gelatinosa mole	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e na colonoscopia.	ADULTOS: ingerir 1 cápsula de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólicas graves; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou confirmada. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, espasmo e vômito.	Sólido



						sem derivados; perfumado em essência líqüida; apresenta um conteúdo de 0,01% de álcool. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, constipação e vômito.	
Solução antidiarreica com sódio	0,5% de sódio, 0,1% de potássio, 2,0% de ácido málico, 2,0% de ácido benzoico, 5,0% de lactose de lactulose	Solução antidiarreica com sódio	Solução	Antidiarreico	Uso externo. Aplicar nos áreas afetadas, 3 a 4 vezes ao dia.	O produto não deve ser usado em casos de desidratação ou febre. Solução úmida (pode ser usada em absorção do febre) e em crianças pequenas. Resposta de uso repetida e gestantes, pois pode causar irritação pelo uso. Evitar uso prolongado. Suspender o uso se houver persistência de sintomas ou piora da solução.	Líquido
Solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio	Solução fisiológica de cloreto de sódio 0,9%	Solução	Para rehidratação, lavagem de feridas de escoriação, lavagem de ferimentos e hidratação da pele	Para rehidratação, lavagem de feridas de escoriação, lavagem de ferimentos e hidratação da pele	Não utilizar se o líquido não estiver filtrado, limpo, transparente e inodoro. Não estocar. Não conservar congelado.	Líquido em polígrafos estéril
Solução de cloreto de sódio - estéril	0,9% de cloreto de sódio	Solução esteril de cloreto de sódio 0,9%	Solução	Fluidificante e descongestionante nasal	Aplicar a solução nas narinas, conforme necessidade.	Contraindicações: pacientes com insuficiência de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. OBS: A solução deve ser utilizada, evitando em frasco aberto, com dispensador que garanta a esterilidade do produto durante todo o período de validade.	Solução estéril
Solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio + cloreto de benzalcônio 0,1% em concentração de 0,01%, como conservante	Solução nasal de cloreto de sódio 0,9% com conservante	Solução	Fluidificante e descongestionante nasal	Aplicar a solução nas narinas, conforme necessidade.	Contraindicações: pacientes com insuficiência de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não deve ser utilizada por pacientes com hipersensibilidade ao cloreto de benzalcônio.	Líquido
Solução para prevenção de desidratação oral	Champu de sódio 2,05 mg/ml; citrato de potássio 0,04 mg/ml; citrato de sódio 0,04 mg/ml; glicose anidra 20,00 mg/ml. OBS: A formulação deste produto não deve conter eletrólitos nem substâncias além dos citados citados.	Solução para prevenção de desidratação oral	Solução oral	Promoção da distribuição e absorção da hidratação após a fase de reidratação	Uso interno. Adultos: administrar 750 ml de solução por hora até o limite de 4 L/dia. Crianças e idosos: administrar 25 ml de solução por hora até o limite de 75 ml/kg/dia. Se nos dois primeiros horas de tratamento os sintomas persistirem com hipotensão que o paciente não responde a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicações: pacientes com alto potencial, desidratação ou perfuração da mucosa ou vômitos persistentes. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertências e precauções: Pode ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente.	Líquido
Solução para reidratação oral	Champu de sódio 4,08 mg/ml; citrato de potássio 0,08 mg/ml; citrato de sódio 0,08 mg/ml; glicose anidra 20,00 mg/ml. OBS: A formulação deste produto não deve conter eletrólitos nem substâncias além dos citados citados.	Solução para reidratação oral	Solução oral	Reidratação oral.	Uso interno. Adultos: administrar 750 ml de solução por hora até o limite de 4 L/dia. Crianças e idosos: administrar 25 ml de solução por hora até o limite de 75 ml/kg/dia. Se nos dois primeiros horas de tratamento os sintomas persistirem com hipotensão que o paciente não responde a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicações: pacientes com alto potencial, desidratação ou perfuração da mucosa e vômitos persistentes. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertências e precauções: Pode ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente.	Líquido
Solução nasal de fosfato de sódio	Fosfato de sódio dibásico (0,02 mg/ml) + fosfato de sódio monobásico (0,1 mg/ml). OBS: O volume da apresentação deve ser entre 100-150ml. A embalagem primária do medicamento deve ser, obrigatoriamente, em formato tubular, com um gargalo estéril, de fundo plano e com dispositivo para administração nasal. Deve ser construído em plástico e a capsa da embalagem deve ser adequada a fim de garantir a validade do medicamento.	Resina de fosfato de sódio	Solução nasal	Laxante	Uso externo. Uso nasal. Apresentação de duas doses. Antes de usar, retire o capô protetor da válvula nasal. Use o frasco para clima, segure com os dedos a tampa lateral. Com a outra mão, segure a caps protetora, evitando a movimentação. Escolha a posição mais confortável, entre as seguintes opções: LADO ESQUERDO Deitar sobre o lado esquerdo, com o joelho em flexão e braços estendidos. LADO DIREITO Deitar sobre o lado direito, com o joelho em flexão e braços estendidos. OBS: É obrigatório a inserção na embalagem no no bala de figuras que ilustra cada uma das posições para administração do medicamento de acordo com o rótulo.	Medicamento indicado para pacientes com insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência renal, insuficiência hepática, hipertensão arterial, hipertensão intracranial, hipertensão arterial sistólica e hipertensão sistólica a qualquer componente da formulação. Não deve ser usado na presença de náusea, vômito ou dor abdominal. Respostas Adversas: hipotensão, hipotermia, hipocalcemia, distúrbio metabólico e tontura. Em pacientes desidratados ou debilitados, o volume da solução administrada deve ser cuidadosamente determinado, por meio de uma solução hipertônica, e seu uso pode levar um agravamento dos sintomas. Deve-se assegurar que o conteúdo do frasco seja avaliado após a administração deste medicamento. Caso não ocorra, procurar assistência médica. Seu uso repetido em intervalos curtos deve ser evitado.	Líquido
Solução supositório	Solução de sódio 1%; solução de zinco 1,3%	Água d'Alibon	Solução	Admissível no tratamento de feridas de pele.	Puro em água em água, em aplicações locais.	Precauções: evitar o contato com o líquido, se atingir na pele. Cuidado com olhos e mucosas; em caso de incidência acidental procurar assistência médica. Não ingerir.	Líquido
Solução de ampicilina	Mistura 99% de cloreto de ampicilina	Sol amargo	Não	Paracetamol sódico	D: 5 a 10g (1 colher de chá a 2 colheres de sopa para adultos) comprimidos 0,1 a 0,25 g por kg de peso corporal. Preferencialmente, ingerir a quantidade recomendada com 250 ml de água filtrada após do café da manhã em jejum.	Contraindicações: em pacientes com distúrbio renal e crianças com doenças renais ou hepáticas. Contraindicação nos casos de insuficiência renal, insuficiência hepática e qualquer outro tipo de insuficiência renal. O uso contínuo pode causar diarreia, náusea e vômitos persistentes e outros efeitos colaterais. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não	Sólido

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012016090600044

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



Sulfato de sódio	17,5% do sulfato de sódio	Limonada parafrase de sulfato de sódio	Solução	Negativo cationo	Uma tacoma ingerir em jejum, para ou diluída em água fervida ou filtrada em doses individuais de 100 ml, ou a 1/2 xícara medido. Caso não utilizar a dose única, após abster, conservar o frasco bem fechado em geladeira.	Contraindicado: Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. Precauções e advertências: após uma constipação crônica do tubo (parte do intestino), pelo uso de sua cateter, pode haver um aumento de alguns dias até a resolução da movimentação normal do intestino, o que não deve ser confundido com constipação aguda. O uso recorrente de cateteres e laxantes pode trazer efeitos adversos como desidratação, perda de eletrólitos, alteração no equilíbrio ácido-básico renal e urinares com doenças preexistentes no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar distúrbios crônicos e consequente desequilíbrio ácido-básico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.	Líquido
Sulfato de sódio	Até 98% do sulfato de sódio	Sal de Glauber	Pó	Lavante salino	Doze colheres de 15 g (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada.	Contraindicado: Contraindicado em pacientes com obstrução renal e urinares com doenças preexistentes no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar distúrbios crônicos e consequente desequilíbrio ácido-básico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.	Sólido
Sulfato ferroso	60 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento mineral como auxiliar nas doenças crônicas.	USO ADULTO 1 comprimido de 60 mg por via oral e em jejum.	Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, doença pulmonar, glaucoma ou diabetes, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, prurido, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hematuria.	Sólido
Sulfato ferroso	60 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento mineral como auxiliar nas doenças crônicas.	USO ADULTO 1 comprimido de 60 mg por via oral e em jejum.	Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, doença pulmonar, glaucoma ou diabetes, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, prurido, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hematuria.	Sólido
Sulfato ferroso	250 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Solução Oral	Suplemento mineral como auxiliar nas doenças crônicas.	USO EM CRIANÇAS DE 6 A 18 MESES 1 mL, uma vez por semana em jejum.	Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, doença pulmonar, glaucoma ou diabetes, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, prurido, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hematuria.	Líquido
Suplenção de glicetina	0,152 quantidade de glicetina é dependente da fixar está. Suplenção para lactentes: modo de 1 g. Suplenção para crianças: modo de 1,5 a 2,0 g. Suplenção para adultos: modo de 2,5 a 3 g.	Suplenção de glicetina	Suplenção	Lesões:	Uso contínuo: Adultos e crianças: introduzir a suplenção no nariz, não que atenda a vontade de espirrar. Bebês: introduzir a suplenção por via oral, pela parte mais arredondada. Crianças: deitar a suplenção de aproximadamente 15 a 30 minutos após a alimentação, por via oral. Bebês: introduzir a suplenção completamente por via oral, introduzindo a criança a estado desperto.	O uso contínuo pode ser associado com alguns efeitos da intoxicação, para reduzir a toxicidade intestinal de doses de 250 mg de glicetina, em lactentes, em uso de 100 mg.	Sólido

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012016090600045



Talco	100% de talco	Silício de magnésio	Pó	Secativo. Use em cosméticos de uso da maquiagem cotidiana, prevenção de assaduras; agente esfoliante em hidratantes mulliplos e no pós-epilação-resistência.	Use extenso, sobre a pele. Como adjuvante em formulações farmaceuticas ou cosméticas.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pois pode desencadear doenças respiratórias.	Sólido
Talco amolado	75% de talco	Talco amolado	Pó	Dermatite irritativa.	Use extenso. Aplique nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pois pode desencadear doenças respiratórias.	Sólido
Vaselina líquida (para farmaceuticos)	100% de vaselina líquida	Parafina líquida (para farmaceuticos)	Líquido	Emoliente para a pele, remoção de cristas e do comedão, para outros produtos previamente utilizados na pele (limpeza de pele), hidratação; puro ou com óleos; (colóides de precipitados de óleos e cosméticos).	Use extenso, aplicar proibido sobre a pele seca ou molhada com os olhos ou com o auxílio de qualquer objeto.	Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contraindicações. Não ingerir.	Líquido
Vaselina sólida (para farmaceuticos)	100% de vaselina sólida	Vaselina branca; petróleo sólido (para farmaceuticos)	Petrolato	Uso cosmético.	Uso tópico. Aplicar com gaze ou algodão sobre o pele ressecada.	O principal efeito adverso é a irritação, caso tenha em sua pele sensibilidade, usar com cautela.	Semissólido
Violeta generosa	2% de violeta generosa	Solução de violeta generosa; solução de violeta de leucemol; p-menthina	Solução	Antisséptico tópico.	Aplique sobre a pele, previamente limpa. A violeta generosa é um corante com atividade antisséptica. É bactericida (ação bactericida) e bactericida (ação bactericida) contra muitos micro-organismos. Inclui alguns fungos que causam doenças na pele e nas unhas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase fúngica, aftas, infecções superficiais, herpes labial e herpes e herpes e nas dermatites. Também empregado em alguns tipos de máscaras, como nos casos de sífilis e pé de atleta. O uso prolongado pode levar à irritação, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregado em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.	Precauções e advertências: Não usar em locais ulcerados da pele, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido
Violeta generosa	2% de violeta generosa	Solução de violeta generosa; solução de violeta de leucemol; p-menthina	Solução	Antisséptico tópico.	Aplique sobre a pele, previamente limpa. A violeta generosa é um corante com atividade antisséptica. É bactericida (ação bactericida) e bactericida (ação bactericida) contra muitos micro-organismos. Inclui alguns fungos que causam doenças na pele e nas unhas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase fúngica, aftas, infecções superficiais, herpes labial e herpes e herpes e nas dermatites. Também empregado em alguns tipos de máscaras, como nos casos de sífilis e pé de atleta. O uso prolongado pode levar à irritação, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregado em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.	Precauções e advertências: Não usar em locais ulcerados da pele, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido

CONSULTA PÚBLICA Nº 246, DE 5 DE SETEMBRO DE 2016

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15, III e IV alínea do art. 7º, III e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o art. 53, III, §§ 1º e 2º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e tendo em vista o disposto no art. 35 do Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, resolve submeter a consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo em Anexo, conforme deliberado em reunião realizada em 16 de agosto de 2016, e cu. Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica estabelecido o prazo de 60 (sessenta) dias para envio de comentários e sugestões ao texto da proposta de requisitos técnicos para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme Anexo.

Parágrafo único. O prazo de que trata este artigo terá início 7 (sete) dias após a data de publicação desta Consulta Pública no Diário Oficial da União.

Art. 2º Esta proposta de ato normativo corresponde a projeto de resolução harmonizado no âmbito do Mercosul para Consulta Interna, estando também em discussão nos Estados Partes.

Art. 3º A proposta de ato normativo estará disponível na íntegra no portal da Anvisa na internet e as sugestões deverão ser enviadas eletronicamente por meio do preenchimento de formulário específico, disponível no endereço: http://formulm.datasus.gov.br/sis-formulmario.php?id_aplicacao=7772.

§1º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas comitidas no formulário eletrônico, no campo "resultados", inclusive durante o processo de consulta.

§2º Ao término do preenchimento do formulário eletrônico será disponibilizado ao interessado número de protocolo do registro de sua participação, sendo dispensado o envio postal ou protocolo presencial de documentos em meio físico junto à Agência.

§3º Em caso de limitação de acesso da cidadã a recursos informatizados será permitido o envio e recebimento de sugestões por escrito, em meio físico, durante o prazo de consulta, para o seguinte endereço: Agência Nacional de Vigilância Sanitária/Gerência de Cosméticos, SIA trecho 5, Área Especial 57, Brasília-DF, CEP 71.205-050.

§4º Excepcionalmente, contribuições internacionais poderão ser encaminhadas em meio físico, para o seguinte endereço: Agência Nacional de Vigilância Sanitária/Assessoria de Assuntos Internacionais (AINTI), SIA trecho 5, Área Especial 57, Brasília-DF, CEP 71.205-050.

Art. 4º Findo o prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e a consolidação será discutida e aprovada no âmbito do Mercosul. Ao final do processo, a Resolução GMC publicada será internalizada no Brasil e o resultado da consulta pública será disponibilizado no portal da Agência.

Parágrafo único. A Agência poderá, conforme necessidade e razões de conveniência e oportunidade, articular-se com órgãos e entidades envolvidos com o assunto, bem como aqueles que tenham manifestado interesse na matéria, para subsidiar posteriores discussões técnicas e a deliberação final da Diretoria Colegiada.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA

Processo nº: 25351.471866/2015-32
Assunto: Proposta de Resolução (RDC) que dispõe sobre atualização dos requisitos técnicos para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes.
Agenda Regulatória: 2015-2016; Tema nº 14.1
Tema Mercosul: Sim
Regime de Transição: Comum
Área responsável: Gerência de Cosméticos - GECOS
Relator: José Carlos Magalhães da Silva Moutinho

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.404, DE 5 DE SETEMBRO DE 2016

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

considerando os arts. 12, 50 e 67, I, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976;

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

considerando a comercialização do produto SABONETE LÍQUIDO LIMPA JÁ, 2 L, sem registro, notificação ou cadastro na Anvisa pela empresa Limpa Já Ltda-ME, a qual não possui Autorização de Funcionamento para fabricação de produto de higiene pessoal nesta Agência, resolve:

Art. 1º Proibir a fabricação, distribuição, divulgação, comercialização e uso do produto SABONETE LÍQUIDO LIMPA JÁ, 2 L, bem como de todos os demais produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes fabricados pela empresa Limpa Já Ltda-ME (CNPJ 41.238.411/0001-05), localizada no Lotecamento Santa Felicidade, s/nº, Matadouro, Glória do Goiá - PE, CEP 55620-000.

Art. 2º Determinar que a empresa promova o recolhimento do estoque existente no mercado, relativo ao produto descrito no art. 1º.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ITEM 126



Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

CNPJ: 57.507.378/0003-65
Razão Social: EMS S/A
Categoria: BAIXO RISCO
Medicamento: SIMETICONA 75 MG (EMULSÃO) C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco gotejador de plástico opaco	Cartucho	15mL	75 MG/ML EMU OR CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML	24	1. 75.mg emulsao EMS.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
57507378000365 EMS S/A		Produção Própria		Processo produtivo completo		

	<input type="button" value="Voltar"/>
--	---------------------------------------

ITEM 126

d-mkt

DEPTO. MARKETING

DEPTO. REGISTRO:

DEPTO. DESENV. EMS:

DES. GALÊNICO:

Genéricos

Prova nº 03Final 04/04/2017

Mariana

Simeticona

Apresentação: Emulsão Gotas

Código do Material: 000000

Código do Produto: 10227

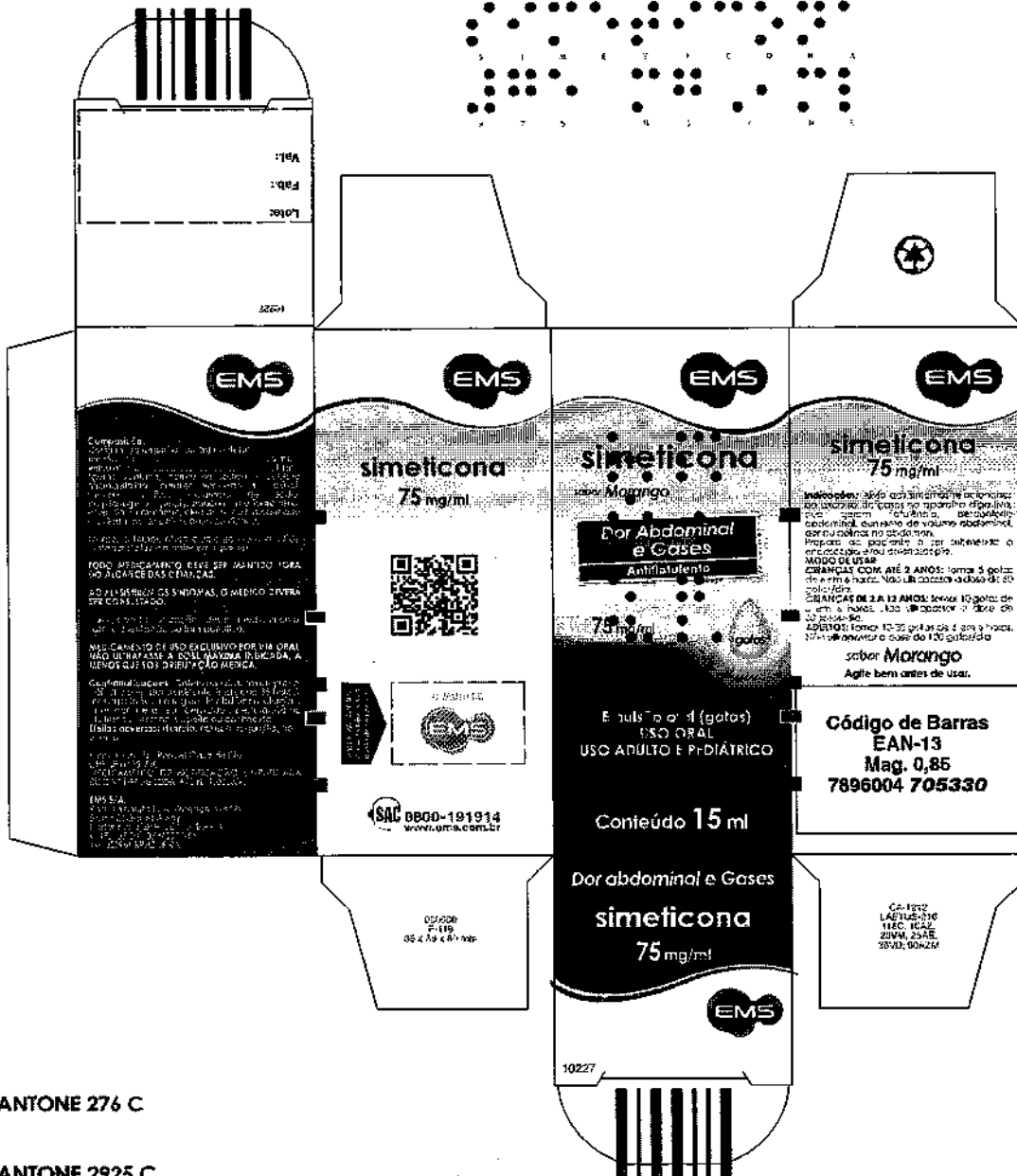
Faca: F-118






Arte Final: CA-1212

Cód.Laetus: 216

Dimensões: 35 x 35 x 80mm

Papel Gramatura: Cartão GC1 240g/m²



-  PANTONE 276 C
-  PANTONE 2925 C
-  PANTONE 301 C
-  PANTONE Red 032 C
-  PANTONE Red 356 C

- RESERVA DE VERNIZ**
- BRAILLE**
- TINTA REATIVA**

ATENÇÃO: As cores desta prova são indicativas. A impressão final deverá obedecer o padrão oficial estabelecido em especificação ou cartela de cores.

d-mkt

DEPTO. MARKETING: _____

DEPTO. REGISTRO: _____

DESENV. EMB.: _____

DESENV. GALÊNICO: _____

GENÉRICOS

PROVA 03Final 05/04/2017 Mariane

simeticona 75mg – Gotas 15ml

Apresentação: Frasco com 15ml

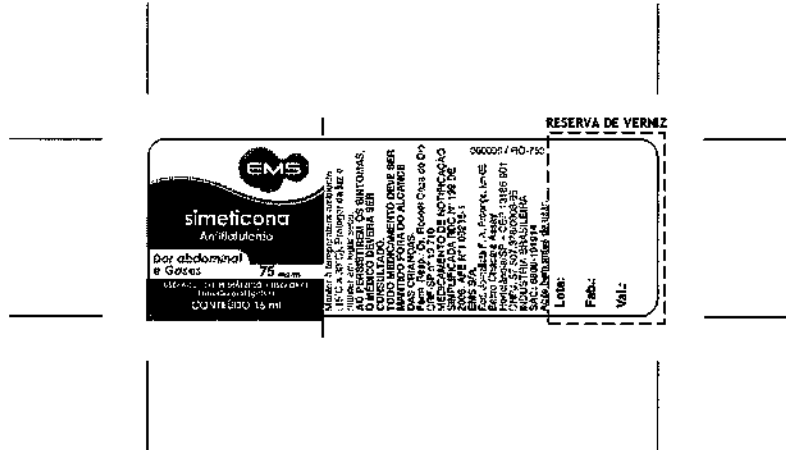
Código do Material: 000000

Código do Produto: 10227

Arte Final: RO-750

Dimensões: 70 x 25 mm

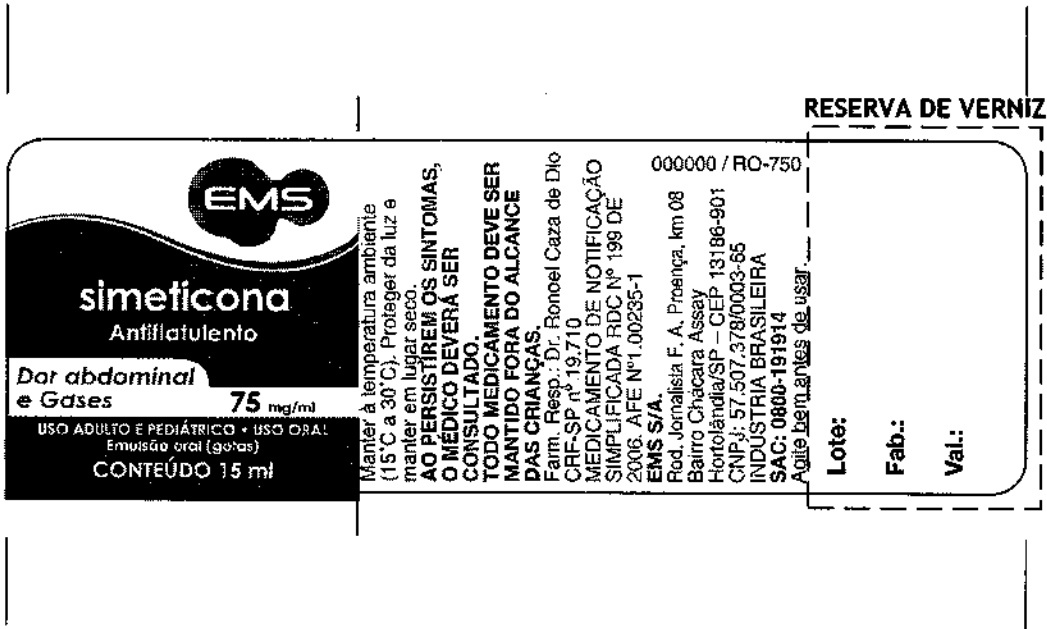
Papel Gramatura: Adesivo borracha Hot Melt 20g/m²



PANTONE 2925 C **PANTONE Red 032 C**
PANTONE 301 C **PANTONE 356 C**

ATENÇÃO: As cores desta prova são indicativas. A impressão final deverá obedecer o padrão oficial estabelecido em es eci ica ão ou cartela de cores.

AMPLIADO PARA REVISÃO:



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 146

Detalhe do Produto: espironolactona

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.019336/2003-48	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/09/2003
Nome Comercial	espironolactona	Registro	102350632	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA			Medicamento de referência	ALDACTONE
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES			ATC	DIURETICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 Medidas de fiscalização vigentes

?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25.MG COM CT.BL.AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1023506320019	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinildoreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 ATIVA	1023506320027	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinildoreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15 ATIVA	1023506320035	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloro (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 ATIVA	1023506320043	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloro (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1023506320051	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15 ATIVA	1023506320061	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 16 ATIVA	1023506320078	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloro (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1023506320086	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinildoreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel
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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1023506320094	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloro (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15 ATIVA	1023506320108	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilidoreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1023506320116	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1023506320124	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloro (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 ATIVA	1023506320132	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloro (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1023506320140	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	25 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320159	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320167	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320175	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloro (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	25 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 75 ATIVA	1023506320183	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilidoreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 75 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320191	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloro (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 75 ATIVA	1023506320205	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	25 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1023506320213	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel 				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1023506320221	Comprimido	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio largura 155 x 0,021 mm espessura + Laminado plástico composto por polivinilcloreto (PVC) 0,25 mm de espessura, 165 mm largura, incolor, cristal.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária• Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel
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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

ITEM 177

Ministério da Saúde



Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

CNPJ: 57.507.378/0003-65

Razão Social: EMS S/A

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: SUPOSITÓRIO DE GLICERINA C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Envelope de plástico opaco	Cartucho	2392mg	SUPOSITORIO ADULTO DE GLICERINA - ENVELOPE PLÁSTICO X 1	24	A94958 GlicerínE172_AD.pdf
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
57507378000365 EMS S/A		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Envelope de plástico opaco	Cartucho	828mg	SUPOSITORIO INFANTIL DE GLICERINA - ENVELOPE PLÁSTICO X 1	24	A94959 GlicerínIF172_INF.pdf
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
57507378000365 EMS S/A		Produção Própria		Processo produtivo completo		

	Voltar
--	------------------------

ITEM 177

Nº 172, terça-feira, 6 de setembro de 2016

Diário Oficial da União - Seção 1

ISSN 1677-7042

31



DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 107, DE 5 DE SETEMBRO DE 2016

Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, que dispõe sobre os medicamentos de notificação simplificada.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 16 de agosto de 2016, e eu, Diretor-Presidente, detentário a sua publicação.

Art. 1º Fica aprovada a "Lista de medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada" constante no anexo I, que dá nova redação ao Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006.

Art. 2º Os §§ 3º, 4º e 6º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, passam a vigorar com a seguinte alteração:

§ 3º A empresa deverá proceder com nova notificação sempre que houver inclusões ou alterações em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica". (NR)

§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76". (NR)

§ 6º Os medicamentos de baixo risco isentos de registros e regularizados mediante notificação ficam sujeitos ao pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária instituída pela Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999". (NR)

Art. 3º Fica revogada a Instrução Normativa - IN nº 3, de 28 de abril de 2009.

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor em 1º de janeiro de 2017.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO I

LISTA DE MEDICAMENTOS DE BAIXO RISCO SUJEITOS A NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

I - As especificações analíticas adotadas pelos fabricantes para os medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada devem seguir monografia inscrita na Farmacopeia Brasileira ou em compêndio oficialmente reconhecido pela Anvisa de acordo com norma específica.

II - Na ausência de monografia oficial, deverão ser realizados os testes descritos nos métodos gerais da Farmacopeia Brasileira, e demais testes necessários, desenvolvidos pelo fabricante, para garantir a qualidade do medicamento.

III - Todo laudo de análise de controle de qualidade do produto acabado, independente da forma farmacêutica, deve apresentar, no mínimo, as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

a) Características organolépticas/aparência;

b) Identificação e teor do(s) princípio(s) ativo(s);

c) Limites microbianos: contagem de bactérias e fungos totais e pesquisa de patógenos;

1 - Para as formas farmacêuticas sólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

a) desintegração;

b) dissolução;

c) dureza;

d) peso médio; e

e) umidade;

2 - Para as formas farmacêuticas líquidas e semissólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

a) pH;

b) densidade;

c) viscosidade; e

d) volume ou peso médio.

PRODUTO	CONCENTRAÇÃO DO PRINCÍPIO ATIVO	SINÔNIMOS	FORMA FARMACÊUTICA	INDICAÇÃO	MODO DE USAR	ADVERTÊNCIA	LINHA DE PRODUÇÃO
Ácido bórico	15% de ácido bórico	Água borificada	Solução	Antisséptico, bactericida e fungicida. Utilizado em processos infecciosos típicos	Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxílio de compressas de gaze ou algodão.	Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando estiverem lesões de qualquer tipo, feridas, etc.	Líquido
Ácido fólico	0,2 mg/ml	Vitaminas B9	Solução Oral	Suplementação para prevenção e tratamento da carência de folato e redução da ocorrência de malformações fetais.	Uso adulto: Prevenção de carência de malformações fetais: Tomar 2 ml, ao dia, Preferencial via oral (solução de ácido fólico). Tomar 2 ml ao dia, Para gestantes e lactantes tomar 4 ml, ao dia. Tratamento de deficiência de ácido fólico: Tomar até 5 ml, ao dia. Uso pediátrico: Prevenção de deficiência de ácido fólico: LACTANTES (0 - 11 MESES): Tomar 0,5 ml, ao dia. CRIANÇAS (1 - 10 ANOS): Tomar 1,5 ml, ao dia.	Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando estiverem lesões de qualquer tipo, feridas, etc. Cauteloso. Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Não ingerir. Este medicamento é contraindicado para gestantes que apresentem intolerabilidade ao ácido fólico. A presença de ácido fólico nas preparações líquidas, pode aumentar a absorção do ferro. Atenção: o que pode ser prejudicial nos pacientes tuberculosos que apresentam: Quando deste elemento nos estados. Logo, o medicamento não deve ser administrado antes de ingerir. Após as refeições. Esses medicamentos de ácido fólico podem ocasionar cãibras em lactantes em pó. pacientes epilépticos tratados com fenitoina. Doses de ácido fólico acima do 0,4. Infância podem mascarar casos de anemia perniciosa, pois as características hematológicas são normais. Em casos de anemia perniciosa, em casos de anemia perniciosa.	Líquido
Ácido salicílico	2% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 2%, Vinólina salicílica 2%	Pomada	Queratolítico	Aplicar nas áreas afetadas, 4 vezes ao dia, após a limpeza da pele.	Pode ocorrer o abscesso e subseqüente com uso prolongado.	Semissólido
Ácido salicílico	10% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 10% Vinólina salicílica 10%	Pomada	Queratolítica	Aplicar nas áreas afetadas, 4 vezes ao dia, após a limpeza da pele. Apresenta propiedade opressora local e sua aplicação deve ser feita com muita precaução.	Contraindicado: pacientes com intolerabilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos, devem usar com cautela. Fazer bom uso dos olhos, a face, os olhos, garganta e os	Semissólido

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/ato>, pelo código 0001201609060031

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



					sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção		
Ácido salicílico	20% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 20%. Vaseline salicílica 20%	Pomada	Quemoclina nas hiperqueratoses, como oncos e ractulidase, entre pele, náusea, vômito e vertigem.	Em aplicações locais. No caso de maioridade de pele, duas vezes ao dia, no caso de pele seca e vermelha, aplicar a noite e cobrir com capuzado, retirando-o no dia seguinte. Apresenta propriedades quelatônicas forte e sua aplicação deve ser alternada com amido	lavagem. Lavar as mãos após a aplicação. Reações adversas: pode ocorrer alergia e rubéola em sua composição.	Semissólido
Água purificada		Água destilada. Água deionizada. Água por osmose reversa. Água por ultrafiltração. (ODS) e situações em que purificadas deve ser sempre confirmada a presença de substâncias	Líquido	Líquido de fermento	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado.	Água deve ser usada para ingestões. A ingestão pode causar diarreia, devido à ausência de íons na água.	Líquido ou soluções cásticas
Alcool amílico	Chlorox 10% (p/p) Alcool 70% Q5	Solução alcohólica de cloroformo	Solução	Tratamento sintomático de mialgias e artralgias. Também pode ser utilizado para aliviar pruridos.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, preferencialmente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, até a quando ocorrer alívio, mediante fricção.	Minimizar o uso de álcool de ceras. Não deve ser utilizado em crianças menores de dois anos.	Líquido
Alcool etílico	Alcool etílico 70% (p/p). Alcool etílico 77% Q1	Alcool 70	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, preferencialmente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, até a quando ocorrer alívio.	Manter distância do fontes de calor. Conservar em temperatura inferior a 25°C. OBS: Embalagem máxima de 50ml, p/ venda ao público. Dever-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991-97 e RDC 46 de 2002/021.	Líquido
Alcool etílico	Alcool etílico 70% (p/p).	Alcool gel	Gel	Antisséptico de mãos.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, preferencialmente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, até a quando ocorrer alívio.	OBS: Dever-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991-97 e RDC 46 de 2002/021.	Semissólido
Amido	30% de hidratação de amido	Amido diluído	Solução	Neutralizar picadas de inseto.	Uso externo. Aplicar no local da picada.	Evitar contato com os olhos. Não ingerir. Evitar contato com pele e olhos. Evitar contato com mucosas. Quando usado em crianças, evitar contato com os olhos. Quando usado em crianças, evitar contato com os olhos. Quando usado em crianças, evitar contato com os olhos.	Líquido
Ázul de metileno	1% de azul de metileno	Solução de azul de metileno	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. Uso tópico.	Evitar contato com os olhos. Não ingerir. Evitar contato com pele e olhos. Quando usado em crianças, evitar contato com os olhos.	Líquido
Borçox	20% borçox Sumatra, Borçoxin	Tintura de borçox	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula.	Uso externo. Proteger da luz. Evitar contato com os olhos.	Líquido
Bicarbonato de sódio	Mínimo 99% de bicarbonato de sódio	Sol de sód.	Pó	Anticida	Dissolver 2,5 g/l colher de café em um copo de água filtrada e usar 30 minutos antes das refeições para neutralizar o excesso de acidez gástrica no estômago.	Evitar reações de hipersensibilidade e alergia de contato.	Sólido
Carbonato de cálcio	Máximo de 98% de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Pó	Anticida	1 a 2 g ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Capleta	Anticida	2 a 4 espátulas ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimido	Anticida	2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimido mastigável	Anticida	Admin. 2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio - coloidal - fraco	1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 300 UI de coenzima Q10	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do resqueleto e para a prevenção do osteoporose	Admin. 1 a 2 comprimidos ao dia, ingerir após as refeições.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/externo/ckedit.html>, pelo código 06012016090600032

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



						<p>Reações adversas: alterações lipídicas, hiperlipidemia, distúrbios gastrointestinais, dor de cabeça e tonturas. Superdoses: náusea, vômito, diarreia, perda de peso, polúria, desidratação, arritmias, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosforo na plasma e urina, hipercalemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalcemia, e edema renal.</p>	
Carbonato de cálcio (com cálcio)	1250 mg de carbonato de cálcio equivalente a 500 mg de cálcio elementar) e 400 UI de vitamina D3	Carbonato de cálcio e vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Sistema vitamínico e mineral para prevenção da raquitismo e osteoporose	Adotar tomar 1 a 2 comprimidos por vez ao dia, ligar após as refeições.	<p>Contraindicações: hiperparatireoidismo, hiperlipidemia D, hiperuricemia, hiperfosfatemia, hiperproteinúria, hipercolesterolemia ou metabólitos do cálcio.</p> <p>Reações adversas: alterações lipídicas, hiperlipidemia D, distúrbios gastrointestinais, dor de cabeça e tonturas. Superdoses: náusea, vômito, diarreia, perda de peso, polúria, desidratação, arritmias, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosforo na plasma e urina, hipercalemia, hiperproteinúria, calcificação de tecidos moles, hipercalcemia, e edema renal.</p>	Sólido
Cardio vegetal ativado	250 mg de cardio vegetal ativado	Cardio vegetal	Cápsula	Redução do aumento excessivo de gases intestinais	Ingerir 4 cápsulas no menor 30 minutos antes das refeições e 4 cápsulas após as refeições.	<p>Contraindicações: durante a gravidez e para os casos de obstrução intestinal e alterações radicais de trato gastrointestinal. Deve ser utilizado com precaução em crianças, uma vez que o cardio ativado pode interferir na absorção de nutrientes. Não é recomendado o uso por crianças menores de 12 anos de idade. Pode haver interação de outros medicamentos utilizados concomitantemente ao cardio vegetal. Portanto, este deve ser administrado duas horas antes ou uma hora após outros medicamentos. Não é recomendado utilizar o cardio ativado por longo período.</p>	Sólido
Cloreto de magnésio	32 g de cloreto de magnésio	No	No	Líquido suave	Uso interno. Dissolver o conteúdo de cada sachê em 1 litro de água filtrada ou em água mineral preferencialmente pelo manhã em jejum. Pode ser misturado a especiarias para melhorar o sabor durante a ingestão. Após diluição.	<p>Após aberto, guardar o produto bem fechado em geladeira. Quando ocorrer maior frequência de evacuação, diminuir a dose. Em caso de diarreia, suspender o uso. Precauções: Quando a fixação ocorrer deficiência, a reposição do magnésio deve ser acompanhada de cuidados especiais e de monitorização dos níveis séricos. Deve ser evitado o uso em mulheres grávidas, uma vez que o magnésio interfere na placenta podendo interferir nos níveis séricos de fósforo. Contraindicação: O uso do cloreto de magnésio é contraindicado em pacientes com insuficiência renal severa.</p> <p>O acondicionamento deverá ser conservado em até 24 dias. Obs.: substituir o X pelo número de dias conservados no estado de estabilidade após diluição.</p>	Sólido
Clodido lacto esterilizado	20,0% (g/ml) de ácido salicílico equivalente a 10,0% (ppm) 15,0% ácido láctico	Clodido	Solução	Vermeas comuns, piolhas e escabiose.	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar uma vez ao dia, até eliminação da vermeas ou escabiose, quando cessarem de aparecer, evitando cada semana lavar roupa da residência.	<p>Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntima. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com diabetes e hipertensão em tratamento.</p>	Líquido
Clodido salicílico	12,0% (g/ml) de ácido salicílico	Clodido	Solução	Vermeas comuns, piolhas e escabiose, Queratose.	Uso interno. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar uma vez ao dia, até eliminação da vermeas ou escabiose, quando cessarem de aparecer, evitando cada semana lavar roupa da residência.	<p>Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntima. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com diabetes e hipertensão em tratamento.</p>	Líquido
Emolite	11% de emolite	Emolite	Creme	Escabiose e outras.	Uso tópico. Aplicar no local afetado.	<p>A aplicação de emolite em uso tópico pode causar irritação na pele. Não ingerir. Manter fora do alcance das crianças. Contato com olhos, boca e outras membranas mucosas deve ser evitado. Contraindicações:</p>	Semissólido



				<p>prêmio) e bônus de horas equi- valendo a porção de ausência devida para dentro do mês, através de cartão.</p> <p>passagem naturalmente fechada de distúrbios, ausência responsável pela respiração). Também é utilizado como antidepressivo (efe- tigância) para alívio dos sintomas de excesso de gases, irritativa nos quadros pós-operatórios.</p>		<p>Dois medicamentos e comindica- do para uso por pacientes com insuficiência renal severa.</p> <p>Esse medicamento pode reduzir a absorção de outros medicamentos como: fentolam, digoxina e agóni- cos hipoglicêmicos. Por esse motivo, deve ser administrado 2 horas an- tes ou depois de uso desses medicamentos.</p> <p>Precauções A administração deve ser realiza- da com cautela: - em pacientes com perfeta que estão fazendo hemodiálise; - ao ingerir de doses potentes em término, pois a liberação de alu- mínio pode provocar deficiência de fósforo na organelas hipofos- foradas.</p> <p>Não é aconselhável ultrapassar as doses recomendadas ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com a dose máxima).</p> <p>Os uso prolongado de salicilato contendo alumínio por pacien- tes insuficientes pode resultar em hipotensão e a absorção de do fármaco ingerido não in- adequada.</p> <p>Gravidez e lactação A paciente deve informar a seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou antes de seu término. Informar ao médico se está amamentando.</p> <p>Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou amamentando.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, a administração deve individualizada e deve ser realizada sob supervisão médica, uma vez que a liberação de toxinas po- de causar depressão do sistema nervoso central se presença de distúr- bios.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alúminio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alúminio e de magnésio pode causar encefalopate- ria, distúrbios, anemia microcítica por perda de eritropoiese induzida por diálise. Interações medicamentosas: - Uso concomitante com quimi- cân- pode levar ao aumento da aci- didade plasmática de quimi- cân- e associação: - Anticídios contendo alumínio podem impedir a absorção de anti- cídios de antiácidos H₂, alendolol, metoprolol, paracetamol, clorazepato, ceftriaxona, delamanid, sulfametoxazol, sulfonamidas, fluoxeti- lina, digoxina, indometacina, piroxicam, fenacetina, fenacetina, levodopa, difenidramina, fluoreto de sódio, polioxiacrilato, óxido de zinco. Interacções, medicamentos, frun- damentais, penicilina, tetraciclina, na, nitroglicerina e sais de ferro.</p> <p>Recomenda-se que esse produto seja administrado 2 horas antes ou depois da ingestão de outros medicamentos. Para fluorquinolona, deve-se esperar um interva- lo de 4 horas.</p> <p>- Uso concomitante com citrato pode provocar aumento dos níveis de alúminio, especialmente em pa- cientes com insuficiência renal.</p> <p>- Salicilato, ocorre aumento da excreção renal dos salicilatos por alcalinização da urina, de a inibi- ção, por reduzir a acidificação dos tú- bulos, o que não ocorre com esse produto em virtude do peso do carboxilato iônico.</p> <p>Efeitos Adversos: reações alérgicas, náusea, vômito ou diarreia leve. Efeitos adversos são incomuns nas doses recomendadas. Pode ocorrer distúrbio ocasional de constipação. Este medicamento contém doses recomendadas.</p>
--	--	--	--	--	--	--



Hipoclorito de sódio	Hipoclorito de sódio, conteúdo equivalente a 0,5 g de cloro ativo.	Líquido de Dakin. Líquido Amargoso de Dakin. Solução diluída do hipoclorito de sódio.	Solução	Ambarbácio local, para curativos de feridas e úlceras. Utilizado em odontologia na irrigação de canais radiculares.	Uso externo. Aplicar em áreas afetadas, puro ou diluído em água.	Não ingerir, não inalar. Produto fortemente oxidante. Evitar contato com olhos e mucosas.	Líquido
Hipoclorito de cálcio	Hipoclorito de cálcio a 40%	Solução de hipoclorito de cálcio. Classificação de água.	Solução	Tratamento de prótese vestibular.	Uso externo. Aplicar na área afetada. Usar algodão e gaze.	Não ingerir.	Líquido
Índico de potássio	Índico de potássio a 2%	Solução de índico de potássio	Solução	Alcofófen e caprosanico	Uso interno. 15 ml (1 colher de sopa), duas vezes ao dia, em 150 ml de água.	Restrição: em caso de gestantes, crianças e portadores de distúrbios de tireoide. Não administrar em portadores de diabetes mellitus. Se houver decoloração do produto, este deverá ser descartado.	Líquido
Iodo	Iodo 0,1% - álcool etílico 50% (v/v)	Alcool iodado	Solução	Antiséptico	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas, principalmente para lesões de bordas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar o produto na pele não cobrir o local com tecido occlusivo. Reação adversa: a hipersensibilidade, podendo causar irritação por contato prolongado e vermelhuras cutâneas na área aplicada. Se ingerido acidentalmente pode afetar a mucosa gastrointestinal.	Líquido
Iodo	Iodo 2%	Líquido de iodo fraco	Solução	Antiséptico	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a solução de iodo na pele não cobrir o local com tecido occlusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos occlusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.	Líquido
Iodo	Iodo 3%	Líquido de iodo forte	Solução	Antiséptico	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a solução de iodo na pele não cobrir o local com tecido occlusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos occlusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.	Líquido
Iodopovidona	10% Iodopovidona que equivale a 1% Iodo ativo	Iodopovidona	Solução aquosa	Antiséptico para uso tópico	Uso externo. Aplicar topicamente nas áreas afetadas ou na prótese bucal. Ação é em solução aquosa.	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos occlusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em caso de ingestão acidental, lavar bastante com água ou leite de uma colher em água.	Líquido
Iodopovidona	10% Iodopovidona que equivale a 1% Iodo ativo	Iodopovidona	Solução hidroalcoólica	Descontaminação do campo operatório e preparação pré-operatória (skin prep) da pele. Antisséptico para uso tópico.	Uso externo. É indicado na descontaminação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica. Aplicar com algodão ou gaze e massagear por 2 minutos. Deixar evaporar o álcool.	Contraindicações: Se necessário, repetir a operação. Ação é em solução a base de polivinilpirrolidona em solução alcoólica, em suspensão.	Líquido



Indolipolizidona	10% indolipolizidona que equilibra 1% toda serva	Indolipolizidona	Solução com extrativos	Antisséptico da pele, mãos e instrumentos.	Uso externo. É indicado no tratamento das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação pré-operatória da pele do paciente. Ativa-se e espalha na pele e permanece por 2 minutos. Lavar com água corrente e repete a aplicação, se necessário, usando a pele com gaze ou toalha esterilizada. Após o uso produz a base de multímeros peróxidos todo em solução degerente, um complexo estável e ativo que libera o efeito progestivo. É ativo contra todas as formas de bactérias não resistentes, fungos e vírus. O contato do produto com a pele e o tratamento de infecções cutâneas não apresenta o risco de irritação da pele e por ser hidrossolúvel não mancha tecidos nem a pele, sendo facilmente removido com água.	O produto não deve ser usado em casos de alergia no todo feridas abertas (pode resultar em abscesso de todo) e em epitelios occlusivos. Reação do tipo alérgico e geralmente, pois pode causar irritação pelo todo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou água de uma bebida em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.	Líquido
Loção de diclofenaco	4%	Emulsão de diclofenaco	Emulsão aquosa	Tratamento do inchaço por picadas e mordidas.	Aplicar a pressão no corpo afetado, deixando agir por pelo menos 8 horas no dorso e no abdômen. Após este período, lavar os cabelos e o corpo. Manter o produto novamente após 30 dias.	MUDICAMINHO DE USO EXTERNO POR VIA TÓPICA. USO ADULTO E PEDIÁTRICO. ATIVA DE SEIS MESES. Este produto pode causar irritação no corpo afetado e nos olhos.	Líquido
Maneja de cucas	Mínimo de 70% de matéria de caca	Maneja de cucas	Blástico	Emoliente para reidratar a pele.	Aplicar sobre os lábios várias vezes ao dia.	Não há.	Sólido
Maneja de prata	Mínimo 30,5% prata de prata	Maneja de prata lápis	Blástico	Controlador e controlador. Usado para verrugas ou outros pequenos crescimento da pele.	Uso externo. Aplicar uma vez ao dia.	Não há.	Sólido
Óleo de amêndoas	100% óleo de amêndoas	Óleo de amêndoas puro	Óleo	Humidante	Aplicar o óleo sobre a pele seca ou molhada no rosto e corpo.	Precauções e advertências: não há.	Líquido
Óleo de ricino	100% óleo de ricino	Óleo de ricino	Óleo	Laxante	Dozes de 15 ml (1 colher de sopa) para a evacuação aguda. Dose: 1 e 3 colher de sopa.	Precauções e advertências: em grandes doses pode causar náusea, vômito, diarreia e severo efeito purgativo. Contraindicações: contraindicado nos casos de obstrução intestinal, cólica, doença de Crohn, vômito, infecção e qualquer outro episódio de inflamação no intestino.	Líquido
Óleo mineral	100% óleo mineral	Petrolato líquido	Óleo	Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e seca.	No tratamento da pele de rosto, 15 ml (1 colher de sopa) à noite e outra dose no dia seguinte, se necessário. Caso não obtenha efeito, aumentar a dose para 30 ml (2 colheres de sopa) à noite e 15 ml pela manhã. Crianças maiores de 6 meses (1-2ml) por kg de peso a noite ou pela manhã. Adesão: 1 colher de chá por dia. Consulte o seu médico.	Contraindicações: deve-se evitar o uso na presença de úlceras, feridas, abrasões, queimaduras, dermatite de contato, dermatite atópica, dermatite seborréica, dermatite de contato, dermatite de contato, dermatite de contato, dermatite de contato. Contraindicações: deve-se evitar o uso na presença de úlceras, feridas, abrasões, queimaduras, dermatite de contato, dermatite atópica, dermatite seborréica, dermatite de contato, dermatite de contato, dermatite de contato, dermatite de contato. Contraindicações: deve-se evitar o uso na presença de úlceras, feridas, abrasões, queimaduras, dermatite de contato, dermatite atópica, dermatite seborréica, dermatite de contato, dermatite de contato, dermatite de contato, dermatite de contato.	Líquido



							Indolentemente submergido por 10 a 15 min, com antiespasmódicos, analgésicos, ou lantânídicos, anticonvulsivos e glicocorticóides.	
Óxido de zinco	10% óxido de zinco	Pomada de óxido de zinco	Pomada	Securo e antieczematoso	Uso externo. Aplicar no local afetado duas vezes ao dia.	Não há.		Semissolúdo
Óxido de zinco	20% óxido de zinco	Pasta de óxido de zinco	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, sobre um tecido piloso.	Aplicar antes do usar.		Semissolúdo
Óxido de zinco + eucalipto	20% óxido de zinco e 10% de eucalipto. Colofônia (PFLA) - Óxido de zinco com pequena quantidade de óxido de ferro. Etil 2001 - carbamato básico de zinco + óxido de ferro	Pasta de óxido de zinco com eucalipto	Pasta	Antiespasmódico e cicatrizante. Ação refrescante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, sobre um tecido piloso.	Aplicar antes de usar.		Semissolúdo
Óxido de zinco + eucalipto	20% óxido de zinco e 10% de eucalipto	Pasta de óxido de zinco com eucalipto	Pasta	Secativo, principalmente, quando houver infecção secundária.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, sobre um tecido piloso.	Aplicar antes de usar.		Semissolúdo
Óxido de zinco + eucalipto	20% óxido de zinco e 0,5% mentol	Pasta de óxido de zinco com mentol	Pasta	Antiespasmódico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, sobre um tecido piloso.	Aplicar antes de usar.		Semissolúdo
Parafina sólida	100% parafina sólida	Parafina sólida	Banho		Uso em fricção que resulta de banho de cera para aliviar o dor de articulações inflamadas.	Contraindicada e contraindicada em caso de lesões cutâneas ou contusões.		Sólido
Podre-limão	Alfama 99,5% de podre-limão	Alfama de podre-limão	No	Antidolente e hemostático tópico.	Aplicar sobre as feridas ou na ferida. Uso limitado a pequenas áreas na pele. Utilizar na forma sólida ou em solução a 1% de podre-limão em 100 ml de água filtrada ou fervida.	Soluções aquosas de camomila (folhas), podem causar alergia frequente ou convulsão. A ingestão ocasional pode causar hemorragia gastrointestinal. Não usar, porque há risco de contaminação por bactérias.		Sólido
Pomada de potássio	100 mg de pomada de potássio	Pomada de potássio	Comprimido	Hemolítico oxidativo, com adjuvante bactericida.	Uso em fricção no momento do uso, em uma a quatro vezes ao dia e nas áreas de compressão ou no banho. ou a critério médico.	Uso em fricção no momento do uso, em uma a quatro vezes ao dia e nas áreas de compressão ou no banho. ou a critério médico.		Sólido
Pomada de potássio	Mínimo de 97% de pomada de potássio. OBS: envolver em película plástica de pomada em pó.	Pomada de potássio	Pó	Hemolítico oxidativo, com adjuvante bactericida.	Uso em fricção no momento do uso, em uma a quatro vezes ao dia e nas áreas de compressão ou no banho. ou a critério médico.	O pomada de potássio é um potente oxidante que se deteriora com o tempo.		Sólido
Pomada de benzofona	2,5% de pomada de benzofona	Óxido de potássio de benzofona	Gel	Antimicrobiano tópico de uso.	Uso externo. Aplicar em camada fina nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia. Recomendado em fricção com o tecido afetado durante o dia.	Uso externo. Aplicar em camada fina nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia. Recomendado em fricção com o tecido afetado durante o dia.		Semissolúdo

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 00012016090600040

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



						Medicamento controlado a indivíduos com hipersensibilidade ao período de benzolita. Respostas Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	
Peróxido de benzolita	2,3% de peróxido de benzolita	Subonete de peróxido de benzolita	Sabonete líquido	Tratamento tópico da pele.	Uso externo. Usando-a 2 ou 3 vezes ao dia, no conforme indicado. Uso 2 a 3 vezes ao dia, no conforme indicado.	No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Quando ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para crianças de 12 anos. Manter-se longe da altura das crianças. Manter em temperatura ambiente.	Líquido
Peróxido de benzolita	3% de peróxido de benzolita	Gel de peróxido de benzolita	Gel	Tratamento tópico da pele.	Uso externo. Aplicar uma camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alérgico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido à possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzolita pode decolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento controlado a	Semi-sólido
Peróxido de benzolita	4% de peróxido de benzolita	Gel de peróxido de benzolita	Gel	Tratamento tópico da pele.	Uso externo. Aplicar uma camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alérgico durante o dia.	Indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzolita. Respostas Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido à possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzolita pode decolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento controlado a indivíduos com hipersensibilidade ao período de benzolita. Respostas Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	Semi-sólido
Peróxido de benzolita	5% de peróxido de benzolita	Gel de peróxido de benzolita	Gel	Tratamento tópico da pele.	Uso externo. Aplicar uma camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alérgico durante o dia.	Indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzolita. Respostas Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido à possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzolita pode decolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento controlado a indivíduos com hipersensibilidade ao período de benzolita. Respostas Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	Semi-sólido
Peróxido de benzolita	5% de peróxido de benzolita	Líquido de peróxido de benzolita	Líquido	Tratamento tópico da pele.	Uso externo. Usando-a 2 ou 3 vezes ao dia, no conforme indicado. Uso 2 a 3 vezes ao dia, no conforme indicado.	No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Quando ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para crianças de 12 anos. Manter-se longe da altura das crianças. Manter em temperatura ambiente.	Sólido

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/letrada.html>, pelo código 00012016090600041

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



Peróxido de benzol	8% de peróxido de benzol	Gel de peróxido de benzol	Gel	Inibidores tépicos de acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomenda-se o uso de protetores solares não alcalinos durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicação para menores de 12 anos. O peróxido de benzol pode desenvolver os cabelos e machucar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzol. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, coceira, ardor, vermelhidão e descamação. Interações medicamentosas: Nenhum.	Semissólido
Peróxido de benzol	10% de peróxido de benzol	Gel de peróxido de benzol	Gel	Inibidores tépicos de acne.	Uso externo. A cada noite de aplicar aplicar o gel sobre as áreas afetadas. Durante o tempo mantenha o produto na superfície afetada por apenas 1 hora a noite. Após esse período não ocorrer irritação após na superfície afetada e mantenha a noite toda, lavando no manhã seguinte. Recorrente uso de bloqueador solar não indicado durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicação para menores de 12 anos. O peróxido de benzol pode desenvolver os cabelos e machucar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes. Além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzol. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, coceira, ardor, vermelhidão e descamação. Interações medicamentosas: Nenhum.	Semissólido
Peróxido de hidrogênio	3% de peróxido de hidrogênio	Agua oxigenada 10 volumes	Solução	Antisséptico	Uso tópico: aplicar sobre o local, previamente limpo para a limpeza de ferimentos. Gargarejos ou bochechas diluído 1 colher de sopa do produto em 1/2 copo de água filtrada ou fervida.	Condição com um odor e mucosa, podem firmemente oxidada. Use após a limpeza do corpo ou como colírio para aliviar os olhos no olho. O uso prolongado deve ser evitado. O uso de solução como emoliente local pode causar irritação ou inflamação local. Evite o uso prolongado em áreas sensíveis. Evite o uso prolongado em áreas sensíveis. Evite o uso prolongado em áreas sensíveis.	Líquido
Polietileno-glicol 3350	17g	Polietileno-glicol 3350 PEG 3350	Pa para solução oral	Constipação ocasional	Dissolva 17g em um copo com água (200 ml) e tomar uma vez ao dia.	Evite o uso prolongado em áreas sensíveis. Evite o uso prolongado em áreas sensíveis. Evite o uso prolongado em áreas sensíveis.	Sólido
Pomada para assaduras	Vitaminas A 100.000 UI(100g), vitamina D 40.000 UI(100g); óxido de zinco 10g; óxido de alumínio 0,5g; óxido de cálcio 2,0g; glicose 20g.	Pomada para assaduras	Pomada	Pomada assadura, estabilizada utilizada para proteção e tratamento de assaduras e hemorroidas. Não é recomendado de hemorroidas internas ou externas, prurido, coceira, sensação de peso, prurido, coceira, sensação de peso, prurido, coceira, sensação de peso.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, após limpeza, quando necessário.	Não id.	Semissólido
Pomada para fissuras de perineo	Óxido de zinco 10g; óxido de alumínio 0,5g; óxido de cálcio 2,0g; glicose 20g.	Pomada para fissuras de perineo	Pomada	Pomada assadura, estabilizada utilizada para proteção e tratamento de assaduras e hemorroidas. Não é recomendado de hemorroidas internas ou externas, prurido, coceira, sensação de peso, prurido, coceira, sensação de peso.	Uso externo. Aplicar na área afetada, duas a três vezes ao dia. Cuidar e higienizar das áreas, após aplicação na área por duas a três dias ou a condição melhorar.	Não utilizar no caso de hipersensibilidade aos componentes.	Semissólido
Sais para reidratação oral	Cloreto de sódio 1,5g; cloreto de potássio 1,5g; citrato de sódio desidratado 2,9g; glicose 20g. OMS: fórmula por envelope: conforma Potássio 100000; sódio 90 100000 L; potássio 20 a 25 100000 L. Cloreto 80 100000 L, como 30 a 35 100000 L, + glicose 111 100000 L.	Sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas eletrolíticas de água e eletrólitos (residratação), ou para manutenção do equilíbrio após a fase de reidratação, em caso de diarreia aguda.	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nos primeiros dois litros de tratamento os sintomas não melhorarem rapidamente que o paciente administrar a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicado para pacientes com alto potencial, obstrução ou perfuração intestinal e nos rins insuficientes (não confirmados). Não interagir com alimentos e bebidas com outros eletrólitos. Não se observa reação adversa com a farmacologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção ao preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o uso não deve ser consumido em 24 horas, deve ser descartado.	Sólido
Sais para reidratação oral	Cloreto de sódio 2,6g - 45 100000 L; citrato de potássio 1,5g - 20 100000 L; citrato de sódio desidratado 2,9g - 10 100000 L; glicose 13,5g - 75 100000 L.	Sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas eletrolíticas de água e eletrólitos (residratação) ou para manutenção do equilíbrio após a fase de reidratação, em caso de diarreia aguda.	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nos primeiros dois horas de tratamento os sintomas não melhorarem rapidamente que o paciente administrar a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicado para pacientes com alto potencial, obstrução ou perfuração intestinal e nos rins insuficientes (não confirmados). Não interagir com alimentos e bebidas com outros eletrólitos. Não se observa reação adversa com a farmacologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção ao preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida.	Sólido



Simeticona	75 mg/ml	Simeticona	Emulsão oral	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e em colonoscopia.	crianças COM ATÉ 2 ANOS: tomar 2 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. crianças DE 2 A 12 ANOS: tomar 10 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. ADULTOS: tomar 10-20 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia.	líquido	líquido
Simeticona	150 mg/ml	Simeticona	Emulsão oral	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e em colonoscopia.	crianças COM ATÉ 2 ANOS: tomar 2 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 70 gotas/dia. crianças DE 2 A 12 ANOS: tomar 2 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 70 gotas/dia. ADULTOS: tomar 2-15 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia.	líquido	líquido
Simeticona	60 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e em colonoscopia.	crianças DE 2 A 12 ANOS: tomar 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia. ADULTOS: tomar 1-3 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 12 comprimidos/dia.	sólido	sólido
Simeticona	80 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e em colonoscopia.	ADULTOS: tomar 1-2 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia.	sólido	sólido
Simeticona	150 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e em colonoscopia.	ADULTOS: tomar 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 3 comprimidos/dia.	sólido	sólido
Simeticona	125 mg	Simeticona	Comprimido mastigável	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e em colonoscopia.	ADULTOS: ingerir 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.	sólido	sólido
Simeticona	125 mg	Simeticona	Cápsula gelatinosa mole	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e em colonoscopia.	ADULTOS: ingerir 1 cápsula de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.	sólido	sólido



Sulfato de sódio	17,5% de sulfato de sódio	Laminação purgadora de sulfato de sódio	Solução	Purgativo salino	Uso interno. Inerte em jejum, para ou diluído em água fervida ou ferverda em doses individuais de 100 ml via a útero médio. Quando utilizar a dose única, após absorção, conservar o líquido bem fechado nos gelos. Não usar para mais de 7 dias.	Contraindicado em Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerosa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. Precauções e advertências: após uma evacuação completa do cólon (teste do mexilhão), pelo uso de um castoró, pode haver um intervalo de alguns dias até a recuperação do movimento normal do intestino, e que não deve ser confundido com constipação intestinal. O uso excessivo de laxantes e laxantes pode causar efeitos indesejáveis como desidratação, perda de eletrólitos e hipotensão no intestino.	Líquido
Sulfato de zinco	20 mg de sulfato de zinco	Sul de Glúster	Pó	Líquido salino	Três vezes de 15 g/dia (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada	Contraindicado em pacientes com deficiência renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerosa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso excessivo pode causar distúrbios crônicos e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos, não passar de dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.	Sólido
Sulfato ferroso	40 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais	USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em jejum.	Contraindicado e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gastrite ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, prurido, sangramento nas fezes, escuridão dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hematuria.	Sólido
Sulfato ferroso	60 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais	USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em jejum.	Contraindicado e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gastrite ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, prurido, sangramento nas fezes, escuridão dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hematuria.	Sólido
Sulfato ferroso	25 mg/mL de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Solução Oral	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais	USO EM CRIANÇAS DE 6 A 12 MESES 2 mL uma vez por semana em jejum	Contraindicado e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gastrite ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, prurido, sangramento nas fezes, escuridão dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hematuria.	Líquido
Supositório de glicéris	OBS: Supositório de glicéris é indicado para crianças maiores de 1,5 ano de idade. Supositório para adultos maior de 2,5 a 3 g.	Supositório de glicéris	Supositório	Laxante	Uso externo. Lubrificante e emoliente. Introduzir o supositório no reto, que irá atuar a nível do cólon. Beber: Ingerir o supositório por via oral, pela parte mais arredondada. Não é necessário que o supositório permaneça no reto por mais de 15 minutos. Não é necessário que o supositório permaneça no reto por mais de 15 minutos. Não é necessário que o supositório permaneça no reto por mais de 15 minutos.	O uso externo pode ser recomendado em casos de constipação para promover a evacuação inicial da base do cólon. Não ingerir o supositório. Não ingerir o supositório.	Sólido



Talco	100% de talco	Sólido de magnésio	Pó	Seminar. Uso em amargosa, alívio de irritação cutânea, prevenção de mofo; agente esclerizante em loções, máscaras e de manutenção cosméticos.	Uso externo. Sobre a pele. Como adjuvante em formulações farmacêuticas ou cosméticas.	Cuidado na manipulação, evitar inalação, pois pode deprimir a função pulmonar; evitar inalação; evitar contato com os olhos.	Sólido
Talco moledado	1% de mentol	Talco moledado	Pó	Dermatose pruriginosa.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	Cuidado na manipulação, evitar inalação, pois pode deprimir a função pulmonar; evitar inalação; evitar contato com os olhos.	Sólido
Vaselina líquida (gran. farmacêuticos)	100% de vaselina líquida	Parafina líquida (gran. farmacêuticos)	Líquido	Emoliente para a pele, remoção de cracas e de pomadas, possui outros produtos, principalmente utilizados na pele (fórmula de pele).	Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou molhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou algodão.	Contra-indicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos em contra-indicações. Não ingerir.	Líquido
Vaselina sólida (gran. farmacêuticos)	100% de vaselina sólida	Vaselina branca petrolato sólida (gran. farmacêuticos)	Presença	Uso como emoliente.	Uso tópico. Aplicar com gaze ou algodão sobre a pele afetada.	O principal efeito adverso é a irritação, e isso ocorre em casos de aplicação inadequada.	Semissólido
Violeta gossiana	1% de violeta gossiana	Solução de violeta gossiana; solução de cloreto de benzalcônio-p-rosalina	Solução	Antisséptico tópico.	Aplicar sobre a pele, previamente limpa. A violeta gossiana é um corante com atividade antisséptica. É bactericida, antifúngica e crescentocida (contra bactérias) contra vários micro-organismos, inclusive alguns fungos, em cultura direta na pele e nas mucosas. Seu uso é contraindicado nos casos de candidíase.	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da pele. Pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido
Violeta gossiana	2% de violeta gossiana	Solução de violeta gossiana; solução de cloreto de benzalcônio-p-rosalina	Solução	Antisséptico tópico.	Aplicar sobre a pele, previamente limpa. A violeta gossiana é um corante com atividade antisséptica. É bactericida, antifúngica e crescentocida (contra bactérias) contra vários micro-organismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e nas mucosas. Seu uso é contraindicado nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, sifilite, herpes, herpes zoster e herpes simples. Também empregada em alguns tipos de infecções, como nos casos de foliculite e pé de atleta. O uso contínuo pode levar à irritação, devendo ser empregada em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da pele. Pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido

CONSULTA PÚBLICA Nº 246, DE 5 DE SETEMBRO DE 2016

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15, III e IV alínea do art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e tendo em vista o disposto no art. 35 do Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo em Anexo, conforme deliberado em reunião realizada em 16 de agosto de 2016, e cu. Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica estabelecido o prazo de 60 (sessenta) dias para envio de comentários e sugestões ao texto da proposta de requisitos técnicos para a regulamentação de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme Anexo.

Parágrafo único. O prazo de que trata este artigo terá início 7 (sete) dias após a data de publicação desta Consulta Pública no Diário Oficial da União.

Art. 2º Esta proposta de ato normativo corresponde a projeto de resolução harmonizado no âmbito do Mercosul para Consulta Interna, estando também em discussão nos Estados Partes.

Art. 3º A proposta de ato normativo estará disponível na íntegra no portal de Acesso à Informação e as sugestões deverão ser enviadas eletronicamente por meio do preenchimento de formulário específico, disponível no endereço: http://dnrcs.us.gov.br/4-1/formulario.php?id_aplicacao=27772.

§1º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas contidas no formulário eletrônico, no menu "resultados", inclusive durante o processo de consulta.

§2º Ao término do preenchimento do formulário eletrônico será disponibilizado ao interessado número de protocolo do registro de sua participação, sendo dispensado o envio postal ou protocolo presencial de documentos em meio físico junto à Agência.

Fine documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012016090600046

§3º Em caso de limitação de acesso do cidadão a recursos informatizados será permitido o envio e recebimento de sugestões por escrito, em meio físico, durante o prazo de consulta, para o seguinte endereço: Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Gerência de Cosméticos, SIA trecho 5, Área Especial 57, Brasília-DF, CEP 71.205-050).

§4º Excepcionalmente, contribuições internacionais poderão ser encaminhadas em meio físico, para o seguinte endereço: Agência Nacional de Vigilância Sanitária/Assessoria de Assuntos Internacionais (AINTe), SIA trecho 5, Área Especial 57, Brasília-DF, CEP 71.205-050.

Art. 4º Fim do prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e a consolidação será discutida e aprovada no âmbito do Mercosul. Ao final do processo, a Resolução GMC publicada será internalizada no Brasil e o resultado da consulta pública será disponibilizado no portal da Agência.

Parágrafo único. A Agência poderá, conforme necessidade e razões de conveniência e oportunidade, articular-se com órgãos e entidades envolvidos com o assunto, bem como aqueles que tenham manifestado interesse na matéria, para subsidiar posteriores discussões técnicas e a deliberação final da Diretoria Colegiada.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA

Processo nº: 25351.471866/2015-32
Assunto: Proposta de Resolução (RDC) que dispõe sobre atualização dos requisitos técnicos para a regulamentação de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes.
Agência Regulatória 2015-2016: Tema nº 14.1
Tema Mercosul: Sim
Regime de Tramitação: Comum
Área responsável: Gerência de Cosméticos - GECOS
Relator: José Carlos Magalhães da Silva Moutinho

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.404, DE 5 DE SETEMBRO DE 2016

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

considerando os arts. 12, 50 e 67, I, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976;

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

considerando a comprovação da comercialização do produto SABONETE LÍQUIDO LIMPA JÁ, 2 L, sem registro, notificação ou cadastro na Anvisa pela empresa Limpa Já Ltda-ME, a qual não possui Autorização de Funcionamento para fabricação de produto de higiene pessoal nesta Agência, resolve:

Art. 1º Proibir a fabricação, distribuição, divulgação, comercialização e uso do produto SABONETE LÍQUIDO LIMPA JÁ, 2 L, bem como de todos os demais produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes fabricados pela empresa Limpa Já Ltda-ME (CNPJ 41.238.411/0001-05), localizada no Loteamento Santa Felicidade, s/nº, Matadouro, Glória do Goitá - PE, CEP 55620-000.

Art. 2º Determinar que a empresa promova o recolhimento do estoque existente no mercado, relativo ao produto descrito no art. 1º.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

ITEM 177

D-MKT

DEPTO. MARKETING: _____
 DEPTO. REGISTRO: _____
 DESENV. EMB.: _____
 DESENV. GALÊNICO: _____

EMS

Prava nº **02Final** 28/10/2015 Antonio

GLICERIN

Código do Material:.....A94959
 Código do Produto:.....07002
 Face:.....F-172
 Dimensões:.....60 x 24 x 120 mm
 Arte Final:.....CA-509
 Cód. Laetus:.....37
 Papel Gramatura:.....Cartão GC1 226 g/m²

GLICERIN glicerol 0,828 g Supositório de Glicerina



INDICAÇÃO: laxante

ADVERTÊNCIA: o supositório pode ser umedecido com água antes de inserção, para reduzir a tendência inicial da base de reter água das mucosas, evitando os tecidos.

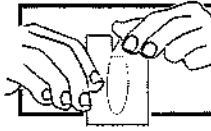
MODO DE USAR: introduzir o supositório por via retal, pela parte mais afiada. Pode-se deixar o supositório de glicerina atuar de 15 a 35 minutos. Não é necessário que o produto se dissolva completamente para que produza o efeito desejado.

AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico.

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC Nº 109 de 2006. AFE Nº 4.00235-1.

Cuidados de conservação: manter à temperatura ambiente (16°C a 30°C). Proteger da luz e manter em lugar seco. Se os supositórios estiverem molados pode-se recuperar a sua firmeza emagindo-os em água gelada com as pontas voltadas para baixo e dentro de sua embalagem plástica. O produto pode ser conservado em geladeira. Estas medidas não se aplicam na perda da atividade terapêutica do produto.



A94959
 F-172
 60 x 24 x 120mm



COMPOSIÇÃO:
 Cada supositório contém:
 glicerol.....0,828 g
 excipiente q.s.p. 1 gip.
 *estearato de sódio, 90col étlico.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.



GLICERIN
 glicerol 0,828 g
 Supositório de Glicerina

GLICERIN glicerol 0,828 g Supositório de Glicerina

**USO RETAL
 USO PEDIÁTRICO (LACTENTE)**

uso em lactentes



CONTÉM 6 Supositórios



CA-509
 LAETUS 37
 1725 107M
 1750 242M
 25AM 304Z 250E

Desenv. e Produção: Embalagens Farmacêuticas S.A.
 CNPJ nº 07.093.910/0001-00
 Registrado por EMS S/A
 Rua: José Gualberto J. A. Pinheiro, Av. De
 São João Batista, 1155 - Jd. São João - São Paulo - SP
 Fone: (11) 5082-1000
 E-MAIL: gualberto@ems.com.br
 IMPORTADORA: ANSILIPA
 Indústria Farmacêutica S/A
 Rua: Santa Cruz, 150 - Jd. Santa Cruz - São Paulo - SP
 Fone: (11) 5082-1000
 E-MAIL: ansilipa@ems.com.br
 Distribuidor: All Systems Indústria e Comércio de Embalagens Ltda.
 Fone: (11) 5082-1000
 E-MAIL: allsystems@ems.com.br

SAC 0800-191914
 www.ems.com.br

Cód. de Barras
 EAN 13 - Mag 0,85
 7896004702742



PANTONE 1935 C

PANTONE 3268 C

REFLEX BLUE

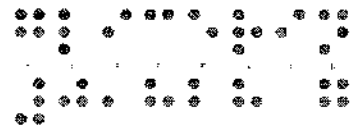
PANTONE 2925 C

PANTONE 301 C

TINTA RESISTIVA

PANTONE 1795 C

ATENÇÃO: As cores desta prova são indicativas. A impressão final deverá obedecer o padrão oficial estabelecido em especificação ou cartela de cores.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 201

Detalhe do Produto: ISORDIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25992.009409/64	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/07/2001
Nome Comercial	ISORDIL	Registro	135690015	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES			ATC	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356900150017	CAPSULA GELATINOSA DURA DE DESINTEGRAÇÃO GRADUAL	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> • Fabricante: EMS S/A • CNPJ: - 57.507.378/0001-01 • Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1356900150025	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356900150033	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1356900150041	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Compressão • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Pesagem • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Mistura 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2.5 MG COM SUB LING CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356900150051	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				

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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fraclonada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150068	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150076	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150084	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1356900150092	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Compressão • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Pesagem • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Mistura 				

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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fraçonada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1356900150106	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Compressão • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Pesagem • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Mistura 				
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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150114	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				

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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1356900150122	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1356900150130	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150149	CAPSULA DE ACAO PROLONGADA	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150157	CAPSULA DE ACAO PROLONGADA	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1356900150165	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				