

# CIAMED

CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
RUA DOS CISNES, 235, BAIRRO PEDRA BRANCA, PALHOÇA/SC - CEP: 88137300  
CNPJ: 05.782.733/0003-00 INSCRIÇÃO ESTADUAL: 260080861  
E-mail/Site: CIAMED@CIAMEDRS.COM.BR /  
Fone/Fax: 5137519300

BANCO PARA DEPÓSITO: Banco do Brasil  
AG: 4044-4  
CC: 5528-x

MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO / PR - MODALIDADE: Pregão Eletrônico - PE / 210/2022 - Nº PROCESSO: 1078/2022 - ABERTURA: 15/12/2022 09:00 - LANCES: 15/12/2022 09:00

LOTE	ITEM	DESCRIÇÃO	EMBALAGEM	QUANTIDADE	UNID.	VLR. UNID.	VLR. DESC.	NOVO VLR.	VLR. TOTAL
	8	ACIDO VALPROICO 250MG (C1)	FRASCO COM 50 CÁPSULAS	100.000,00000	CAP	0,2500	0,0000	0,2500	25.000,00

FABRICANTE: ABBOTT  
PROCEDÊNCIA: Nacional  
CLASSIFICAÇÃO: NOVO  
NOME COMERCIAL: DEPAKENE  
REGISTRO: 1055303150079  
VALOR UNITÁRIO DO ITEM: Vinte e cinco centavos  
VALOR TOTAL DO ITEM: Vinte e cinco mil reais

LOTE	ITEM	DESCRIÇÃO	EMBALAGEM	QUANTIDADE	UNID.	VLR. UNID.	VLR. DESC.	NOVO VLR.	VLR. TOTAL
	8	ACIDO VALPROICO 500MG (C1)	FRASCO COM 50 COMPRIMIDOS REVESTIDOS	180.000,00000	CPR	0,4700	0,0000	0,4700	84.600,00

FABRICANTE: ABBOTT  
PROCEDÊNCIA: Nacional  
CLASSIFICAÇÃO: NOVO  
NOME COMERCIAL: DEPAKENE  
REGISTRO: 1055303150052  
VALOR UNITÁRIO DO ITEM: Quarenta e sete centavos  
VALOR TOTAL DO ITEM: Oitenta e quatro mil seiscentos reais

LOTE	ITEM	DESCRIÇÃO	EMBALAGEM	QUANTIDADE	UNID.	VLR. UNID.	VLR. DESC.	NOVO VLR.	VLR. TOTAL
	191	HIDRALAZINA CLORIDRATO 25MG	CAIXA COM 60 DRAGEAS (6 BLISTER COM 10 DRAGEAS)	2.000,00000	DRG	0,2950	0,0000	0,2950	590,00

FABRICANTE: NOVARTIS  
PROCEDÊNCIA: Nacional  
CLASSIFICAÇÃO: NOVO  
NOME COMERCIAL: APRESOLINA  
VALOR UNITÁRIO DO ITEM: Dois mil novecentos e cinquenta décimos de milésimos de real  
VALOR TOTAL DO ITEM: Quinhentos e noventa reais

TOTAL DO LOTE: 110.190,00

TOTAL DO LOTE: Cento e dez mil, cento e noventa reais  
REGISTRO: 1006800130086

# CIAMED

**TOTAL GLOBAL: Cento e dez mil, cento e noventa reais**  
**TOTAL GLOBAL: 110.190,00**  
PRAZO DE PAGAMENTO: VENDA DEPOSITO 30 DIAS  
ENTREGA: 10 DIAS ÚTEIS  
VALIDADE DA PROPOSTA: 90 DIAS

Declaramos que nossos produtos atendem as especificações físico-químicas e microbiológicas previstas para o medicamento/forma farmacêutica, e que estamos de acordo com todas as normas previstas neste edital.

Declaramos que inclui no preço ofertado, de todos os impostos, taxas, transportes, seguro, carga e descarga, bem como, quaisquer outras despesas, diretamente relacionadas com a prestação dos serviços propostos.

Solicitamos gentilmente que o órgão evite pedidos no valor inferior a R\$ 1.000,00 considerando os custos com armazenamento e distribuição (logística) NAS SAÍDAS INTERNAS(RS) DAS MERCADORIAS QUE COMPÕEM A CESTA BÁSICA DE MEDICAMENTOS, RELACIONADAS NO APÊNDICE V. JÁ ESTÁ CONSIDERADO O DESCONTO DE 8,55% CFE. DETERMINA A ALÍNEA 2.2. DA NOTA 02 DO INCISO VIII DO ART. 23, LIVRO I RICMS/RS.

SOLICITAMOS QUE TODOS OS EMPENHOS SEJAM ENVIADOS PARA O E-MAIL EMPENHOS@CIAMEDRS.COM.BR.

RENATA CASAGRANDE  
Assinado de forma digital  
por RENATA CASAGRANDE  
GALOTTO:48835110068  
68  
Data: 2022.12.21 09:24:39  
+03'00'

PALHOCA - SC, 21 de dezembro de 2022

RENATA CASAGRANDE GALOTTO  
REPRESENTANTE LEGAL  
CPF: 488.351.100-68  
RG: 8043627945

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DEPAKENE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	<b>CNPJ</b>	56.998.701/0001-16	<b>Autorização</b>	1.00.553-1
<b>Processo</b>	25351.020622/2004-37	<b>Categoria Regulatória</b>	Novo	<b>Data do registro</b>	01/09/2004
<b>Nome Comercial</b>	DEPAKENE	<b>Registro</b>	105530315	<b>Vencimento do registro</b>	09/2029
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTE
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML <b>ATIVA</b>	1055303150011	XAROPE	01/09/2004	30 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.</li> <li>CNPJ: - 56.998.701/0012-79</li> <li>Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				

Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
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	250 MG CAP CT FR PLAS OPC X 25 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1055303150028	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				



<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 25 <b>ATIVA</b>	1055303150036	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO VALPRÓICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos de idade				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 <b>ATIVA</b>	1055303150044	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 56.998.701/0012-79</li> <li><b>Endereço:</b> RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 <b>ATIVA</b>	1055303150052	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 <b>Endereço:</b> RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 <b>ATIVA</b>	1055303150060	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 <b>Endereço:</b> RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
7	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 50 <b>ATIVA</b>	1055303150079	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO VALPRÓICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 <b>Endereço:</b> RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos de idade				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 <b>ATIVA</b>	1055303150087	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódlo				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de				

<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
9	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 <b>ATIVA</b>	1055303150095	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 7 <b>ATIVA</b>	1055303150109	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO VALPRÓICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos de idade				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	50 MG/ML XPE CT FR PLAS PET AMB X 100 ML + COP <b>ATIVA</b>	1055303150117	XAROPE	01/09/2004	30 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - Frasco de plástico âmbar (Frasco de plástico, composto por polietilenotereftalato (PET), na cor âmbar, transparente, capacidade 120mL + tampa composta por polipropileno, na cor branca, com vedante em polietileno de baixa densidade)</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li><li>• Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li></ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não



## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: APRESOLINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A	<b>CNPJ</b>	56.994.502/0001-30	<b>Autorização</b>	1.00.068-5
<b>Processo</b>	25992.010381/53	<b>Categoria Regulatória</b>	Novo	<b>Data do registro</b>	17/07/1998
<b>Nome Comercial</b>	APRESOLINA	<b>Registro</b>	100680013	<b>Vencimento do registro</b>	08/2025
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1006800130019	DRAGEA SIMPLES	17/07/1998	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA.</li> <li>CNPJ: - 19.426.695/0001-04</li> <li>Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1006800130027	DRAGEA SIMPLES	17/07/1998	12 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA.</li> <li>CNPJ: - 19.426.695/0001-04</li> <li>Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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												
Destinação	Comercial												
Tarja	Vermelha												
Apresentação fracionada	Não												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Apresentação</th> <th>Registro</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Data de Publicação</th> <th>Validade</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>3</td> <td>25 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b></td> <td>1006800130035</td> <td>DRAGEA SIMPLES</td> <td>17/07/1998</td> <td>12 meses</td> </tr> </tbody> </table>		Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	3	25 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1006800130035	DRAGEA SIMPLES	17/07/1998	12 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade								
3	25 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1006800130035	DRAGEA SIMPLES	17/07/1998	12 meses								
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA												
Complemento Diferencial da Apresentação	-												
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>												
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA, CNPJ: - 19.426.695/0001-04 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:</li> </ul>												
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												
Destinação	Comercial												
Tarja	Vermelha												
Apresentação fracionada	Não												

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1006800130043	DRAGEA SIMPLES	17/07/1998	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA.</li> <li>CNPJ: - 19.426.695/0001-04</li> <li>Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1006800130051	DRAGEA SIMPLES	17/07/1998	12 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 19.426.695/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	50 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1006800130061	DRAGEA SIMPLES	17/07/1998	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA.</li> <li>CNPJ: - 19.426.695/0001-04</li> <li>Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
7	25 MG DRG CT BL AL/AL X 20 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1006800130078	DRAGEA SIMPLES	17/07/1998	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA.</li> <li>CNPJ: - 19.426.695/0001-04</li> <li>Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	25 MG DRG CT BL AL/AL X 60 <b>ATIVA</b>	1006800130086	DRAGEA SIMPLES	17/07/1998	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA.</li> <li>CNPJ: - 19.426.695/0001-04</li> <li>Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>



www.pontamed.com.br  
pontamed@pontamed.com.br  
Fone - (42) 2101 - 5151



Pontamed Farmacêutica Ltda  
Rua Padre Arnaldo Janssen, 1.452 - Cara-Cara  
CEP - 84.032-300 - Ponta Grossa / PR  
CNPJ - 02.836.696/0001-54  
Insc. Estadual - 90180579-29

PONTA GROSSA, 16 DE JANEIRO DE 2023

PREFEITURA MUNICIPAL DE FRANCISCO BELTRÃO - PR

PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 210/2022 ABERTURA ÀS 09H00MIN DO DIA 15/12/2022

**PROPOSTA DE PREÇOS**

IT	CI	QTD	UND	PRODUTO	MARCA	N. COMERCIAL	R.M.S	EMB.	P. UNID	P. TOTAL
7	104148	4.000	FRC	VALPROATO DE SODIO 250MG/5ML 100ML (C1) (G)	TEUTO	GENERIC	1037004650020	50x1	R\$ 4,4500	R\$ 17.800,00
35	104799	50.000	CMP	AZITROMICINA 500MG	PHARLAB	AZITROPHAR	1410700060063	50x10	R\$ 0,7600	R\$ 38.000,00
37	100517	2.000	CMP	BACLOFENO 10MG	TEUTO	BACLOFEN	1037001110017	1x20	R\$ 0,0820	R\$ 164,00
39	103248	600	F/A	PEN POTASSICA 5.000.000UI S/D	BLAU	ARICILINA	1163701080027	50x1	R\$ 6,9000	R\$ 4.140,00
41	103247	1.500	F/A	PEN BENZATINA 600.000UI S/D	TEUTO	BEPEBEN	1037001000051	50x1	R\$ 7,7400	R\$ 11.610,00
60	100904	300.000	CMP	CARBONATO DE LITIO 300MG (C1) (G)	HIPOLABOR	GENERIC	1134301670044	50x10	R\$ 0,1570	R\$ 47.100,00
66	101035	8.000	FRC	CEFALEXINA 250MG/5ML 60ML (G) C/DOS	TEUTO	GENERIC	1037005090045	50x1	R\$ 5,3700	R\$ 42.960,00
81	101180	5.000	BOL	CIPROFLOXACINO 200MG 100ML INJ	HALEXISTAR	CIPROBACTER	1031101510018	1x1	R\$ 12,9000	R\$ 64.500,00
85	101231	5.000	AMP	CLINDAMICINA 600MG 4ML (G)	HIPOLABOR	GENERIC	1134301030045	100x1	R\$ 3,4800	R\$ 17.400,00
88	105156	10.000	CMP	CLONAZEPAM 0,5MG OPC (B1)	GEOLAB	ZILEPAM	1542301750265	16x30	R\$ 0,0620	R\$ 620,00
90	104970	50.000	CMP	CLONAZEPAM 2MG (B1) BL OPC	GEOLAB	ZILEPAM	1542301750311	24x20	R\$ 0,0500	R\$ 2.500,00
109	104628	30.000	CMP	DEXAMETASONA 4MG BL AL PLAS OPC (G)	TEUTO	GENERIC	1037005520112	20x10	R\$ 0,1650	R\$ 4.950,00
131	101745	600	AMP	DOBUTAMINA 250MG 20ML IV (G)	TEUTO	GENERIC	1037005820035	50x1	R\$ 5,8100	R\$ 3.486,00
137	105115	1.000	SER	ENOXAPARINA 40MG/0,4ML IV/SC	MYLAN	HEPTRIS	1883000760111	10x1	R\$ 15,4000	R\$ 15.400,00
141	101966	5.000	AMP	ESCOPOLAMINA 20MG/ML 1ML (G)	HIPOLABOR	GENERIC	1134301250029	100x1	R\$ 1,1200	R\$ 5.600,00
142	101949	6.000	FRC	ESCOPOLAMINA + DIPIRONA 20ML GTS (G)	HIPOLABOR	GENERIC	1134301540027	200x1	R\$ 5,6000	R\$ 33.600,00
143	101952	50.000	AMP	ESCOPOLAMINA + DIPIRONA 5ML	TEUTO	HIOSPAN COMPOSTO	1037000280083	120x1	R\$ 2,2900	R\$ 114.500,00
157	104339	3.000	FRC	XAROPE DE GUACO 35MG/ML 100ML + COP	NATULAB	NT	1384100320142	50x1	R\$ 2,1200	R\$ 6.360,00
180	102291	10.000	AMP	GLICOSE HIPERTONICA 25% 10ML PLAST	SAMTEC	NT	1559200060081	200x1	R\$ 0,5590	R\$ 5.590,00
188	102339	2.000	F/A	HEPARINA SODICA 5000UI/ML 5ML	BLAU	HEPAMAX-S	1163700690026	25x1	R\$ 15,9000	R\$ 31.800,00
194	102356	8.000	F/A	HIDROCORTISONA 100MG S/D	TEUTO	ANDROCORTIL	1037004630046	50x1	R\$ 3,0400	R\$ 24.320,00
195	102363	5.000	F/A	HIDROCORTISONA 500MG S/D	TEUTO	ANDROCORTIL	1037004630062	50x1	R\$ 5,2500	R\$ 26.250,00
211	104434	80.000	CMP	LEVOMEPRIMAZINA MAL 100MG (C1)	HIPOLABOR	GENERIC	1134301940025	50x10	R\$ 0,5400	R\$ 43.200,00
265	103124	25.000	F/A	OMEPRAZOL 40MG 10ML C/D	BLAU	OPRAZON	1163700960015	20x1	R\$ 7,8600	R\$ 196.500,00
285	105233	6.000	AMP	PROMETAZINA 50MG 2ML	HIPOLABOR	PROMETAZOL	1134302020061	100x1	R\$ 2,0160	R\$ 12.096,00
<b>TOTAL DA PROPOSTA</b>										R\$ 770.446,00

\*\* TOTAL DA PROPOSTA R\$ 770.446,00 (SETECENTOS E SETENTA MIL, QUATROCENTOS E QUARENTA E SEIS REAIS)

# DADOS ADICIONAIS #

\*\* CONDIÇÕES DE PAGAMENTO - CONFORME EDITAL

\*\* FRETE - PAGO/CIF \*\* CONDIÇÕES E PRAZO DE ENTREGA - CONFORME EDITAL

\*\* VALIDADE DA PROPOSTA - CONFORME EDITAL

PONTA GROSSA, 15 DE DEZEMBRO DE 2022

PREFEITURA MUNICIPAL DE FRANCISCO BELTRÃO - PR

**PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 210/2022 ABERTURA ÀS 09H00MIN DO DIA 15/12/2022**

- \*\* DADOS PARA ASSINATURA DO CONTRATO - ASSINA SR FERNANDO PARUCKER DA SILVA RG N. 188.527 SC - CPF N. 248.710.109-10  
ENDERECO RUA PADRE ARNALDO JANSSEN, 1.452 - PONTA GROSSA - PR - CEP 84.032-300 - FONE/FAX (42) 2101-5151
- \*\* DADOS PARA DEPOSITO B BRASIL (001) - AGENCIA N. 0030-2 - CONTA CORRENTE N. 11060-4
- \*\* NOS SUJEITAMOS A TODAS AS CONDIÇÕES DO EDITAL
- \*\* PREÇOS LÍQUIDOS CONFORME EDITAL
- \*\* DECLARAMOS PARA OS DEVIDOS FINS, QUE OS OBJETOS COTADOS ATENDEM FIELMENTE AS EXIGÊNCIAS DESTA EDITAL
- \*\* DECLARAMOS PARA OS DEVIDOS FINS, QUE NO VALOR DA PROPOSTA COMERCIAL ESTÃO INCLUIDOS, ALÉM DE TODAS AS DESPESAS GERAIS, FRETES, OBRIGAÇÕES TRIBUTÁRIAS, SEGURITÁRIAS E DEMAIS DESPESAS INCIDENTES, DIRETA E INDIRETAMENTE SOBRE OS OBJETOS LICITADOS.
- \*\* CARO CLIENTE, CONFORME REGULAMENTAÇÃO DA ANVISA, FAVOR SOLICITAR O PRODUTO CONFORME EMBALAGENS DESCRITAS NA COLUNA 9
- \*\* EMBALAGEM, VISTO QUE NÃO PODE SER FORNECIDO MAIS MEDICAMENTOS DE FORMA FRAZIONADA
- \*\* VALIDADE DO CONTRATO - CONFORME EDITAL

FERNANDO  
PARUCKER DA SILVA  
JUNIOR:0065389395  
7  
Assinado de forma digital  
por FERNANDO PARUCKER  
DA SILVA  
JUNIOR:00653893957  
Dados: 2023.01.16 09:37:24  
-03'00'

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: OPRAZON

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	58.430.828/0001-60	<b>Autorização</b>	1.01.637-7
<b>Processo</b>	25351.323677/2013-06	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	12/08/2013
<b>Nome Comercial</b>	OPRAZON	<b>Registro</b>	116370096	<b>Vencimento do registro</b>	10/2028
<b>Princípio Ativo</b>	OMEPRAZOL SÓDICO			<b>Medicamento de referência</b>	LOSEC
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIULCEROSOS			<b>ATC</b>	ANTIULCEROSOS
<b>Parecer Público</b>				<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG PO INJ CX 20 FA VD INC + 20 AMP DIL VD TRANS X 10 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1163700960015	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OMEPRAZOL SÓDICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Blau Farmacêutica S.A.</li> <li>CNPJ: - 58.430.828/0013-01</li> <li>Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fraçionada</b>	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CARBONATO DE LÍTIO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.695995/2008-90	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	01/06/2009
<b>Nome Comercial</b>	CARBONATO DE LÍTIO	<b>Registro</b>	113430167	<b>Vencimento do registro</b>	06/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO			<b>Medicamento de referência</b>	CARBOLITUM
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDEPRESSIVOS			<b>ATC</b>	ANTIDEPRESSIVOS
<b>Parecer Público</b>				<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25 ATNA	1134301670011	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico âmbar</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: hipolabor farmacêutica lida CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>• Fabricante: hipolabor farmacêutica lida CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária</li> <li>• Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 50 ATVA	1134301670028	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico âmbar</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária</li> <li>Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60 ATVA	1134301670036	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico âmbar</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				

<b>*Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>• Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária</li> <li>• Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	300 MG COM CT BLAL PLAS AMB X 500 ATVA	1134301670044	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico âmbar</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>• Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária</li> <li>• Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

10/01/2023 14:11

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: VALPROATO DE SÓDIO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.277250/2004-19	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	10/05/2005
<b>Nome Comercial</b>	VALPROATO DE SÓDIO	<b>Registro</b>	103700465	<b>Vencimento do registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio			<b>Medicamento de referência</b>	DEPAKENE
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1037004650012	XAROPE	10/05/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED <b>ATIVA</b>	1037004650020	XAROPE	10/05/2005	24 meses



<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	50 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 100 ML + COP <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1037004650039	XAROPE	10/05/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML XPE CX 50 FR PET AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037004650047	XAROPE	10/05/2005	24 meses
Princípio Ativo	VALPRATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1037004650055	XAROPE	10/05/2005	24 meses
Princípio Ativo	VALPRATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (PET)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	-				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	50 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037004650063	XAROPE	10/05/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (PET)</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos					
Detalhe do Produto: AZITROPHAR					
Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25000.023666/9906	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/07/2000
Nome Comercial	AZITROPHAR	Registro	141070006	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			Medicamento de referência	ZITROMAX
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060012	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
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 REV CT BL AL PLAS INC X 6 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060020	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 CANCELADA OU CADUCA	1410700060039	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 ATIVA	1410700060047	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-												
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>												
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>												
<b>Via de Administração</b>	ORAL												
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE												
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita												
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 45 kg												
<b>Destinação</b>	Comercial												
<b>Tarja</b>	Vermelha												
<b>Apresentação fracionada</b>	Não												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Apresentação</th> <th>Registro</th> <th>Forma Farmacéutica</th> <th>Data de Publicação</th> <th>Validade</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>5</td> <td>500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 3 <input type="checkbox"/> ATIVA</td> <td>1410700060055</td> <td>COMPRIMIDO REVESTIDO</td> <td>17/07/2000</td> <td>24 meses</td> </tr> </tbody> </table>		Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 3 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700060055	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade								
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 3 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700060055	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses								
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA												
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-												
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE PAPEL / PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>												
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>												
<b>Via de Administração</b>	ORAL												
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE												
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita												
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 45 kg												
<b>Destinação</b>	Comercial												
<b>Tarja</b>	Vermelha												
<b>Apresentação fracionada</b>	Não												

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1410700060063	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE				
<b>Local de Fabricação</b>	• Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 02.501.297/0001-02 Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pedlático acima de 45 kg				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	250 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 4 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060071	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	-				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	-				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				

Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 6 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060081	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
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
9	250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 500 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060098	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
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
10	600 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 9 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060101	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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	900 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 12 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060111	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060128	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses

Princípio Ativo	AZITROMICINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL
Conservação	-
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	600 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 15 ML + SER DOSAD 5 ML + FLAC DIL X 8,3 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060136	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses

Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>

20/09/2022 10:14

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	900 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 22,5 ML + SER DOSAD 5 ML + FLAC DIL X 11,6 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060144	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

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

15	600 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 15 ML + SER DOSAD 5 ML <b>ATIVA</b>	1410700060152	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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	-				
Apresentação fracionada	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
16	900 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 22,5 ML + SER DOSAD 5 ML <b>ATIVA</b>	1410700060160	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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				

<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
17	600 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 15 ML + 25 SER DOSAD 5 ML <b>ATIVA</b>	1410700060179	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0004-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
18	900 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 25 SER DOSAD 5 ML <b>ATIVA</b>	1410700060187	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	600 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 15 ML + 50 SER DOSAD 5 ML <b>ATIVA</b>	1410700060195	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

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

20	900 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 50 SER DOSAD 5 ML <b>ATIVA</b>	1410700060209	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	600 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 15 ML + 25 SER DOSAD 5 ML + 25 FLAC DIL X 8,3ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060217	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				

<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
22	900 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 25 SER DOSAD 5 ML + 25 FLAC DIL X 11,6 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060225	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
23	600 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 15 ML + 50 SER DOSAD 5ML+ 50 FLAC DIL X 8,3 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060233	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</li> </ul>				



<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
24	900 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 50 SER DOSAD 5 ML+ 50 FLAC DIL X 11,6 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700060241	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

25	600 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1410700060251	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 45 kg				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
26	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 120 <b>ATIVA</b>	1410700060268	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 45 kg				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				

Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 5 <b>ATIVA</b>	1410700060276	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE PAPEL / PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 02.501.297/0001-02</li> <li>Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos					
Detalhe do Produto: BACLOFEN					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.023307/9652	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/07/1996
Nome Comercial	BACLOFEN	Registro	103700111	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	BACLOFENO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES			ATC	RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES
Parcer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATNA</b>	1037001110017	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2001	24 meses
Princípio Ativo	BACLOFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
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	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

2	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001110025	COMPRIMIDO SIMPLES	28/03/2002	24 meses
Princípio Ativo	BACLOFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1037001110033	COMPRIMIDO SIMPLES	05/07/1996	24 meses
Princípio Ativo	BACLOFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
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	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha				

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ARICILINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323764/2013-11	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	ARICILINA	Registro	116370108	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA POTÁSSICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			ATC	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA + 50 AMP DIL X 5ML <b>ATIVA</b>	1163701080019	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	36 meses
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA POTÁSSICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Blau Farmacêutica S.A.</li> <li>CNPJ: - 58.430.828/0013-01</li> <li>Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA 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	5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA <b>ATIVA</b>	1163701080027	PO INJETAVEL	12/08/2013	36 meses

<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA POTÁSSICA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Fabricante: Blau Farmacêutica S.A.</li><li>CNPJ: - 58.430.828/0013-01</li><li>Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL</li><li>Etapa de Fabricação:</li></ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BEPEBEN

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.021787/9518	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/05/1996
Nome Comercial	BEPEBEN	Registro	103700100	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			ATC	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente</li> <li>Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente</li> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
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	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037001000025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A <b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Fabricação do diluente</li> <li><b>Fabricante:</b> HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 01.571.702/0008-64 <b>Endereço:</b> - - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Fabricação do diluente</li> <li><b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A <b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	600.000 UI PO SUS INJ CT FA <b>ATIVA</b>	1037001000033	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001000041	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037001000051	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fraclonada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001000068	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
7	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA <b>ATIVA</b>	1037001000076	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001000084	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	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				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
9	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037001000092	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
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	Institucional Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
10	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001000106	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA BENZATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
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	600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001000114	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses

Princípio Ativo	BENZILPENICILINA BENZATINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
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	600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML <b>ATNA</b>	1037001000122	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A <b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Fabricação do diluente</li> <li><b>Fabricante:</b> HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 01.571.702/0008-64 <b>Endereço:</b> -- BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Fabricação do diluente</li> <li><b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A <b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
13	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001000130	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A <b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				



28/09/2022 16:22

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
14	1.200.000 UF PÓ SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML <b>ATIVA</b>	1037001000149	PÓ INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente</li> <li>• Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente</li> <li>• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CEFALEXINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.205247/2007-46	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/03/2008
Nome Comercial	CEFALEXINA	Registro	103700509	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	CEFALEXINA			Medicamento de referência	Keflaxina
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP <b>ATIVA</b>	1037005090010	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	CEFALEXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP <b>ATIVA</b>	1037005090029	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + COP <b>ATIVA</b>	1037005090037	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1037005090045	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1037005090053	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1037005090061	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CIPROBACTER

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.171069/2018-03	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	25/06/2018
Nome Comercial	CIPROBACTER	Registro	103110151	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2MG/ML SOL INFUS IV ENV AL BOLS PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 100 ML <b>ATIVA</b>	1031101510018	Solução p/ Infusão	25/06/2018	24 meses
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Bolsa de plástico transparente (Polietileno de Baixa Densidade S-1421)</li> <li>Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 01.571.702/0008-64</li> <li>Endereço: -- BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2MG/ML SOL INFUS IV ENV AL BOLS PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 200 ML <b>ATIVA</b>	1031101510026	Solução p/ Infusão	25/06/2018	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CIPROFLOXACINO
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Bolsa de plástico transparente (Polietileno de Baixa Densidade S-1421)</li> <li>• Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 01.571.702/0008-64</li> <li>Endereço: -- BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Hospitalar Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2MG/ML SOL INFUS IV CX 60 ENV AL BOLS PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 100 ML <b>ATIVA</b>	1031101510034	Solução p/ Infusão	25/06/2018	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CIPROFLOXACINO
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Bolsa de plástico transparente (Polietileno de Baixa Densidade S-1421)</li> <li>• Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 01.571.702/0008-64</li> <li>Endereço: -- BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	-
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Hospitalar Comercial



Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2MG/ML SOL INFUS IV CX 32 ENV AL BOLS PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 200 ML <b>ATIVA</b>	1031101510042	Solução p/ Infusão	25/06/2018	24 meses
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Bolsa de plástico transparente (Polietileno de Baixa Densidade S-1421)</li> <li>Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.</li> <li>CNPJ: - 01.571.702/0008-64</li> <li>Endereço: - - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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 Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: FOSFATO DE CLINDAMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.010098/2003-13	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/06/2003
Nome Comercial	FOSFATO DE CLINDAMICINA	Registro	113430103	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA			Medicamento de referência	DALACIN - C
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML <b>ATIVA</b>	1134301030010	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	-				
Restrição de uso	-				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	150 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML <b>ATIVA</b>	1134301030029	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	-
Restrição de uso	-
Destinação	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	150 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301030037	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses

Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	-
Restrição de uso	-
Destinação	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	150 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301030045	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses

Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA
-----------------	-------------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	-
Restrição de uso	-
Destinação	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	150 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 6 ML <b>ATIVA</b>	1134301030053	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses

Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	-
Restrição de uso	-
Destinação	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	150 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 6 ML <b>ATIVA</b>	1134301030061	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses

Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA
-----------------	-------------------------

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	-
<b>Local de Fabricação</b>	-
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	-
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ZILEPAM

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.735030/2009-25	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	18/07/2011
<b>Nome Comercial</b>	ZILEPAM	<b>Registro</b>	154230175	<b>Vencimento do registro</b>	07/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM			<b>Medicamento de referência</b>	RIVOTRIL
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301750011	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301750079	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1542301750087	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PET AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
9	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS AMB X 20 ML <b>ATIVA</b>	1542301750095	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PET AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
10	2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML <b>ATIVA</b>	1542301750109	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				



<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
11	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 20 ML <b>ATIVA</b>	1542301750117	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1542301750125	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
13	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542301750133	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				

Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542301750141	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542301750151	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fraçonada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
16	0,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 <b>ATIVA</b>	1542301750168	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
17	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1542301750176	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 <b>Endereço:</b> CAMPINAS - SP - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
18	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542301750184	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542301750192	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
20	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542301750206	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
21	2 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 <b>ATIVA</b>	1542301750214	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO ()</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujelta a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
22	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 <b>ATIVA</b>	1542301750222	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Blister de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujelta a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1542301750230	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Blister de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1542301750249	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Blister de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				

Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <b>ATIVA</b>	1542301750257	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	0,5MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 <b>ATIVA</b>	1542301750265	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>Secundária - Caixa ( )</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
27	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 <b>ATIVA</b>	1542301750273	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e plástico opaco</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
28	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1542301750281	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
29	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1542301750291	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
30	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <b>ATIVA</b>	1542301750303	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
31	2 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 <b>ATIVA</b>	1542301750311	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco</li> <li>Secundária - Caixa (Caixa de cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				

20/09/2022 11:18

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DEXAMETASONA

Nome da Empresa Defensora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.262388/2009-25	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/12/2010
Nome Comercial	DEXAMETASONA	Registro	103700552	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	DEXAMETASONA			Medicamento de referência	DECADRON
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005520015	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
Princípio Ativo	DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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	4MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005520023	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	DEXAMETASONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	4MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037005520031	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DEXAMETASONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				



Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 <b>ATIVA</b>	1037005520104	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
Princípio Ativo	DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (BLISTER DE ALUMÍNIO E PLÁSTICO PVC/PVDC 250/120 OPACO BRANCO)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 <b>ATIVA</b>	1037005520112	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
Princípio Ativo	DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (BLISTER DE ALUMÍNIO E PLÁSTICO PVC/PVDC 250/120 OPACO BRANCO)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 <b>ATIVA</b>	1037005520120	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	DEXAMETASONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (BLISTER DE ALUMÍNIO E PLÁSTICO PVC/PVDC 250/120 OPACO BRANCO)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>

<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
13	4MG COM CT BL AL AL X 10 <b>ATIVA</b>	1037005520139	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DEXAMETASONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

28/09/2022 16:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
14	4MG COM CT BL AL AL X 200 <b>ATIVA</b>	1037005520147	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DEXAMETASONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

28/09/2022 16:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15	4MG COM CT BL AL AL X 500 <b>ATIVA</b>	1037005520155	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DEXAMETASONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - Blister de alumínio e alumínio</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li></ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li></ul> CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DOBUTAMINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.584425/2010-51	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	17/09/2012
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA	<b>Registro</b>	103700582	<b>Vencimento do registro</b>	09/2027
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA			<b>Medicamento de referência</b>	DOBUTREX
<b>Classe Terapêutica</b>	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUCAO			<b>ATC</b>	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUCAO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG SOL INJ IV CT AMP VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1037005820019	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2012	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	250 MG SOL INJ IV CX 25 AMP VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1037005820027	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2012	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	250 MG SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1037005820035	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2012	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: HEPTRIS

Nome da Empresa Detentora do Registro	MYLAN LABORATORIOS LTDA	CNPJ	11.643.096/0001-22	Autorização	1.08.830-7
Processo	25351.824376/2020-13	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	19/04/2021
Nome Comercial	HEPTRIS	Registro	188300076	Vencimento do registro	04/2024
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO			ATC	ANTITROMBOTICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG SOL INJ CT 2 SER VD TRANS PREENCH X 0,2 ML <b>ATIVA</b>	1883000760012	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
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	20 MG SOL INJ CT 2 SER VD TRANS PREENCH X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760020	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses



<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fraclonada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG SOL INJ CT 6 SER VD TRANS PREENCH X 0,2 ML <b>ATIVA</b>	1883000760039	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	20 MG SOL INJ CT 6 SER VD TRANS PREENCH X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760047	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Eta de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	20 MG SOL INJ CT 10 SER VD TRANS PREENCH X 0,2 ML <b>ATIVA</b>	1883000760055	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Eta de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	20 MG SOL INJ CT 10 SER VD TRANS PREENCH X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760063	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	40 MG SOL INJ CT 2 SER VD TRANS PREENCH X 0,4ML <b>ATIVA</b>	1883000760071	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-

28/09/2022 13:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	40 MG SOL INJ CT 2 SER VD TRANS PREENCH X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760081	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo.</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

23/09/2022 13:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	40 MG SOL INJ CT 6 SER VD TRANS PREENCH X 0,4 ML <b>ATIVA</b>	1883000760098	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVERNOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	40 MG SOL INJ CT 6 SER VD TRANS PREENCH X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760101	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVERNOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				

Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	40 MG SOL INJ CT 10 SER VD TRANS PREENCH X 0,4 ML <b>ATIVA</b>	1883000760111	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
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	40 MG SOL INJ CT 10 SER VD TRANS PREENCH X 0,4 ML +SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760128	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
13	60 MG SOL INJ CT 2 SER VD TRANS PREENCH X 0,6 ML <b>ATIVA</b>	1883000760136	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

14	60 MG SOL INJ CT 2 SER VD TRANS PREENCH X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760144	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>• Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
15	60 MG SOL INJ CT 6 SER VD TRANS PREENCH X 0,6 ML <b>ATIVA</b>	1883000760152	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>• Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				



Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	60 MG SOL INJ CT 6 SER VD TRANS PREENCH X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760160	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
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	60 MG SOL INJ CT 10 SER VD TRANS PREENCH X 0,6ML <b>ATIVA</b>	1883000760179	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				

<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
18	60 MG SOL INJ CT 10 SER VD TRANS PREENCH X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760187	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
19	80 MG SOL INJ CT 2 SER VD TRANS PREENCH X 0,8 ML <b>ATIVA</b>	1883000760195	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
20	80 MG SOL. INJ. CT 2 SER. VD. TRANS. PREENCH. X 0,8 ML + SIST. SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760209	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

28/09/2022 13:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	80 MG SOL INJ CT 6 SER VD TRANS PREENCH X 0,8 ML <b>ATIVA</b>	1883000760217	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	80 MG SOL INJ CT 6 SER VD TRANS PREENCH X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760225	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	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	80 MG SOL INJ CT 10 SER VD TRANS PREENCH X 0,8 ML <b>ATIVA</b>	1883000760233	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
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	80 MG SOL INJ CT 10 SER VD TRANS PREENCH X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760241	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				

28/09/2022 13:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
25	100 MG SOL INJ CT 2 SER VD TRANS PREENCH X 1,0 ML <b>ATIVA</b>	1883000760251	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li>Endereço: NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

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

26	100 MG SOL INJ CT 2 SER VD TRANS PREENCH X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1883000760268	Solução Injetável	19/04/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Seringa preenchida de vidro transparente</li> <li>• Secundária - Cartucho (cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO., LTD.</li> <li><b>Endereço:</b> NO.19, GAOXINZHONGYI ROAD, NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, GUANGDONG PROVINCE - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Butilbrometo de Escopolamina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.274487/2005-29	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/10/2005
<b>Nome Comercial</b>	Butilbrometo de Escopolamina	<b>Registro</b>	113430125	<b>Vencimento do registro</b>	10/2025
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA			<b>Medicamento de referência</b>	BUSCOPAN
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS GASTRINTESTINAIS			<b>ATC</b>	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS GASTRINTESTINAIS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20MG/ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD AMB X 1ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1134301250010	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/10/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



06/12/2022 16:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1ML <b>ATIVA</b>	1134301250029	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/10/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fraclonada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1ML <b>ATIVA</b>	1134301250037	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/10/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				

06/12/2022 16:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Fabricante:</b> hipolabor farmacêutica ltda <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0007-06 <b>Endereço:</b> MONTES CLAROS - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li><li>• <b>Fabricante:</b> HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0001-10 <b>Endereço:</b> SABARÁ - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li></ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: dipirona monodratada + butilbrometo de escopolamina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.412775/2007-50	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	14/04/2008
<b>Nome Comercial</b>	dipirona monodratada + butilbrometo de escopolamina	<b>Registro</b>	113430154	<b>Vencimento do registro</b>	04/2028
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monodratada, BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA			<b>Medicamento de referência</b>	Buscopan composto
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS			<b>ATC</b>	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(333,4 + 6,67) MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1134301540019	SOLUÇÃO ORAL	14/04/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monodratada BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA</li> <li>CNPJ: - 19.570.720/0001-10</li> <li>Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 1 ano				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Sem Tarja				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	{333,4 + 6,67} MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML [ATIVA]	1134301540027	SOLUÇÃO ORAL	14/04/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li><li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ( )</li></ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA</li><li>CNPJ: - 19.570.720/0001-10</li><li>Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL</li><li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li></ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 1 ano				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Sem Tarja				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: HIOSPAN COMPOSTO

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25992.02616775	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	21/09/2001
Nome Comercial	HIOSPAN COMPOSTO	Registro	103700028	Vencimento do registro	01/2030
Princípio Ativo	BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA, DÍPIRONA			Medicamento de referência	BUSCOPAN COMPOSTO
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS			ATC	ANTIESPASMÓDICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037000280014	SOLUÇÃO ORAL	21/09/2001	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA DÍPIRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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	20 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037000280022	SOLUÇÃO INJETÁVEL	21/09/2001	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	HIOSPAN				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD AMB X 5 ML <b>ATIVA</b>	1037000280030	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/09/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA DIPIRONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	10 MG + 250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037000280049	DRAGEA SIMPLES	21/09/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA dipirona monoidratada				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	4,0 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML ( EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037000280059	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/04/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				

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	6,87 MG/ML + 333, 4 MG/ML SOL OR CT 100 FR PLAS OPC GOT X 20 ML ( EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037000280067	SOLUÇÃO ORAL	11/04/2002	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA DIPIRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
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	10 MG DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037000280075	DRAGEA SIMPLES	21/09/2001	03 anos
Princípio Ativo	BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				



<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	4,0 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CT 120 AMP VD AMB X 5 ML ( EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037000280083	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/09/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DIPIRONA BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: XAROPE DE GUACO NATULAB

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.400956/2005-71	Categoria Regulatória	Fitoterápico	Data do registro	03/04/2006
Nome Comercial	XAROPE DE GUACO NATULAB	Registro	138410032	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	FITOTERAPICO SIMPLES EXPECTORANTES SIMPLES			ATC	EXPECTORANTES SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 80 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100320010	XAROPE	03/04/2006	24 meses
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A</li> <li>CNPJ: - 02.456.955/0001-83</li> <li>Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML ML ATIVA	1384100320029	XAROPE	03/04/2006	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	-
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1384100320037	XAROPE	03/04/2006	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	-
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML <b>ATIVA</b>	1384100320045	XAROPE	03/04/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fraclonada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 80 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100320053	XAROPE	03/04/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100320061	XAROPE	03/04/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
7	117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100320071	XAROPE	03/04/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				

Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100320088	XAROPE	03/04/2006	24 meses
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	35 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 80 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100320096	XAROPE	03/04/2006	24 meses
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A</li> <li>CNPJ: - 02.456.955/0001-83</li> <li>Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	35 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML <b>ATIVA</b>	1384100320101	XAROPE	03/04/2006	24 meses

Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A</li> <li>CNPJ: - 02.456.955/0001-83</li> <li>Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	35 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML <b>ATIVA</b>	1384100320118	XAROPE	03/04/2006	24 meses

Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.
-----------------	---------------------------



<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A</li> <li>CNPJ: - 02.456.955/0001-83</li> <li>Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
12	36 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML <b>ATIVA</b>	1384100320126	XAROPE	03/04/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A</li> <li>CNPJ: - 02.456.955/0001-83</li> <li>Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
13	35 MG/ML XPE CX 50 CT FR PLAS AMB X 80 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100320134	XAROPE	03/04/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A</li> <li>CNPJ: - 02.456.955/0001-83</li> <li>Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
14	35 MG/ML XPE CX 50 CT FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100320142	XAROPE	03/04/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
15	35 MG/ML XPE CX 50 CT FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100320150	XAROPE	03/04/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A</li> <li>CNPJ: - 02.456.955/0001-83</li> <li>Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
16	35 MG/ML XPE CX 50 CT FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100320169	XAROPE	03/04/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A</li><li>CNPJ: - 02.456.955/0001-83</li><li>Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL</li><li>Etapa de Fabricação:</li></ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: GLICOSE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	Samtec Biotecnologia Limitada	<b>CNPJ</b>	04.459.117/0001-99	<b>Autorização</b>	1.05.592-6
<b>Processo</b>	25351.045762/2003-37	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	07/10/2004
<b>Nome Comercial</b>	GLICOSE	<b>Registro</b>	155920006	<b>Vencimento do registro</b>	10/2029
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	NUTRIENTES PARENTERAIS			<b>ATC</b>	NUTRIENTES PARENTERAIS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	-
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1559200060012	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li>CNPJ: - 04.459.117/0001-99</li> <li>Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1559200060020	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li>CNPJ: - 04.459.117/0001-99</li> <li>Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	25% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060039	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li>CNPJ: - 04.459.117/0001-99</li> <li>Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	50% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1559200060047	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li>CNPJ: - 04.459.117/0001-99</li> <li>Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	25% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1559200060081	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li>CNPJ: - 04.459.117/0001-99</li> <li>Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				

Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	50% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1559200060098	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses

Princípio Ativo	GLICOSE
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>
-----------	--

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Santeo Biotecnologia Limitada</li> <li>CNPJ: - 04.459.117/0001-99</li> <li>Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
---------------------	---

Via de Administração	INTRAVENOSA
----------------------	-------------

Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
-------------	--

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
-------------------------	-----------------------------

Restrição de uso	-
------------------	---

Destinação	Comercial
------------	-----------

Tarja	-
-------	---

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
11	50% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1559200060111	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses

Princípio Ativo	GLICOSE
-----------------	---------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
---	---



<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ALMOTOLIA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li>CNPJ: - 04.459.117/0001-99</li> <li>Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
12	50% SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1559200060128	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li>CNPJ: - 04.459.117/0001-99</li> <li>Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	50% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1559200060136	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ALMOTOLIA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li><b>CNPJ:</b> - 04.459.117/0001-99</li> <li><b>Endereço:</b> RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	750 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1559200060144	Solução Injetável	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Ampola de plástico transparente (Plástico pebd (polietileno de baixa densidade))</li> <li>Secundária - Caixa (de papelão sem colmeia)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li><b>CNPJ:</b> - 04.459.117/0001-99</li> <li><b>Endereço:</b> RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				

<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
15	750 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1559200060152	Solução Injetável	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Ampola de plástico transparente (Plástico pebd (polietileno de baixa densidade))</li> <li>Secundária - Caixa (de papelão sem colméia)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: Samlec Biotecnologia Limitada</li> <li>CNPJ: - 04.459.117/0001-99</li> <li>Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
16	750 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1559200060160	Solução Injetável	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Ampola de plástico transparente (Plástico pebd (polietileno de baixa densidade))</li> <li>Secundária - Caixa (de papelão sem colméia)</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>Fabricante: Samtec Biotecnologia Limitada</li></ul> CNPJ: - 04.459.117/0001-99 Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: HEPAMAX-S

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BLAU FARMACÉUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	58.430.828/0001-60	<b>Autorização</b>	1.01.637-7
<b>Processo</b>	25351.209378/2006-11	<b>Categoria Regulatória</b>	Biológico	<b>Data do registro</b>	10/11/2008
<b>Nome Comercial</b>	HEPAMAX-S	<b>Registro</b>	116370069	<b>Vencimento do registro</b>	11/2028
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICOAGULANTES			<b>ATC</b>	ANTICOAGULANTES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/ML SOL INJ CT C/ 1 FA VD TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1163700690018	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> <li><b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Produto terminado</li> <li><b>Fabricante:</b> Shenzhen Heparlink Pharmaceutical Co Ltd. <b>Endereço:</b> No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTD <b>Endereço:</b> NO. 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, PINGSHAN NEW DISTRICT, SHENZHEN 518122 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				

<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	5000 UI/ML SOL INJ CX C/ 25 FA VD TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1163700690026	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> <li><b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Produto terminado</li> <li><b>Fabricante:</b> Shenzhen Heparlink Pharmaceutical Co Ltd. <b>Endereço:</b> No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTD <b>Endereço:</b> NO. 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, PINGSHAN NEW DISTRICT, SHENZHEN 518122 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 FA VD TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1163700690034	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Granel</li> <li><b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Produto terminado</li> <li><b>Fabricante:</b> Shenzhen Heparlink Pharmaceutical Co Ltd. <b>Endereço:</b> No. 21 Langshan Road, Song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapas de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTD <b>Endereço:</b> NO. 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, PINGSHAN NEW DISTRICT, SHENZHEN 518122 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	5000 UI/ML SOL INJ CT C/1 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690042	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: BLAU FARMACÉUTICA S.A. CNPJ: - 58.430.828/0005-93 Endereço: COTIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel</li> <li>• Fabricante: BLAU FARMACÉUTICA S.A. CNPJ: - 58.430.828/0005-93 Endereço: COTIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado</li> <li>• Fabricante: Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. Endereço: No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR Etapa de Fabricação:</li> <li>• Fabricante: SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTD Endereço: NO. 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, PINGSHAN NEW DISTRICT, SHENZHEN 518122 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	5000 UI/ML SOL. INJ. CX. C/25 AMP. VD. TRANS X 5 ML. <b>Ativa</b>	1163700690050	SOLUÇÃO INJETÁVEL	10/11/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				



<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: BLAU FARMACÉUTICA S.A. CNPJ: - 58.430.828/0005-93 Endereço: COTIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel</li> <li>• Fabricante: BLAU FARMACÉUTICA S.A. CNPJ: - 58.430.828/0005-93 Endereço: COTIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado</li> <li>• Fabricante: Shenzhen Heparlink Pharmaceutical Co Ltd. Endereço: No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR Etapa de Fabricação:</li> <li>• Fabricante: SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTD Endereço: NO. 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, PINGSHAN NEW DISTRICT, SHENZHEN 518122 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 AMP VD TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1163700690069	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> <li>• <b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Produto terminado</li> <li>• <b>Fabricante:</b> Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. <b>Endereço:</b> No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li>• <b>Fabricante:</b> SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTD <b>Endereço:</b> NO. 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, PINGSHAN NEW DISTRICT, SHENZHEN 518122 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
11	5000 UI/ML SOL. INJ CT C/ 1 FA VD TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1163700690115	Solução Injetável	10/11/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Frasco-ampola de vidro transparente</li> <li>• Secundária - Cartucho (de Cartolina)</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÊUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> <li>• <b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÊUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Produto terminado</li> <li>• <b>Fabricante:</b> Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. <b>Endereço:</b> No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li>• <b>Fabricante:</b> SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTD <b>Endereço:</b> NO. 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, PINGSHAN NEW DISTRICT, SHENZHEN 518122 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
12	5000 UI/ML SOL. INJ. CX. C/ 25 FA VD TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1163700690123	Solução Injetável	10/11/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Frasco-ampola de vidro transparente</li> <li>• Secundária - Cartucho (de Cartolina)</li> </ul>				

20/09/2022 13:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: BLAU FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 58.430.828/0005-93 Endereço: COTIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel</li> <li>• Fabricante: BLAU FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 58.430.828/0005-93 Endereço: COTIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado</li> <li>• Fabricante: Shenzhen Heparlink Pharmaceutical Co Ltd. Endereço: No. 21 Langshan Road, Song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR Etapa de Fabricação:</li> <li>• Fabricante: SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTD Endereço: NO. 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, PINGSHAN NEW DISTRICT, SHENZHEN 518122 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
13	5000 UI/ML SOL INJ CX C/ 100 FA VO TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1163700690131	Solução Injetável	10/11/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Frasco-ampola de vidro transparente</li> <li>• Secundária - Cartucho (de Cartolina)</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> <li>• <b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÉUTICA S.A. <b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Produto terminado</li> <li>• <b>Fabricante:</b> Shenzhen Heparlink Pharmaceutical Co Ltd. <b>Endereço:</b> No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li>• <b>Fabricante:</b> SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTD <b>Endereço:</b> NO. 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, PINGSHAN NEW DISTRICT, SHENZHEN 518122 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	-
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ANDROCORTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.000127/9610	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/04/2005
Nome Comercial	ANDROCORTIL	Registro	103700463	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA			Medicamento de referência	CORTISONAL
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037004630011	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET INC X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037004630021	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	1037004630038	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	1037004630046	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	1037004630054	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				



<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	500 MG PO LIOF INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1037004630062	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-78</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ANDROCORTIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25000.000127/9610	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	12/04/2005
<b>Nome Comercial</b>	ANDROCORTIL	<b>Registro</b>	103700463	<b>Vencimento do registro</b>	04/2025
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA			<b>Medicamento de referência</b>	CORTISONAL
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			<b>ATC</b>	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
<b>Parecer Público</b>				<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET TRANS X 2 ML <b>ATIVA</b>	1037004630011	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET INC X 4 ML <b>ATIVA</b>	1037004630021	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	1037004630038	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	1037004630046	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pedlático				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	1037004630054	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	500 MG PO LIOF INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1037004630062	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.167338/2018-16	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	12/06/2017
<b>Nome Comercial</b>	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA	<b>Registro</b>	113430194	<b>Vencimento do registro</b>	06/2027
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA			<b>Medicamento de referência</b>	NEOZINE
<b>Classe Terapêutica</b>	NEUROLEPTICOS			<b>ATC</b>	NEUROLEPTICOS
<b>Parecer Público</b>	Acesse aqui			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1134301940017	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/06/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> hipolabor farmacêutica ltda <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0007-06 <b>Endereço:</b> MONTES CLAROS - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Mistura</li> <li><b>Fabricante:</b> hipolabor farmacêutica ltda <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0007-06 <b>Endereço:</b> MONTES CLAROS - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Compressão</li> <li><b>Fabricante:</b> hipolabor farmacêutica ltda <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0007-06 <b>Endereço:</b> MONTES CLAROS - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem primária</li> <li><b>Fabricante:</b> HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0001-10 <b>Endereço:</b> SABARÁ - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1134301940025	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/06/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Mistura</li> <li>Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Compressão</li> <li>Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária</li> <li>Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: PROMETAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.654377/2021-67	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	04/10/2021
Nome Comercial	PROMETAZOL	Registro	113430202	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	PROMETAZINA, CLORIDRATO DE PROMETAZINA			Medicamento de referência	FENERGAN
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público				Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1134302020019	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/10/2021	24 meses
Princípio Ativo	PROMETAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA</li> <li>CNPJ: - 61.068.755/0001-12</li> <li>Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1134302020027	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/10/2021	24 meses



<b>Princípio Ativo</b>	PROMETAZINA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA</li> <li>CNPJ: - 61.068.755/0001-12</li> <li>Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1134302020035	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/10/2021	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	PROMETAZINA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE PAPELÃO ()</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA</li> <li>CNPJ: - 61.068.755/0001-12</li> <li>Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha

28/09/2022 13:30

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>	1134302020043	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2021	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA</li> <li>CNPJ: - 19.570.720/0001-10</li> <li>Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
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 Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>	1134302020061	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2021	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA PAPEL CARTAO ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA</li> <li>CNPJ: - 19.570.720/0001-10</li> <li>Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>	1134302020061	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2021	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA PAPEL CARTAO ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA</li> <li>CNPJ: - 19.570.720/0001-10</li> <li>Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



28.289.799/0001-05  
 I.E. 90758316-30  
 SOS DISTR. IMP. E EXP. DE  
 PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA.  
 AV. ANGELO M. DA FONSECA, 6035 - ZONA I-A  
 87504-050 - UMUARAMA - PR

**SOS DISTRIBUIDORA IMPORTADORA E EXPORTADORA DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA.**

CNPJ: 28.289.799/0001-05 - Inscrição Estadual: 907.58316-30

Endereço: Avenida Angelo Moreira da Fonseca, n.º. 6035 - Zona I-A CEP: 87.504-050

Cidade: Umuarama-Paraná - Telefone/ fax: (44) 2020-0822

E-mail licitação: topservicos.licitacao@gmail.com - licitacao@sosdistribuidora.com.br

E-mail Faturamento: faturamento@sosdistribuidora.com.br

Dados bancários: Banco Sicredi, agência: 0726, conta corrente: 48.943-4

À Comissão de Licitação e Julgamento  
 Município de Francisco Beltrão  
 Estado do Paraná

Umuarama, 16 de janeiro de 2023.

Pregão Eletrônico n.º. 210/2022;

Processo Licitação n.º. 1078/2022;

Abertura: 15/12/2022 às 09:00 horas;

Objeto: Aquisição de medicamentos para dispensação gratuita, psicotrópicos, e injetáveis.

Validade da proposta: 90 (noventa) dias;

Prazo de entrega dos produtos: 10 (dez) dias úteis;

Condição de pagamento: 30 (trinta) dias.

**PROPOSTA COMERCIAL**

**LOTE: 01**

Item	Quant.	Unid.			Especificação do Produto	Marca	Fabricante	N.º. ANVISA	Valor Unitário	Valor Total
9	1500	AMP	50884	278281	ADENOSINA, 3 MG/ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL AMPOLA 2 ML	SANVAL- HIPOLABOR	HIPOLABOR	1134301820038	7,86	11.790,00
118	2000	AMP	7686	267194	DIAZEPAM, 5 MG/ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL AMPOLA 2 ML	SANTISA	SANTISA	1018600300011	0,72	1.440,00
134	30000	COMP	73100	271035	DOXICICLINA 100 MG CAPSULAS	PHARLAB	PHARLAB	1410700980022	0,48	14.400,00

Valor Total..... 27.630,00

Valor Total da Proposta:

vinte e sete mil, seiscentos e trinta reais

Representante Legal/Responsável pela Assinatura da Ata/Contrato:

EDHILA ASSUNÇÃO PINHEIRO - PROFISSÃO: EMPRESÁRIA - CARGO: SÓCIA/ ADMINISTRADORA

RG: 13.484.248-2 SSP/PR - CPF: 109.050.809-39

ENDEREÇO: RUA RODRIGUES ALVES, 2938

BAIRRO: JD PETRÓPOLIS COND. CENTRAL PARK, CEP: 87.506-080, UMUARAMA - PR

NASCIMENTO: 05/10/1998 - ESTADO CIVIL: SOLTEIRA

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

**EDHILA ASSUNCAO**  
**PINHEIRO:109050809**  
**39**

Assinado de forma digital por  
 EDHILA ASSUNCAO  
 PINHEIRO:10905080939  
 Dados: 2023.01.16 09:47:28 -03'00'

**SOS DISTRIBUIDORA IMPORTADORA E EXPORTADORA DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA.**  
 CNPJ: 28.289.799/0001-05 - INSC. ESTADUAL: 9075831630  
 AVENIDA ANGELO MOREIRA DA FONSECA, N.º 6035 - ZONA I-A CEP: 87.504-050 - UMUARAMA - PR  
 Fone: (44) 2020-0822 - e-mail: adm@sosdistribuidora.com.br

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: hiclato de doxiciclina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001- 02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25351.443440/2015- 93	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	20/10/2015
<b>Nome Comercial</b>	hiclato de doxiciclina	<b>Registro</b>	141070098	<b>Vencimento do registro</b>	10/2025
<b>Princípio Ativo</b>	HICLATO DE DOXICICLINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 3 <b>ATIVA</b>	1410700980014	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/10/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1410700980022	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/10/2015	24 meses

**Princípio Ativo** - HICLATO DE DOXICICLINA

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Alumínio com resina 144mm sem impressão + PVC 154mm)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.501.297/0001-02</li> <li><b>Endereço:</b> LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 8 anos
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1410700980030	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/10/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 50 <b>ATIVA</b>	1410700980049	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/10/2015	24 meses

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

5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1410700980057	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/10/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1410700980065	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/10/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1410700980073	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/10/2015	24 meses

Licitação

Dispensa/Inexigibilidade

Disponibilizar Aviso de Licitação apenas para Divulgação

16/01/2023 17:08:52

Pedido de Cotação Eletrônica



Este Aviso de Licitação será Divulgado no gov.br/compras (www.gov.br/compras) na data de 17/01/2023.

Resumo do Aviso de Licitação

Órgão	UASG Responsável
96120 - ESTADO DO PARANA	987565 - PREF.MUN. DE FRANCISCO BELTRAO

Modalidade de Licitação	Nº da Licitação	Característica	Forma de Realização	Modo de Disputa
Pregão	00004/2023	Registro de Preço (SRP)	Eletrônico	Aberto

Nº da IRP  
00004/2023

Nº do Processo	Tipo de Licitação	Compra Nacional	Gerenciada/Autorizada ME/SGD
32	Menor Preço	Não	Não

Validade da Ata SRP	<input type="checkbox"/> Equalização de ICMS	<input checked="" type="checkbox"/> Internacional	Quantidade de Itens
12 mes(es)			2

Objeto

REGISTRO DE PREÇOS para contratação de empresa especializada para fornecimento de pedras britadas.

Data da Divulgação

17/01/2023

Data da Disponibilidade do Edital

A partir de 17/01/2023 às 08:00

Data/Hora da Abertura da Licitação

Em 30/01/2023 às 09:00

Disponibilizar apenas para Divulgação

Aviso de Licitação





## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ADENOSINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.669437/2009-43	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	17/01/2011
<b>Nome Comercial</b>	ADENOSINA	<b>Registro</b>	113430182	<b>Vencimento do registro</b>	01/2026
<b>Princípio Ativo</b>	ADENOSINA			<b>Medicamento de referência</b>	ADENOCARD
<b>Classe Terapêutica</b>	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUÇÃO			<b>ATC</b>	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUÇÃO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>	1134301820011	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/01/2011	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	3 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>	1134301820021	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/01/2011	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	3 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>	1134301820038	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/01/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ADENOSINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA</li> <li>CNPJ: - 19.570.720/0001-10</li> <li>Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DIAZEPAM

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	<b>CNPJ</b>	04.099.395/0001-82	<b>Autorização</b>	1.00.186-2
<b>Processo</b>	25351.202553/2009-10	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/05/2010
<b>Nome Comercial</b>	DIAZEPAM	<b>Registro</b>	101860030	<b>Vencimento do registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANSIOLITICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANSIOLITICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD AMB X 2ML <b>ATIVA</b>	1018600300011	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/2010	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 04.099.395/0001-82</li> <li><b>Endereço:</b> BAURU - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				

<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	Preta
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

**ANEXO II**  
**PROPOSTA COMERCIAL**

A empresa STOCK MED PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES, estabelecida na Av. Paul Harris, nº 100, Bairro Centro, Santa Cruz do Sul/RS, inscrita no CNPJ sob nº 06.106.005/0001-80 neste ato representada por Milton Junior Mainardi, Sócio Diretor Executivo, RG 1065397638, CPF 007.945.350-38, vem por meio desta, apresentar Proposta de Preços ao Edital de Pregão Eletrônico nº 210/2022 em epígrafe que tem por objeto a Implantação de REGISTRO DE PREÇOS para futura e eventual aquisição de medicamentos para dispensação gratuita, psicotrópicos, e injetáveis para as farmácias municipais e distribuição nas unidades municipais de saúde e UPA do Município de Francisco Beltrão, itens descritos do Pregão Eletrônico 210/2022, em atendimento a as Secretarias e Departamentos do Município, conforme segue:

2	ACICLOVIR 200MG C/500CP GEN RANBAXY	comprimido	40000	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	123520057006 5	R\$ 0,1750	R\$ 7.000,00
10	AGUA DESTILADA 10ML (PL) 200 AMP FARMARIN	ampola	90000	FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	116880032018 3	R\$ 0,3550	R\$ 31.950,0000
22	AMIODARONA 200MG C/500CP GEN RANBAXY	comprimido	100000	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	123520189005 5	R\$ 0,3180	R\$ 31.800,00
55	CAPTOPRIL 25MG C/500CP GEN BRASTERAPICA	comprimido	500000	BRASTERAPICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	100380098002 6	R\$ 0,0282	R\$ 14.100,0000
80	CINARIZINA 75MG C/500CP GEN RANBAXY	comprimido	150000	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	123520143009 7	R\$ 0,3400	R\$ 51.000,0000
94	CLORETO DE SODIO 20% 10ML (PL) 200 AMP FARMARIN	ampola	3000	FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	116880035012 0	R\$ 0,4750	R\$ 1.425,00
231	METFORMINA 850MG 200 CP GEN PRATI	comprimido	1400000	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	125680151002 7	R\$ 0,0978	R\$ 136.920,0000
262	NORTRIPTILINA 25MG C/500CP GEN RANBAXY	cápsula	150000	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	123520191010 2	R\$ 0,1890	R\$ 28.350,0000



<b>TOTAL</b>	<b>R\$ 302.545,00</b>
--------------	-----------------------

**VALOR GLOBAL DA PROPOSTA:** R\$ 302.545,00 (trezentos e dois mil, quinhentos e quarenta e cinco reais)

A validade desta proposta é de **90 (noventa) dias corridos**, contados da data da abertura da sessão pública de **PREGÃO ELETRÔNICO** e/ou alteração prevista no item, 11.6 do Edital.

Santa Cruz do Sul/RS, 16 de janeiro de 2023.



**MILTON JUNIOR** Assinado de forma digital  
por MILTON JUNIOR  
**MAINARDI:0079** MAINARDI:00794535038  
**4535038** Dados: 2023.01.16  
11:49:50 -03'00'









**STOCK MED PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALARES LTDA**

Milton Junior Mainardi  
Sócio Diretor executivo  
RG nº 1065397638  
CPF nº 007.945.350-38

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ACICLOVIR

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.663.650/0001-90	<b>Autorização</b>	1.02.352-8
<b>Processo</b>	25351.027604/0081	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	22/01/2001
<b>Nome Comercial</b>	ACICLOVIR	<b>Registro</b>	123520057	<b>Vencimento do registro</b>	01/2026
<b>Princípio Ativo</b>	ACICLOVIR			<b>Medicamento de referência</b>	ACICLOVIR (Merck S/A)
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIVIROTICOS			<b>ATC</b>	ANTIVIROTICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 	1235200570014	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses
2	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 25 	1235200570022	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses
3	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 	1235200570030	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses
4	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 25 	1235200570049	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 70 	1235200570057	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses
6	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 	1235200570065	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses
7	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 	1235200570073	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses
8	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 	1235200570081	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses

18/10/2021 15:47

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

9	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1235200570091	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses
10	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 <b>ATIVA</b>	1235200570103	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses



## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: cloridrato de amiodarona

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.663.650/0001-90	<b>Autorização</b>	1.02.352-8
<b>Processo</b>	25351.428031/2005-95	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	11/12/2006
<b>Nome Comercial</b>	cloridrato de amiodarona	<b>Registro</b>	123520189	<b>Vencimento do registro</b>	12/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA			<b>Medicamento de referência</b>	atlansil
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIARRITMICOS			<b>ATC</b>	ANTIARRITMICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1235201890012	Comprimido	11/12/2006	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1235201890020	Comprimido	11/12/2006	24 meses
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1235201890039	Comprimido	11/12/2006	24 meses
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1235201890047	Comprimido	11/12/2006	24 meses
5	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1235201890055	Comprimido	11/12/2006	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: SOLUÇÃO FISIOLÓGICA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	<b>CNPJ</b>	58.635.830/0001-75	<b>Autorização</b>	1.01.688-3
<b>Processo</b>	25351.608232/2017-16	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	25/03/2019
<b>Nome Comercial</b>	SOLUÇÃO FISIOLÓGICA	<b>Registro</b>	116880035	<b>Vencimento do registro</b>	03/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CLORETO DE SÓDIO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL	<b>ATC</b>	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL		
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	9 MG / ML SOL INJ IV CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350015	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
2	9 MG / ML SOL INJ IV CX 60 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350023	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
3	9 MG / ML SOL INJ IV CX 80 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350031	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
4	9 MG / ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350041	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
5	9 MG / ML SOL INJ IV CX 150 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350058	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses

26/05/2022 16:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

6	9 MG / ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350066	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
7	200 MG / ML SOL INJ IV CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350074	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
8	200 MG / ML SOL INJ IV CX 60 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350082	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
9	200 MG / ML SOL INJ IV CX 80 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350090	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
10	200 MG / ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350104	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
11	200 MG / ML SOL INJ IV CX 150 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350112	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses
12	200 MG / ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800350120	Solução Injetável	25/03/2019	24 meses

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJETÁVEIS

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	<b>CNPJ</b>	58.635.830/0001-75	<b>Autorização</b>	1.01.688-3
<b>Processo</b>	25351.601143/2017-31	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	21/01/2019
<b>Nome Comercial</b>	ÁGUA PARA INJETÁVEIS	<b>Registro</b>	116880032	<b>Vencimento do registro</b>	01/2029
<b>Princípio Ativo</b>				<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS			<b>ATC</b>	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ IV CX 50 AMP PLAS TRANS X 3 ML <b>ATIVA</b>	1168800320019	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
2	SOL INJ IV CX 60 AMP PLAS TRANS X 3 ML <b>ATIVA</b>	1168800320027	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
3	SOL INJ IV CX 80 AMP PLAS TRANS X 3 ML <b>ATIVA</b>	1168800320035	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
4	SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 3 ML <b>ATIVA</b>	1168800320043	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
5	SOL INJ IV CX 150 AMP PLAS TRANS X 3 ML <b>ATIVA</b>	1168800320051	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
6	SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 3 ML <b>ATIVA</b>	1168800320061	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
7	SOL INJ IV CX 50 AMP PLAS TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1168800320078	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses

8	SOL INJ IV CX 60 AMP PLAS TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1168800320086	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
9	SOL INJ IV CX 80 AMP PLAS TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1168800320094	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
10	SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1168800320108	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
11	SOL INJ IV CX 150 AMP PLAS TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1168800320116	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
12	SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML <b>ATIVA</b>	1168800320124	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
13	SOL INJ IV CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800320132	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
14	SOL INJ IV CX 60 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800320140	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
15	SOL INJ IV CX 80 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800320159	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
16	SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800320167	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
17	SOL INJ IV CX 150 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800320175	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses
18	SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1168800320183	Solução Injetável	21/01/2019	24 meses

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: CAPTOPRIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BRASTERAPICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	46.179.008/0001-68	<b>Autorização</b>	1.00.038-1
<b>Processo</b>	25351.669808/2009-55	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	28/09/2015
<b>Nome Comercial</b>	CAPTOPRIL	<b>Registro</b>	100380098	<b>Vencimento do registro</b>	09/2025
<b>Princípio Ativo</b>	CAPTOPRIL			<b>Medicamento de referência</b>	CAPOTEN
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1003800980018	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1003800980026	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CINARIZINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.663.650/0001-90	<b>Autorização</b>	1.02.352-8
<b>Processo</b>	25351.013510/2003-49	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	10/12/2003
<b>Nome Comercial</b>	CINARIZINA	<b>Registro</b>	123520143	<b>Vencimento do registro</b>	12/2028
<b>Princípio Ativo</b>	CINARIZINA			<b>Medicamento de referência</b>	STUGERON
<b>Classe Terapêutica</b>	VASODILADORES			<b>ATC</b>	VASODILADORES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1235201430011	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1235201430021	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
3	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1235201430038	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
4	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1235201430046	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1235201430054	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
6	75 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1235201430062	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
7	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1235201430070	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
8	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 <b>ATIVA</b>	1235201430089	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses

9	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1235201430097	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
10	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 <b>ATIVA</b>	1235201430100	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses



## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: GLICLAZIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	SUN FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	<b>CNPJ</b>	05.035.244/0001-23	<b>Autorização</b>	1.04.682-0
<b>Processo</b>	25351.121116/2020-84	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	15/06/2020
<b>Nome Comercial</b>	GLICLAZIDA	<b>Registro</b>	146820093	<b>Vencimento do registro</b>	09/2027
<b>Princípio Ativo</b>	GLICLAZIDA	<b>Medicamento de referência</b>	DIAMICRON MR		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDIABETICOS	<b>ATC</b>	ANTIDIABETICOS		
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	30 MG COM LIB PROL BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1468200930011	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	15/06/2020	24 meses
2	30 MG COM LIB PROL BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1468200930028	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	15/06/2020	24 meses
3	30 MG COM LIB PROL BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1468200930036	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	15/06/2020	24 meses
4	30 MG COM LIB PROL BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1468200930044	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	15/06/2020	24 meses
5	30 MG COM LIB PROL BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1468200930052	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	15/06/2020	24 meses
6	30 MG COM LIB PROL BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 1000 <b>ATIVA</b>	1468200930060	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	15/06/2020	24 meses

7	30 MG COM LIB PROL BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1468200930079	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	15/06/2020	24 meses
---	--	---------------	---------------------------------------	------------	-------------

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: cloridrato de metformina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.106762/2006-63	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/03/2008
<b>Nome Comercial</b>	cloridrato de metformina	<b>Registro</b>	125680151	<b>Vencimento do registro</b>	03/2028
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE METFORMINA			<b>Medicamento de referência</b>	GLIFAGE
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDIABETICOS			<b>ATC</b>	ANTIDIABETICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801510019	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
2	850 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1256801510027	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
3	850 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 400 <b>ATIVA</b>	1256801510035	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801510043	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1256801510051	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 <b>ATIVA</b>	1256801510061	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1256801510078	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510086	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
9	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510094	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
10	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510108	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510116	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
12	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510124	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
13	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510132	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
14	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510140	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
15	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510159	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
16	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510167	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
17	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801510175	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
18	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1256801510183	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
20	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1256801510205	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses



## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.663.650/0001-90	<b>Autorização</b>	1.02.352-8
<b>Processo</b>	25351.188222/2004-28	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	04/09/2006
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA	<b>Registro</b>	123520191	<b>Vencimento do registro</b>	09/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA			<b>Medicamento de referência</b>	PAMELOR
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDEPRESSIVOS			<b>ATC</b>	ANTIDEPRESSIVOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1235201910013	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
2	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1235201910021	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
3	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1235201910031	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
4	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1235201910048	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
5	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1235201910056	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
6	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1235201910064	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
7	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1235201910072	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

8	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1235201910080	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
9	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1235201910099	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
10	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1235201910102	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
11	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 1000 <b>ATIVA</b>	1235201910110	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
12	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1235201910129	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
13	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 1000 <b>ATIVA</b>	1235201910137	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO  
 Estado do Paraná  
 EDITAL DE PREGÃO (ELETRÔNICO) N°210/2022  
 PROCESSO LICITATÓRIO N° 1078/2022

PE - 00210/2022

PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA  
 CNPJ: 73856593000166 INS. ESTADUAL: 4180632706  
 R MITSUGORO TANAKA - CENTRO IND NILTON ARRUDA  
 TOLEDO - PR CEP: 85903-630 FONE: 45 2103-1166  
 licitacao@pratidonaduzzi.com.br  
 www.pratidonaduzzi.com.br

PROPOSTA DE PREÇOS

Nr.Lote	Item	Detalhes do Produto	Quantidade	Vlr.	Vlr. Total
	12	Tipo Medcto...: Medicamento Genérico			
		Especificação.: ALBENDAZOL 400MG 10X10 (100 CPS) FRAC-VP Nome Comercial: ALBENDAZOL 400MG 10X10 (100 CPS) FRAC-VP Princ. Ativo...: ALBENDAZOL Embalagem.....: 10 Blister(s) contém 10 Comprimido(s) Forma Farmac...: COMPRIMIDOS MASTIGÁVEIS Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256800520029 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: TRINTA E CINCO CENTAVOS Vlr Total Ext.: CINCO MIL, DUZENTOS E CINQUENTA REAIS	15.000,00	R\$ 0,35000	R\$ 5.250,00
	16	Tipo Medcto...: Medicamento Genérico			
		Especificação.: ALOPURINOL 300MG 50X10 (500 CPS)-VP Nome Comercial: ALOPURINOL 300MG 50X10 (500 CPS)-VP Princ. Ativo...: ALOPURINOL Embalagem.....: 50 Blister(s) contém 10 Comprimido(s) Forma Farmac...: COMPRIMIDOS Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256801910068 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: VINTE E SETE CENTAVOS E CINCO DÉCIMOS DE CENTAVOS Vlr Total Ext.: TREZE MIL, SETECENTOS E CINQUENTA REAIS	50.000,00	R\$ 0,27500	R\$ 13.750,00
	27	Tipo Medcto...: Medicamento Genérico			
		Especificação.: AMOXICILINA 50MG/ML SUS VD 150 ML X 50 FR-VP Nome Comercial: AMOXICILINA 50MG/ML SUS VD 150 ML X 50 FR-VP Princ. Ativo...: AMOXICILINA TRIIDRATADA Embalagem.....: CAIXA COM 50 UNIDADES Forma Farmac...: PÓ SUSPENSÃO EXTEMPORÂNEA Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256801560040 Forma Farma...: (Frasco) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: SEIS REAIS E NOVENTA CENTAVOS Vlr Total Ext.: SESSENTA E NOVE MIL REAIS	10.000,00	R\$ 6,90000	R\$ 69.000,00



		Tipo Medcto...: Medicamento Genérico	Quantidade	Vlr.	Vlr. Total
	33	Especificação.: ATENOLOL 50MG 40X15 (600 CPS)-VP Nome Comercial: ATENOLOL 50MG 40X15 (600 CPS)-VP Princ. Ativo.: ATENOLOL Embalagem.....: 40 Blister(s) contém 15 Comprimido(s) Forma Farmac.: COMPRIMIDOS Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256801460070 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: SEIS CENTAVOS Vlr Total Ext.: TRINTA MIL REAIS	500.000,00	R\$ 0,06000	R\$ 30.000,00
	49	Especificação.: BROMOPRIDA 10MG 40X20 (800 CPS)-VP Nome Comercial: BROMOPRIDA 10MG 40X20 (800 CPS)-VP Princ. Ativo.: BROMOPRIDA Embalagem.....: 40 Blister(s) contém 20 Comprimido(s) Forma Farmac.: COMPRIMIDOS Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256801800033 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: DEZENOVE CENTAVOS Vlr Total Ext.: TRINTA E OITO MIL REAIS	200.000,00	R\$ 0,19000	R\$ 38.000,00
	171	Especificação.: FUROSEMIDA 40MG 25X20 (500 CPS)-VP Nome Comercial: FUROSEMIDA 40MG 25X20 (500 CPS)-VP Princ. Ativo.: FUROSEMIDA Embalagem.....: 25 Blister(s) contém 20 Comprimido(s) Forma Farmac.: COMPRIMIDOS Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256801950027 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: QUATRO CENTAVOS E CINCO DÉCIMOS DE CENTAVOS Vlr Total Ext.: TREZE MIL E QUINHENTOS REAIS	300.000,00	R\$ 0,04500	R\$ 13.500,00
	197	Especificação.: IBUPROFENO 600MG 50X10 (500 CPS)-VP Nome Comercial: IBUPROFENO 600MG 50X10 (500 CPS)-VP Princ. Ativo.: IBUPROFENO Embalagem.....: 50 Blister(s) contém 10 Comprimido(s) Forma Farmac.: COMPRIMIDOS REVESTIDOS Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256801610031 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: DEZESSETE CENTAVOS Vlr Total Ext.: TRINTA E QUATRO MIL REAIS	200.000,00	R\$ 0,17000	R\$ 34.000,00

	226 Tipo Medcto...: Medicamento Genérico	Quantidade	Vlr.	Vlr. Total
	Especificação.: LOSARTANA POTASSICA 50MG 32X30 (960 CPS) CPS-VP Nome Comercial: LOSARTANA POTASSICA 50MG 32X30 (960 CPS) CPS-VP Princ. Ativo...: LOSARTANA POTÁSSICA Embalagem.....: 32 Blister(s) contém 30 Comprimido(s) Forma Farmac...: COMPRIMIDOS REVESTIDOS Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256802020228 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: CINCO CENTAVOS Vlr Total Ext.: CENTO E VINTE E CINCO MIL REAIS	2.500.000,00	R\$ 0,05000	R\$ 125.000,00
	230 Tipo Medcto...: Medicamento Genérico	Quantidade	Vlr.	Vlr. Total
	Especificação.: METFORMINA CLD 500MG 40X10 (400 CPS)-VP Nome Comercial: METFORMINA CLD 500MG 40X10 (400 CPS)-VP Princ. Ativo...: CLORIDRATO DE METFORMINA Embalagem.....: 40 Blister(s) contém 10 Comprimido(s) Forma Farmac...: COMPRIMIDOS REVESTIDOS Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256801510061 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: DEZ CENTAVOS Vlr Total Ext.: VINTE MIL REAIS	200.000,00	R\$ 0,10000	R\$ 20.000,00
	240 Tipo Medcto...: Medicamento Genérico	Quantidade	Vlr.	Vlr. Total
	Especificação.: METRONIDAZOL GEL VG 50 G+10 APL X 50 BG-VP Nome Comercial: METRONIDAZOL GEL VG 100MG/G 50G + 500 APLICADORES Princ. Ativo...: METRONIDAZOL Embalagem.....: CAIXA COM 50 UNIDADES Forma Farmac...: GELEIA Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256800430038 Forma Farma...: (Bisnaga) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: CINCO REAIS E DEZ CENTAVOS Vlr Total Ext.: VINTE E CINCO MIL E QUINHENTOS REAIS	5.000,00	R\$ 5,10000	R\$ 25.500,00
	241 Tipo Medcto...: Medicamento Genérico	Quantidade	Vlr.	Vlr. Total
	Especificação.: METRONIDAZOL 250MG 30X20 (600 CPS)-VP Nome Comercial: METRONIDAZOL 250MG 30X20 (600 CPS)-VP Princ. Ativo...: METRONIDAZOL Embalagem.....: 30 Blister(s) contém 20 Comprimido(s) Forma Farmac...: COMPRIMIDOS REVESTIDOS Complemento...: Fabricante.....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256801820034 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: DEZESSETE CENTAVOS Vlr Total Ext.: TREZE MIL E SEISCENTOS REAIS	80.000,00	R\$ 0,17000	R\$ 13.600,00

299	Tipo Medcto...: Medicamento Genérico	Quantidade	Vlr.	Vlr. Total
	Especificação.: SULFA+TRIMETO 400+80MG 20X10 (200 CPS)-VP Nome Comercial: SULFA+TRIMETO 400+80MG 20X10 (200 CPS)-VP Princ. Ativo...: TRIMETOPRIMA, SULFAMETOXAZOL Embalagem.....: 20 Blister(s) contém 10 Comprimido(s) Forma Farmac...: COMPRIMIDOS Complemento...: Fabricante....: Prati, Donaduzzi & Cia. Ltda Marca.....: Prati-Donaduzzi Validade.....: 24 Meses Registro no MS: 1256802090021 Forma Farma...: (Comprimido) Origem.....: 0 - Nacional Vlr Unit. Ext.: DEZESSEIS CENTAVOS Vlr Total Ext.: TRÊS MIL E DUZENTOS REAIS	20.000,00	R\$ 0,16000	R\$ 3.200,00

Nr. Lote: Vlr Ext: TREZENTOS E NOVENTA MIL E OITOCENTOS REAIS **R\$ 390.800,00**

Validade da Proposta.: 90 dias Total Geral => R\$ 390.800,00

Vlr. Geral Extenso...: TREZENTOS E NOVENTA MIL E OITOCENTOS REAIS

Condição de Pagamento: 30 DIAS

Prazo de Entrega.....: Conforme Edital

Banco.....: BANCO DO BRASIL S.A.

Agência.....: 3306 5

Conta Corrente.....: 55311 5

**DECLARAMOS, que:**

- Esta proposta foi elaborada de forma independente;
- Serão atendidas todas as condições comerciais estabelecidas no edital e seus anexos;
- Os medicamentos, serão entregues conforme condições estabelecidas no edital e seus anexos;
- Na proposta apresentada estão inclusas todas e quaisquer despesas necessárias para o fiel cumprimento do objeto desta licitação, inclusive todos os custos com o material de consumo, salários, encargos sociais, previdenciários e trabalhistas de todo o pessoal da contratada, como também fardamento, transporte de qualquer natureza, materiais empregados, inclusive ferramentas, utensílios, equipamentos utilizados, depreciação, aluguéis, administração, impostos, taxas emolumentos e quaisquer outros custos que, direta ou indiretamente, se relacionem com o fiel cumprimento pela contratada das obrigações;
- E-mail para o envio de atas e contratos: licitacao@pratidonaduzzi.com.br
- E-mail para o envio de empenhos e autorização de fornecimento: empenhol@pratidonaduzzi.com.br
- Telefone para contato: (45) 2103-1450.
- Responsável pela assinatura da ata Giseli Bassani Dos Santos, brasileira, casada, supervisora, portador da cédula de identidade RG nº 9072981799 SSP/RS, inscrito no CPF sob o nº 981.674.720-00, residente e domiciliado à Rua Laranjeiras, nº 105, Vila Operaria, CEP 85909-070, cidade Toledo - Paraná.

TOLEDO, 16 de Janeiro de 2023.

GISELIBASSANI Assinado de forma digital  
 DOS por GISELI BASSANI DOS  
 SANTOS:98167472000  
 000 Dados: 2023.01.16  
 09:58:57-03'00"

Prati, Donaduzzi & Cia Ltda  
 Giseli Bassani Dos Santos  
 CPF: 981.674.720-00  
 RG: 90.729.817-99 SSP/RS  
 Representante Legal

**Observação:**

Comunicamos que não efetuamos fracionamento de embalagens primárias conforme Art. 4º, incisos VIII e XVI da Lei 5.991/73 e Art. 10 da RDC 80/06.

Sendo assim, solicitamos que os empenhos e ordens de fornecimento sejam adequados as embalagens mencionadas nesta proposta.

ALBENDAZOL 40MG/ML - 10ML SUSPENSÃO

ITEM 11

Nº 6, segunda-feira, 11 de janeiro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

101



1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS  
 COMERCIAL 1.0714.0111.006-5 24 Meses  
 500 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 TFSNOVAL  
 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS  
 SCHERING-PLUGH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00171-1  
 ÁCIDO ASCÓRBICO + NITRATO DE TIAMINA + RIBOFLAVINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA - NICOTINAMIDA + PANTOTÊNATO DE CÁLCIO + CIANOCOBALAMINA POLIVITAMÍNICOS SEM MINERAIS  
 ORGAPLEX 25351.028941700-37 12/2020  
 COMERCIAL 1.0171.0091.001-7 36 Meses  
 COM REV CT BL ALAL X 30  
 ORGAPLEX  
 10248 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE  
 COMERCIAL 1.0171.0091.002-5 36 Meses  
 COM REV CT BL ALAL X 30  
 ORGAPLEX  
 10248 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE  
 TAKEDA FARMACIA LTDA 1.00639-8  
 CLORETO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO - CITRATO DE SÓDIO + GLICOSE  
 REIDRATANTES ORAIS  
 HIDRATIX 25992.010638 58 07/2016  
 COMERCIAL 1.0639.0162.027-4 24 Meses  
 (1.491.241.1961.19.83)MG/ML SOL OR CT FR PLAS TRANS X 250 ML (FRAMBÓES)  
 HIDRATIX  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO  
 COMERCIAL 1.0639.0162.028-2 24 Meses  
 (1.491.241.1961.19.83)MG/ML SOL OR CT FR PLAS TRANS X 250 ML (LARANJA)  
 HIDRATIX  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO  
 CITRATO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO + CITRATO DE SÓDIO + GLICOSE  
 REIDRATANTES ORAIS  
 HIDRATIX 25992.010638 58 07/2016  
 COMERCIAL 1.0639.0162.031-2 24 Meses  
 (2.16 + 4.68 + 0.98 + 20.00) MG/ML SOL OR CT FR PLAS TRANS X 250 ML  
 HIDRATIX 90  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO  
 CLORETO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO - CITRATO DE SÓDIO + GLICOSE  
 REIDRATANTES ORAIS  
 HIDRATIX 25992.010638 58 07/2016  
 COMERCIAL 1.0639.0162.033-9 36 Meses  
 (14.91 - 23.40 + 19.61 + 198.28)MG/ML SOL OR CONC CT 2 FLAC X 25 ML - (FRAMBÓES)  
 HIDRATIX  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO  
 CLORETO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO - CITRATO DE SÓDIO + GLICOSE  
 REIDRATANTES ORAIS  
 HIDRATIX 25992.010638 58 07/2016  
 COMERCIAL 1.0639.0162.037-1 36 Meses  
 (21.60 + 45.80 + 9.80 - 200)MG/ML SOL OR CONC CT 2 FLAC X 25 ML  
 HIDRATIX 90  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 83, DE 9 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 46 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 39 e no inciso II do art. 31 do Regulamento Interno do ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Genérica-Genal de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

RENATO ATEÍRCAR PORTO ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF PRINCÍPIO ATIVO CLASSIFICAÇÃO DESCRICÃO MARCA OU REFERENCIA (NUMERO) DO PROCESSO VENCIMENTO DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO NOME COMERCIAL ASSUNTO DESCRICÃO ACCORDO FARMACÉUTICA LTDA 1.05537-7 TOPRAMATO ANTICONVULSIVANTES Referência - Topamax 2531.803459/2008-63 04/2021 COMERCIAL 1.5537.0023.001-3 24 Meses 25 MG COM REV CT BL ALAL X 10 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.002-3 24 Meses 25 MG COM REV CT BL ALAL X 20 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.003-1 24 Meses 25 MG COM REV CT BL ALAL X 30 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.004-1 24 Meses 25 MG COM REV CT BL ALAL X 60 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.005-8 24 Meses 50 MG COM REV CT BL ALAL X 10 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.006-6 24 Meses 50 MG COM REV CT BL ALAL X 20 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.007-4 24 Meses 50 MG COM REV CT BL ALAL X 30 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.008-2 24 Meses 100 MG COM REV CT BL ALAL X 10 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.009-0 24 Meses 100 MG COM REV CT BL ALAL X 20 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.010-4 24 Meses 100 MG COM REV CT BL ALAL X 30 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.011-2 24 Meses 100 MG COM REV CT BL ALAL X 30 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.012-0 24 Meses 100 MG COM REV CT BL ALAL X 60 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5537.0023.013-0 24 Meses 100 MG COM REV CT BL ALAL X 60 topiramato 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO ACIÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. 1.00573-9 CLORIDRATO DE NAFAZOLINA DESCONGESTIONANTES NASAIS TÓPICOS SORINE 25991.003368/00 01/2015 COMERCIAL 1.0573.0040.002-4 24 Meses 0,5 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS TRANS GOT X 30 ML

SORINE 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 1.01213-1 FUROSEMIDA DIURÉTICOS SIMPLES Referência - LASIX 25351.001700/01-01 04 2021 COMERCIAL 1.1213.0233.001-6 24 Meses 40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 FUROSEMIDA 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.1213.0233.002-4 24 Meses 40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) FUROSEMIDA 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.1213.0233.003-2 24 Meses 40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 FUROSEMIDA 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.1213.0233.004-0 24 Meses 40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60 FUROSEMIDA 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 1.05584-9 CLORIDRATO DE NAFAZOLINA + MALEATO DE FENIRAMINA DESCONGESTIONANTES OFTÁLMICOS Referência - CLARIL 25351.538572/011-49 05/2021 COMERCIAL 1.5584.0212.001-8 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.002-6 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.003-4 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.004-2 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT 12 FR PLAS OPC GOT X 10 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.005-0 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT 25 FR PLAS OPC GOT X 10 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.006-9 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT 06 FR PLAS OPC GOT X 15 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.007-7 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT 06 FR PLAS OPC GOT X 15 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.008-5 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT 10 FR PLAS OPC GOT X 15 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.009-3 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT 12 FR PLAS OPC GOT X 15 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.010-1 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT 30 FR PLAS OPC GOT X 15 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.5584.0212.011-5 24 Meses 0,25 MG/ML - 3 MG/ML SOL OPT CT 25 FR PLAS OPC GOT X 15 ML CLANISTIL 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/identificador>, pelo código 101.02016011100101

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



Vs.0 - DAUFIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 11:33:18 que o documento de hash (SHA-256) 0a08227040e0c1c4b161006e0408100e2915902044e2681a262608e foi validado em 19/09/2022 11:31:02 através da rede blockchain 0e164e297be41345b6e25a7e7471b4283dc703430f05c06b9151516980297 e pode ser verificado em <https://www.daufin.com/BeCheck> (RID: 82918)







Prezado(s) Senhor(es),

Informamos por meio desta, que no dia 23 de outubro de 2019 foi publicado pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), por meio do Diário Oficial da União (D.O.U.) de 23 de outubro de 2019, a Resolução RDC Nº 317, de 22 de outubro de 2019, que dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências, o qual fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos. Ainda, conforme o Art. 9º desta mesma resolução, os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.


Para fins licitatórios, a cópia da Resolução RDC Nº 317/2019, publicada no D.O.U. de 23 de outubro de 2019, encontra-se apensada à esta justificativa.

Sendo o que se tem para o momento, subscrevemo-nos.

Toledo, 01 de outubro de 2020.

*Laura Gomes Castanheira*  
 Laura Gomes Castanheira  
 Diretoria de Assuntos Regulatórios  
 Prati, Donaduzzi & Cia Ltda.

PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA  
 Rua Mitsugoro Tanaka, 145  
 Centro Industrial Nilton Arruda  
 CEP 85903-630 - CX. postal 131 - Toledo-PR-Brasil  
 CNPJ 73.856.593/0001-66

 Centro de Atendimento  
 ao Consumidor  
 0800 709 9333  
 cac@pratidonaduzzi.com.br  
 Fone/Fax +55 (45) 2103-1166  
 Vendas: 0800 702 1331

[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documents Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 11:33:16 que o documento de hash (SHA-256)  
 dd69227b04a3dc1c84b5b10fa6ddbdc9100a2a615902044ae2f68a1ab266b8dc foi validado em 19/09/2022 11:31:02 através da transação blockchain  
 0x1b4be39fba41345b9fa26a7e1471b42881dc70343da0f5c9b6915151698b297 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83918)



Ministério da Saúde

SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE

PORTARIA Nº 49, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Torna pública a decisão de incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde e de não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Ref.: ZS000.122427/2019-15, 0011766278.

O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, no uso de suas atribuições legais e, nos termos dos arts. 20 e 23, do Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2011, resolve:

Art. 1º Incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Parágrafo único. Conforme determine o art. 25, do Decreto nº 7.646/2011, as áreas técnicas terão prazo máximo de 180 (cento e oitenta) dias para efetivar a oferta dos referidos medicamentos ao SUS.

Art. 2º Não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do SUS.

Parágrafo único. A matéria poderá ser submetida a novo processo de avaliação pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - CONITEC, caso sejam apresentadas fatos novos que possam alterar o resultado da análise efetuada.

Art. 3º O relatório de recomendação da CONITEC sobre essas tecnologias estará disponível no endereço eletrônico: <http://conitec.gov.br/>.

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

RENIZAP VIANNA ARAUJO

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 337, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, alíneo ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no caput deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e de declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio da regularização.

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

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

CAPÍTULO II DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

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

- I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;
II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;
III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacéutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolação do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

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

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

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

CAPÍTULO III DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

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

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

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

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

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12. .... " (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 193, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

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

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

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

CONSULTA PÚBLICA Nº 730, DE 14 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV alíneo ao art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo, conforme deliberado em reunião realizada em 8 de outubro de 2019, e eu, 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 atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2003, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos, 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 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://for.ms.us.datasus.gov.br/site/formulario.php?id\\_aplicacao=50936](http://for.ms.us.datasus.gov.br/site/formulario.php?id_aplicacao=50936)

§1º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas codificadas no formulário eletrônico, no menu "resultado", 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 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 Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS, 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. 3º Findo o prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e, ao final, publicará o resultado da consulta pública 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.

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA

Processo nº: 25351.925149/2019-62

Assunto: Proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2003, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos. Agenda Regulatória 2017-2020: Tema nº 8.1 - Registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos para saúde. Área responsável: Gerência Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS. Diretor Relator: Antônio Barra Torres

CONSULTA PÚBLICA Nº 731, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV alíneo ao art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, 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 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aberta, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 60 (sessenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Resolução que inclui as culturas: abacaxi e caqui, com INR e IS "Não determinado", na modalidade de emprego (aplicação) foliar, na monografia do ingrediente ativo A04 - ÁCIDO GIBERÉLICO, contido na Relação de Monografias dos Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RF nº 165, de 29 de agosto de 2003, no Diário Oficial da União de 2 de setembro de 2003.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/informatica/valida.html>, pelo código 625191910230045

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24/09/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajaí - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **dd69227b04a3dc1c84b5b10fa6ddb9100a2a615902044ae2f68a1ab266b8dc** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado **NID 83918** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**ALBENDAZOL SUSPENSÃO 06.26 + DECLARAÇÃO**", cujo assunto é descrito como "**ALBENDAZOL SUSPENSÃO 06.26 + DECLARAÇÃO**", faz prova de que em **19/09/2022 11:30:41**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a **DAUTIN Blockchain Co.**

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/09/2022 11:31:56** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa **DAUTIN Blockchain Co.** de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x1b4be39fbc41345b9fe26a7e1471b42881dcd70343da0f5c9b6915151696b297**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
BLOCKCHAIN

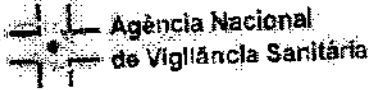


Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.









PETIÇÃO  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LIDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66.	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição eletrônica) 25351.369211/2007-90
Código e Assunto de Petição: (Utilizar código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Cabeçalho e esta folha de rosto) ~ 235 - TMS	Nº do Expediente: (Processamento Eletrônico da Anvisa)
Gerência Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE	

Observações:  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GÊNERICO ALOPURINOL 100 MG E 300 MG COMPRIMIDO.**  
  
**143 - GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.**

Wilson Paes da Silva Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
 SIA/SMS - 5225774

ANVISA 2012081427PA

ANVISA  
 ENTRADA  
 10 SET 2012

Toledo, 10/09/2012 Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
------------------------------------	--	--



CARTÓRIO  
 Autenticação Digital Código: 26591101217918956255-2  
 Data: 11/01/2021 16:35:25  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94657-471F;



Cartório Azevedo Bastos  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1345  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (33) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
 http://azevedobastos.net.br

Pol. Valdir Azevedo Bastos  
 Mariana Cavalcanti  
 TJPB



0009

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - I		A Identificação do Documento (Uso do Orgão de V.S.)				
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Pres.) Anexos			
01 2 5 3 5 1 3 5 9 2 1 1 0 7 9 0		02	03			
C Dados de Empresa						
Detentora		Número de Autorização/Cadastro				
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 8 8 5				
Cedente (Conforme documento do curso legal. Válido e acabado em poder da ANVISA)		Número de Autorização/Cadastro				
06		07				
D Dados do Produto						
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)				
08 1 1 0 1 0 3 1 ANTIGOTOSOS		09 0 3 1 2				
Nome do Produto						
10 ALOPURINOL						
E Referência do Similar (Específica para medicamento)						
Empresa Detentora						
11 GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA						
Número de Registro		Nome do Produto				
12 1 0 1 0 7 0 2 0 4 13		ZYLORIC				
F Dados Relacionados à Fórmula						
14	1	1	1	1	1	2
5	P. Finca/Pt. ca.	Componentes da Fórmula	Código da	Tipo	Concentração Quant./Volume	Unid. de Demonstração da

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 6.721/2008 autenticado a presente imagem digitalizada. reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. \*\*\*\*\* Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.not.br/documento/26591101217918956255



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591101217918956255-3  
Data: 11/01/2021 18:35:25  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94658-58TM



**Cartório Azevêdo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
https://azevedobastos.not.br

Bal. Vêitor Azevêdo Bastos Cavalcanti  
Tribunal

TJPB







**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA. LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351369211/2007-90
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber). 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (incluindo este formulário) 2	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo de Anvisa)
Gerência-Central, Gerência ou Unidade a que se destina: GEPRE - GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS	

**Observações:**  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO ALOPURINOL 100 MG COMPRIMIDO E ALOPURINOL 300 MG COMPRIMIDO.

143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento.

Local e data Toledo, 04/09/2017	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal JULSTINHO PRATI CPF: 336.841.548-20	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal 
------------------------------------	--	--



**CARTÓRIO**  
Autenticação Digital Código: 26591101217918956255-5  
Data: 11/01/2021 18:35:25  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94660-4QAB;



**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.net.br>



Valber Azevedo Miranda Cavalcanti  
Tribunal



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos
01 2 5 3 5 1 3 6 9 2 1 1 0 7 9 0		02	03
C Dados de Empresa			
Detentora 04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		Número de Autorização/Cadastro 05 1 0 2 5 6 8 5	
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro 06	
07		08	
D Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria 08 1 1 0 1 0 3 1 ANTIGOTOSOS		Vencimento (Mês / Ano) 09 0 3 2 3	
Nome do Produto 10 A L O P U R I N O L			
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento) Empresa Detentora 11 G L A X O S M I T H K L I N E B R A S I L L T D A			
Número de Registro 12 1 0 1 0 7 0 2 0 4		Nome do Produto 13 ZYLORIC®	
F Dados Relacionados à Fórmula			
14 Apres N	15 F.Física/ Fica	16 Componentes da Fórmula	17 Código da D.C.B.
18 Tipo	19 Concentração Quant./Volume	20 Unid. de Demonstração da Fórmula	
02	COM	ALOPURINOL	08585
			05
			300,000 MG
			COM

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.



CARTÓRIO  
 Autenticação Digital Código: 28591101217918956255-6  
 Data: 11/01/2021 16:35:25  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94861-BE08



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Antônio Carlos - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.net.br>



Valdir Azevedo Miranda Cavalcanti  
 TITULO



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento(Usado do órgão de V.S.)	
B	Número do Processo Origem	Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01	2 5 3 5 1 3 6 9 2 1 1 0 7 9 0	02	21 0 1 4 de 0 1 4
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	1 4 3	GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	02
03			04
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22	PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	23	1 0 2 5 6 8 5
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24	TOLEDO	25	P R
26		27	2 7 7 0 0
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		X 1 Institucional	
27	1 2 5 6 8 0 1 9 1 0 0 6 8	2 Ind. / Profissional	
Tempo de validade		3 Comercial	
29		X 4 Restrito a Hospitais	
Nome do Produto		Tempo de validade	
30	A L O P U R I N O L	29	
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32	
Apresentação do Produto			
33	3 0 0 M G C O M C T B L A L P L A S T R A N S		
Forma Física / Farmacêutica			
34	1 0 1 0 1 1 COMPRIMIDO SIMPLES		
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35	1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA	36	
Acondicionamento / Embalagem Primária		0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15°C E 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.	
37	0 1 2 4 BLÍSTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLOR		
Embalagem Externa			
38	1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA		

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.955/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2006 autêntico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. \*\*\*\*\* Confira os dados do ato em: https://secedigital.tjpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.net.br/documento/26591101217918956255



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591101217918956255-7  
Data: 11/01/2021 18:35:25  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94662-QF5P;



CAR. 18.260

**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5484 - cartorio@azevedobastos.net.br  
https://azevedobastos.net.br

Bel. Valdir Azevedo Miranda Cavakani  
TJPB



# REVALIDAÇÃO



CITRATO DE ORFENADRINA + TIPIRONA + CAFEINA ANÍDRA  
 DOBALIFLEX 25000,000052799-15 11/2019  
 10170 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DO PROCESSO DE PRODUÇÃO 040330914-4  
 10106 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DE EXCIPIENTE 040260914-5  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 040262714-4  
 1.1717.0014.004-3 24 Meses  
 35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LARANJA X 300  
 1.1717.0014.005-1 24 Meses  
 35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LARANJA X 12  
 1.1717.0014.006-1 24 Meses  
 55 MG + 500 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LARANJA X 200  
 1.1717.0014.007-8 24 Meses  
 35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LARANJA X 30

SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA 02685377000157  
 VITIS VINIFERA L.  
 ANTISTAX 25351.252295.2017-15 08/2019  
 1793 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO NA ESPECIFICAÇÃO DA MATÉRIA-PRIMA VEGETAL 111262813-2  
 1.1300.1177.001-9 36 Meses  
 360 MG COM REV CT BL AL AL X 12  
 1.1300.1177.002-7 36 Meses  
 360 MG COM REV CT BL AL AL X 18  
 1.1300.1177.003-5 36 Meses  
 360 MG COM REV CT BL AL AL X 20  
 1.1300.1177.004-8 36 Meses  
 360 MG COM REV CT BL AL AL X 60

SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA 61068755000112  
 MILEATO DE ENALAPRIL 25351.118788.2012-38  
 135 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 017054812-2  
 10 MG COM BL AL PLAS TRANS X 10  
 10 MG COM BL AL PLAS TRANS X 20  
 10 MG COM BL AL PLAS TRANS X 30  
 10 MG COM BL AL PLAS TRANS X 50  
 20 MG COM BL AL PLAS TRANS X 10  
 20 MG COM BL AL PLAS TRANS X 20  
 20 MG COM BL AL PLAS TRANS X 30  
 20 MG COM BL AL PLAS TRANS X 50

SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A 43312503000105  
 DESXESTREL 1 ETIMOLESTRADOL  
 DIOLESS 25351.511694/2014-03 03/2020  
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 000725918-1  
 (10956 RDC 73/2016 - GÊNERICO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALÍTICO - 227478217-1 - 25351.261583/2007-79)  
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 000726618-4  
 (10938 RDC 73/2016 - GÊNERICO - SUBSTITUIÇÃO DE FABRICANTE DO IFA - 227478217-1 - 25351.261583/2007-79)  
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 004372918-1  
 (10950 RDC 73/2016 - GÊNERICO - EXCLUSÃO DE UM TESTE OU MÉTODO OBSOLETO - 231701317-1 - 25351.261583/2007-79)  
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 004373018-1  
 (10938 RDC 73/2016 - GÊNERICO - SUBSTITUIÇÃO DE FABRICANTE DO IFA - 230795017-9 - 25351.261583/2007-79)  
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 004373218-8  
 (10950 RDC 73/2016 - GÊNERICO - EXCLUSÃO DE UM TESTE OU MÉTODO OBSOLETO - 231701317-2 - 25351.261583/2007-79)  
 1.0372.0242.001-1 18 Meses  
 0,150 MG + 0,020 MG COM CT BL AL PLAS TBCO OPC X 21  
 1.0372.0242.002-4 18 Meses  
 0,150 MG + 0,020 MG COM CT BL AL PLAS BCO OPC X 63  
 1.0372.0242.003-4 18 Meses  
 0,150 MG + 0,020 MG COM CT BL AL PLAS BCO OPC X 210

VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 03993167000199  
 CLOTIRIMAZOL  
 CLOTIRIMIN 25351.823480/2008-57 11/2016  
 10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL 13908411-7  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 171849316-6  
 1628 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO 231317516-8  
 1.56210019.001-1 24 Meses  
 10 MG/G CREAM DERM CT BG AL X 20 G  
 ZYDUS NIKKHO FARMACÉUTICA LTDA 05254971000181  
 FENOFIBRATO 25351.735559/2013-36

155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 1059732/13-8  
 200 MG CAP DURA CT 3 BL AL X AL X 10

madra Farmacêutica Itm. 09545589000185  
 NIKKHO LTDA  
 Planelud 25351.227280/2017-07  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0719296/17-7  
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 0484877/17-8 - 25351.102369/2017-01)  
 100 MG COM SUS CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 100 MG COM SUS CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)  
 100 MG COM SUS CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 100 MG COM SUS CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
 100 MG COM SUS CT BL AL PLAS TRANS X 24  
 100 MG COM SUS CT BL AL PLAS TRANS X 4  
 100 MG COM SUS CT BL AL PLAS TRANS X 48  
 100 MG COM SUS CX BL AL PLAS TRANS X 120  
 100 MG COM SUS CX BL AL PLAS TRANS X 480  
 100 MG COM SUS CX BL AL PLAS TRANS X 600  
 TIBOLONA 25351.280291/2017-59  
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 09595917-3  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 1400  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 28  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 420  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 56  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 84  
 10488 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 116695117-9  
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 09595917-3 - 25351.280291/2017-59)  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 1400  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 28  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 420  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 56  
 2,5 MG/COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 84

INSTITUTO BUTANTAN 61821344000156  
 VACINA RAIVA (INATIVADA) 25351.295459/2009-85 06/2020  
 10466 PROPRIETÁRIO (INCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO DILUENTE 160131417-0  
 1.2234.0042.001-2 36 Meses  
 2,5 UI PO LIOF INJ CT 5 FA VD INC + 5 AMP DIL X 0,5 ML

### RESOLUÇÃO-RE Nº 766, DE 28 DE MARÇO DE 2018

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

- Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e novos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
- Art. 2º A revalidação abrangê os pedidos que ainda não foram objeto de qualquer modificação por parte da Anvisa - Passaporte Único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.
- Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuidade da análise de pedido de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificar o deferimento do pedido de renovação.
- Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser comercializados, assim como suas apresentações válidas no site: <https://consulta.anvisa.gov.br/medicamentos/>
- Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, do modo que não há interrupção na regularidade do registro.
- Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

VARLEY DIAS SOUSA  
ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE/ CNPJ DR. REDDYS FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - 03.978.166/0001-25  
 DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA: Venda Clinical Research Pvt. Ltd  
 EXPEDIENTE: 182481817-1  
 CATEGORIA DE BOAS PRÁTICAS EM HIGIENIZAÇÃO BIOCIVILIZANÇA PARA AS ETAPAS: Clínica (Endereço: Shivahik-Plaza-A, Near L.L.M. Ambawadi, Gujrat, Ahmedabad/ Índia); Distribuição (Endereço, Opposite AUDA Garden, Siedhu Dhasan Road, Nodakdev, Ahmedabad/ Índia).  
 VALIDADE: 07/02/2020

### RESOLUÇÃO-RE Nº 767, DE 28 DE MARÇO DE 2018

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

Art. 1º Publicar a desistência a pedido dos expedientes de medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, fitoterápicos, biológicos e radiofármacos, sob o nº. de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do Art. 31 de Lei nº. 9.784 de 1999.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

VARLEY DIAS SOUSA  
ANEXO

RAZÃO SOCIAL / NÚMERO DO PROCESSO EXPEDIENTE DA PETIÇÃO DESISTIDA / ASSUNTO DA PETIÇÃO / EXPEDIENTE DA DESISTÊNCIA A PEDIDO ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA / 25351.364457/2017-67  
 023842914-9 MEDICAMENTO NOVO Ampliação de Uso / 014802818-6

### RESOLUÇÃO-RE Nº 768, DE 28 DE MARÇO DE 2018

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

- Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e novos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
- Art. 2º A revalidação abrangê os pedidos que ainda não foram objeto de qualquer modificação por parte da Anvisa - Passaporte Único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.
- Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuidade da análise de pedido de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificar o deferimento do pedido de renovação.
- Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser comercializados, assim como suas apresentações válidas no site: <https://consulta.anvisa.gov.br/medicamentos/>
- Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, do modo que não há interrupção na regularidade do registro.
- Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

VARLEY DIAS SOUSA  
ANEXO

RAZÃO SOCIAL / NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO / NÚMERO DO PROCESSO / NÚMERO DO EXPEDIENTE / ACCORD FARMACÉUTICA LTDA / glicipirida 03/2023  
 25351.375403/200654 1996532170  
 ACCORD FARMACÉUTICA LTDA / glicipirida 12/2022  
 25351.554938/200975 1130778171  
 ACCORD FARMACÉUTICA LTDA / risperidona 12/2022  
 25351.554938/200975 1130778171  
 ACCORD FARMACÉUTICA LTDA / Risperone 12/2022  
 25351.090972/201276 1150918171  
 ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA / claritramicina 03/2023  
 25351.276462/200641 1915528170  
 BAXTER HOSPITALAR LTDA / Halozem 03/2023  
 25351.077617/200820 1916028173  
 BAXTER HOSPITALAR LTDA / Mifexum 03/2023  
 25351.077617/200869 1916028179  
 BODINILICA FARMACÉUTICA LTDA / Formocaps 03/2023  
 25351.197310/200259 1933144174  
 BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A / clonidina de dopamina 03/2023  
 25351.340142/201161 1593240171  
 BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A / úrsalita + óxido de zinco 03/2025  
 25351.535272/201150 1355639176  
 BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A / Balyone 03/2023  
 25351.54168929/1194 1555953175  
 BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A / melastrol de dextroclonifenina + metanetassona 03/2023  
 25351.535300/201183 1628482171  
 BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÉUTICA LTDA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10112018049200009 Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/09/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - [cartorioazevedobastos.nct.br](mailto:cartorioazevedobastos.nct.br)  
<http://azevedobastos.nct.br>

Autenticação Digital Código: 26591101217918956255-8  
 Data: 11/01/2021 10:35:25  
 Valor Total do Atx: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94663-VJVI

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2006 autêntico e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.





Endereço 03/2023  
 2500101580584 1498101177  
 CHEMICALTECH IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS, FARMACÉUTICOS E HOSPITALARES LTDA  
 Pousadale 03/2023  
 250040044339940 0809826138  
 COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.  
 Fortaleza 04/2019  
 253511651785200910 0735918137  
 CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA  
 Korman 12/2022  
 25008013509725 0797189173  
 EURIFARMA LABORATORIOS S.A.  
 Mofre 30 03/2023  
 25351575657206911 1885746179  
 FRENENIUS KAMI BRASIL LTDA  
 Frenópolis 03/2023  
 2535114722790255 1912033178  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
 Laranjeira 03/2023  
 2535108511200371 1334909170  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
 Omeias 03/2023  
 25351222094200297 1536729171  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
 Douradina 03/2023  
 2535122285200266 1381443175  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
 Sítio 03/2023  
 25351004970000323 2014107176  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
 Lerdil d. 01/2020  
 25351037886200981 0356046144  
 GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA  
 Zovirax 02/2023  
 2535128357200889 0697545173  
 HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
 Cymevir 03/2023  
 253510374909188 1951424177  
 ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA  
 Niquelê 03/2023  
 253510339630185 1861980178  
 ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA  
 Pismodex 02/2023  
 253510349649148 1860012173  
 JANSENSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA  
 System com 03/2023  
 250002274489711 1061930175  
 JANSENSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA  
 Gyno-Rimex 03/2023  
 2500101910585 1061946171  
 JANSENSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA  
 Imunox 02/2023  
 2500100614073 0990044173  
 LABORATORIO DAUDT OLIVEIRA LTDA  
 Tomas Bredel 03/2023  
 2535120840290716 1566979173  
 LABORATORIO CI-DRO LTDA  
 cloridrato de bismolox 03/2023  
 25351184926200774 0667313179  
 LABORATORIO QUIMICO FARMACÉUTICO BERGAMO LTDA  
 Ciofipax 03/2023  
 250000204909751 1915131174  
 LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A  
 celaflexina 03/2023  
 25351205247300746 0486545178  
 LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
 Espasmo Anal 03/2023  
 25351640104301093 1916004176  
 LEN PHARMA LTDA  
 Doivonex 10/2021  
 25351142798201168 1653872163  
 LIBBS FARMACÉUTICA LTDA  
 Zetron 03/2023  
 25351168653290291 1949774171  
 MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA  
 cetoprofen 03/2023  
 2535167726201451 1530066177  
 MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA  
 cetoprofen 03/2023  
 25351679542301467 1519101730  
 MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA  
 cloridrato de propranolol 03/2023  
 2535178033201306 1477415171  
 MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA  
 Aixa 03/2023  
 25351596998201417 1425505177  
 MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA  
 Saldar 03/2023  
 25351766868701464 1392929171  
 MERCK S.A.  
 Sulfamix 03/2023  
 25351368529200824 1451702177

MYLAN LABORATORIOS LTDA  
 cloridrato de vancomicina 02/2023  
 25351191727201748 1714633170  
 NATIVITA IND. CIEN. LTDA.  
 Divina sódica 03/2023  
 25351259132200771 1965429174  
 PHARLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A.  
 gimepróna 03/2023  
 25351102372200725 1915645170  
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
 cimetidina 03/2023  
 25351257185200753 1807504174  
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
 hidroclorol 03/2023  
 25351102372200725 1915645170  
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
 cloridrato de melamina 03/2023  
 25351106162000663 2012151175  
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
 alopurinol 03/2023  
 25351369211200790 1915647172  
 SODIUM 2-SULFOTOLUIDINATO D-FARMACÉUTICOS S.A.  
 Viosox 02/2023  
 2535000029189 2654288166  
 SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
 Thioxan 04/2019  
 250000005349856 0517178184  
 TIEBENDORF E SOBRAL & CIA LTDA  
 Menechim 11/2018  
 250000350059901 1014599132  
 TIEBENDORF F SOBRAL & CIA LTDA  
 Lacton 07/2023  
 25351250478200623 2660026161  
 UNIAO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A  
 Unifrim 03/2023  
 250000123629780 1916015171  
 VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
 Quindimex 03/2023  
 253510227470132 387570170  
 WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
 Paracetamol 12/2019  
 253510368015201703 0460445147

RESOLUÇÃO-RE Nº 811, DE 28 DE MARÇO DE 2018

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, e por ato do Conselho de Administração nº 54, de 1º de março de 2018, resolve:

Art. 1º Indeferir os pedidos de registro de medicamento novo conforme relação anexa.

Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da Anvisa - [www.anvisa.gov.br](http://www.anvisa.gov.br).

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

VARLEY DIAS SOUSA  
ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
 PRINCÍPIO ATIVO  
 NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO  
 ASSUNTO DA PEÇA EXPEDIENTE  
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
 COMPLEMENTO DE NOME  
 FLI LILLY DO BRASIL LTDA 43.940.618/0001-44  
 ABBMAGLILIB  
 VERZENIO 25351.728879/2017-55  
 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE  
 MEDICAMENTO NOVO 230051017-5  
 100 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 NA  
 100 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 NA  
 150 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 NA  
 150 MG COM REV LT BL AL AL X 60  
 NA  
 200 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 NA  
 200 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 NA  
 50 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 NA  
 50 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 NA

RESOLUÇÃO-RE Nº 812, DE 29 DE MARÇO DE 2018

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, e por ato do Conselho de Administração nº 54, de 1º de março de 2018, e visando o cumprimento da Lei nº 13.411/16, resolve:

Art. 1º Prorrogar por até 20 dias do prazo original, no caso de petições prioritárias, e por até 60 dias do prazo original no caso de petições ordinárias, nos termos do § 3º do art. 17-A da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, o(s) prazo(s) para

publicação de decisão referente às petições de pós-registro fixadas no ANEXO:

VARLEY DIAS SOUSA  
ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
 NÚMERO DE EXPEDIENTE DATA DO PROTOCOLO  
 NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A. 56.994.502/0001-30  
 0108431/18-1 07/02/2018  
 WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61.072.393/0001-13  
 0104490/18-7 07/02/2018  
 ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA 60.318.797/0001-00  
 0488001/18-3 29/5/2018  
 3007933168 30/08/2016  
 BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. 60.831.659/0001-77  
 1434143/16-4 30/03/2016  
 NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A. 56.994.502/0001-30  
 2251588174 30/11/2017  
 EMS SIGMA PHARMA LTDA 60.923.140/0001-31  
 2266429177 06/12/2017  
 2314383/17-3 13/12/2017  
 CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.  
 44.734.671/0001-51  
 2239233/17-3 15/12/2017  
 2289960/17-0 15/12/2017  
 MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA  
 45.907.018/0001-54  
 2318683/17-7 22/12/2017  
 0161975/18-6 01/03/2018  
 TIOMEOPATIA WALDEMIRO PEREIRA LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO LTDA 76.440.529/0001-43  
 1934950175 05/09/17  
 FRENENIUS MEDICAL CARE LTDA 01.440.590/0001-36  
 1951071/13 12/09/17  
 19511071/18 12/09/17  
 COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. 61.062.426/0002-07  
 1958501172 13/09/17  
 0090332158 29/12/17

FARMACIA E LABORATORIO HOMEOPATICO ALMEIDA PRADO LTDA 60.862.208/0001-41  
 1963238175 14/09/17  
 1966359173 14/09/17  
 CASULA & VASCONCELOS INDUSTRIA FARMACÉUTICA E COMÉRCIO LTDA 05.155.425/0001-93  
 1928364170 15/09/17  
 EQUIPLEX INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
 01.784.792/0001-03  
 1924119176 15/09/17  
 ATIVUS FARMACÉUTICA LTDA 64.088.172/0001-41  
 2005819175 21/09/17  
 2005824171 21/09/17  
 2005844176 21/09/17  
 2321557179 26/12/17  
 LABORATORIO FARMACÉUTICO VITAMED LTDA  
 29.346.301/0001-23  
 2064885175 29/09/17  
 2065622170 29/09/17  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03.485.572/0001-04  
 2073676/73 02/10/17  
 2265017172 05/12/17  
 MARFAN INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA 60.736.692/0001-21  
 2102361171 01/10/17  
 2254507177 01/12/17  
 TIOMEOPATIA WALDEMIRO PEREIRA LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO LTDA 76.440.529/0001-43  
 2102771/15 23/10/17  
 2312348176 21/12/17  
 0090310180 29/12/17  
 CASULA & VASCONCELOS INDUSTRIA FARMACÉUTICA E COMÉRCIO LTDA 05.155.425/0001-93  
 2152191/13 26/10/17

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102018040200010

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/09/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



**Autenticação Digital** Código: 26591101217918956255-9  
 Data: 11/01/2021 18:35:26  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94664-LUCX;



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5604 - [cartorio@azevedobastos.net.br](mailto:cartorio@azevedobastos.net.br)  
<https://azevedobastos.net.br>

54 - Valer Azevedo Bastos, Miranda Cavalcanti  
 TJPB

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 9º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 5.721/2008, autêntico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

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

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

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei N° 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 11/01/2021 16:39:40 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26591101217918956255-1 a 26591101217918956255-9

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b4cbea34dd3c51f4f5f395619026cc16c859083f323a0894ae915ca68c736ddf6e8a62cd0d23a5f33bfac4c2d8196182c358  
aee4cc897452c00244351e4d91f69



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória nº 2.200-2,  
de 24 de agosto de 2001.





RESOLUÇÃO - RE Nº 3.035, DE 22 DE AGOSTO DE 2008

O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008 do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo 1 da Portaria Nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto 2006, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro de Medicamento Genérico, Suspensão Temporária de Fabricação do Medicamento, Inclusão da Nova Apresentação Comercial, Revalidação de Medicamentos (Lei nº 6369/76, Art. 13 § 6º), Retificação de Publicação, Alteração de Produção do Medicamento, Renovação de Registro de Medicamento Genérico, Inclusão de Fabricante do Fármaco, conforme relação anexa.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 1.00453-1
AMPCILINA
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Referência - Ampicilina 2531.01183/199-02 08/2010
COMERCIAL 1.0533.0282.001-1 24 Meses
500 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 12
1427 GÊNÉRICO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0533.0282.002-1 36 Meses
500 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 20
1427 GÊNÉRICO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO.
ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA 1.05562-2
CEFALEXINA
CFALOSPORINAS
Referência - KEFLEX 25351.434237/2005-25 07/2011
COMERCIAL 1.5562.0022.004-1 24 Meses
160 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
COMERCIAL 1.5562.0022.005-3 24 Meses
50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
COMERCIAL 1.5562.0022.006-4 24 Meses
50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
AURÓBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA 1.05167-9
CFALOXINA
CFALOSPORINAS
Referência - KEFLEX 25351.206509/2005-85 07/2013
COMERCIAL 1.5167.0008.003-5 24 Meses
500 MG COM RIV CT BL AL PVC/PVDC INC X 8
1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6369/76, ART. 12 - PAR. 6º
COMERCIAL 1.5167.0008.004-3 24 Meses
500 MG COM RIV CT BL AL PVC/PVDC INC X 10
1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6369/76, ART. 12 - PAR. 6º
BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA 1.01215-1
GLIBENCLAMIDA
ANTI-DIABÉTICOS
Referência - Demil 25351.023889/01-02 08/2011
COMERCIAL 1.1213.0267.001-1 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.1213.0267.002-1 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
DIMETICONA
ADSORVENTES E ANTI-FEÍZICOS INTESTINAIS SIMPLES
Referência - Lullal 25351.025780/2007-01 08/2013
COMERCIAL 1.1213.0387.001-1 24 Meses
40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
EIMS S/A 1.00235-1
PARACETAMOL
ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS
Referência - VICK PYRINA 25331.135211/2005-26 07/2010
COMERCIAL 1.0235.0764.001-7 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0764.002-5 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 5 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO

- COMERCIAL 1.0235.0764.003-3 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 10 SACH AL PE X 5 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0764.004-1 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 16 SACH AL PE X 5 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0764.005-1 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 20 SACH AL PE X 5 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0764.006-8 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 24 SACH AL PE X 5 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0764.007-6 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 30 SACH AL PE X 5 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0764.008-4 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 40 SACH AL PE X 5 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0764.009-2 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 60 SACH AL PE X 5 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0764.010-6 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 120 SACH AL PE X 5 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0764.011-4 24 Meses
100 MG/G PO P/ PRE EXT CT 25 SACH AL PE X 5 G (EMB TRAC)
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
AMOXICILINA
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Referência - AMOXIL BD 25351.204930/2002-46 03/2013
COMERCIAL 1.0235.0608.001-8 24 Meses
200 MG/ML P/ SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + SER PLAS DOSAD (EMB HOSP)
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0608.004-2 24 Meses
400 MG/50ML P/ SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + SER PLAS DOSAD (EMB HOSP)
1406 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DA PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0608.005-0 24 Meses
200 MG/50ML P/ SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + 20 SER PLAS DOSAD (EMB HOSP)
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0608.007-7 24 Meses
400 MG/50ML P/ SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + 20 SER PLAS DOSAD (EMB HOSP)
1406 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DA PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0608.008-2 24 Meses
200 MG/50ML P/ SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + 48 SER PLAS DOSAD (EMB HOSP)
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.0608.011-5 24 Meses
400 MG/50ML P/ SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + 48 SER PLAS DOSAD (EMB HOSP)
1406 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DA PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
EUROFARMA LABORATÓRIOS LTDA 1.00045-8
BROMETO DE ROCURÔNIO
BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR
Referência - Feronon B 25351.408943/2007-11 08/2013
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0045.1019.001-1 24 Meses
10 MG/ML SOL INJ IV CT 6 FA VD INC X 2,5 ML
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0045.1019.002-8 24 Meses
10 MG/ML SOL INJ IV CT 12 FA VD INC X 2,5 ML
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0045.1019.003-6 24 Meses
10 MG/ML SOL INJ IV CT 6 FA VD INC X 5 ML
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0045.1019.004-4 24 Meses
10 MG/ML SOL INJ IV CT 12 FA VD INC X 5 ML
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
GERMED FARMACÊUTICA LTDA 1.00583-3
PARACETAMOL
ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS
Referência - VICK PYRINA 25331.135313/2005-41 07/2010
COMERCIAL 1.0583.0445.001-1 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0445.002-1 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 5 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0445.003-8 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 10 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0445.004-6 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 16 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO

- COMERCIAL 1.0583.0445.005-4 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 20 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0445.006-2 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 24 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0445.007-0 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 30 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0445.008-9 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 40 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0445.009-7 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 60 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0445.010-0 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 120 SACH AL PE X 3 G
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0445.011-9 24 Meses
100 MG/G PO P/ PREP EXT CT 25 SACH AL PE X 3 G (EMB TRAC)
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
LABORATÓRIO NIO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA 1.00465-4
NITRATO DE MICONAZOL
ANTIFÚNGICOS PARA USO TÓPICO
Referência - DAKTARIN 25351.076707/2003-21 06/2009
COMERCIAL 1.0465.0046.001-002-0 24 Meses
20 MG/ML LOC CREAM CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO
COMERCIAL 1.0465.0046.002-9 24 Meses
20 MG/ML LOC CREAM CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP)
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO
BETAETASTINA + MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
ANTIHISTAMÍNICOS SISTEMÁTICOS
Referência - Celestamina 25351.192968/2007-89 03/2013
COMERCIAL 1.0465.0446.001-7 24 Meses
30,7 MG/ML - 0,05 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.002-5 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML - 50 CP MED (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.003-3 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML - CP MED
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.004-1 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CX 50 FR PET AMB X 120 ML - 50 CP MED (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.005-1 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML
06 CP MED (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.006-8 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CX 25 FR VD AMB X 120 ML
25 CP MED (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.007-6 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CX 10 FR VD AMB X 120 ML - 10 CP MED (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.008-1 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CX 12 FR VD AMB X 120 ML - 12 CP MED (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.009-2 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CX 06 FR PET AMB X 120 ML - 06 CP MED (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.010-6 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CX 10 FR PET AMB X 120 ML - 10 CP MED (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0465.0446.011-4 24 Meses
0,4 MG/ML +0,05 MG/ML XPE CX 12 FR PET AMB X 120 ML - 12 CP MED (EMB HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA

Confira os dados do ato em: https://selodigital.ljpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.nol.br/documento/26591602211368252877



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591602211368252877-1
Data: 16/02/2021 12:40:41
Valor Total do Ato: R\$ 4,66
Selo Digital Tipo Normal C: ALE08879-36KT



Cartório Azevedo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(83) 3244-5404 - cartorio.azevedobastos.nol.br
https://azevedobastos.nol.br

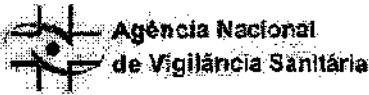


Valber Azevedo de M. Cavalcanti
Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em terça-feira, 16 de fevereiro de 2001, CNIS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.





PETIÇÃO

(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: <b>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA.</b>	
CNPJ: <b>73.856.593/0001-66</b>	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo (Somente para petição secundária): <b>25351.107067/2006-18</b>
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, apêndice 03/08/07) <b>143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.</b>	
Nº de Cilas apresentadas neste ato: (Excl. da embalagem) <b>112</b>	Nº do Expediente: (Preenchimento Obrigatório Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: <b>COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE</b>	

Observações:  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO AMOXICILINA 500 MG CAPSULA**

**143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

ANVISA2013000706PA

UNIPI/ANVISA  
ENTRADA  
22 FEB 2013  
Fabio Godinho da Costa  
SAFES 258.286

Local e data: <b>Goledo, 18/02/2013</b>	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal: <b>CELSO AGOSTINHO PRATI CPF: 338.841.549-20</b>	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal: 
--	---	---

Versão 1.1 - 26/09/2004

Confira os dados do ato em: <https://sedigital.ipb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/26591602211368252877>

	CARTÓRIO	Autenticação Digital Código: 26591602211368252877-3		Cartório Azevedo Bastos	
		Data: 16/02/2021 12:40:41		Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br <a href="https://azevedobastos.net.br">https://azevedobastos.net.br</a>	
		Valor Total do Ato: R\$ 4,66		Valor Azevedo de M. Cavalcanti Titular	
		Seio Digital Tipo Normal C: ALE08801-MLIA			

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em terça-feira, 16 de fevereiro de 2021 12:49:36 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

008

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Pedido - 1										A Identificação do Documento (Uso do Orçamento V.S.)																																																	
B Número do Processo Origem										Protocolo (Dia / Mês / Ano)										Formulários (Pedido) e (Anexos)																																							
01 2 5 3 5 1 1 0 7 0 8 7 0 5 1 9 1 2																				03																																							
C Dados de Empresa										Número de Autorização/Cadastro										Número de Autorização/Cadastro																																							
02 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA										05 1 0 2 0 0 0 0 0 0										06																																							
03										07																																																	
D Dados do Produto										Classe Terapêutica/categoria										Vencimento (Mês / Ano)																																							
08 0 7 0 0 0 3 0										PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO										09 0 0 0 0 0 0 0 0 0																																							
09										Nome do Produto																																																	
10 A M O X I C I L I N A																																																											
E Referência do Similar (Exclusivo para resubmissão)										Empresa Detentora										Número de Registro																																							
11										12 GLAXOSMITHKLINE BRASILEIRA LTDA										13 1 0 1 0 7 0 0 3 3 1 5 AMOXIL																																							
14										15 F. Física F 1 Componentes da Fórmula										17 Código da										18 Tipo										19 Concentração (Quant./Volume)										20 Unid. de Medida									

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.no.br/documento/26591602211368252877>



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 26591602211368252877-4  
 Data: 16/02/2021 12:40:42  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALE08882-DTSN



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (51) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.no.br  
<https://azevedobastos.no.br>

Valber Azevedo de M. Cavalari  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em terça-feira, 16 de fevereiro de 2021 12:49:36 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
Apresentação			
B	Número do Processo Origem	Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
	01 2 5 9 5 1 1 0 7 0 6 7 0 6 1 9	02	21 0 0 5 de 0 0 7
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	0 0 1 43 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO	02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		23 1 0 2 6 6 1 5	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 TOLEDO		25 P R	26 2 7 7 0 3
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional 2 Indust/Profissional	
27 1 2 5 6 9 0 1 4 7 0 0 8 8		X 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade			
29 1 1 Dias ou 2 4 X 2 Meses 1 3 Anos			
Nome do Produto			
30 A M O X I C I L I N A			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 6 0 0 M G C A P G E L D U R A O T B E A C P L A S T R A N S X 8 4 9 C E M E N O S P I			
Forma Física / Farmacêutica			
34 1 0 2 0 2 4 CÁPSULA GELATINOSA DURA			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 3 VENDA SOB RETENÇÃO DA RECEITA		36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C) EM LOCAL FRESCO, SECO E AO ABRIGO DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 1 2 4 BLÍSTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLOR		38 1 7 0 CARTUCHO DE CARTOLINA	

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/26591602211368252877>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591602211368252877-5  
Data: 16/02/2021 12:40:42  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: ALE06883-C3NZ



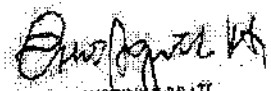

**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1146  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(53) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Valter Azevedo de M. Cavalcanti  
Fluor

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em terça-feira, 16 de fevereiro de 2021 12:49:36 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

	<p><b>L</b> <b>Termo de Responsabilidade</b></p> <p>Assumimos, civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações aqui apresentadas (inclusive pela descrição dos componentes da fórmula e das apresentações em anexo), bem assim pela Qualidade do Produto (incluindo-se nos casos cabíveis, sua esterilidade e ou apirogenicidade) cu o cadastramento ou registro, ou as modificações deste, tenhamos solicitado através desta petição.</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: flex-end;"> <div>   <b>CELSO AGUSTINA PRATI</b>        CPF: 035.341.549-20        Ass. Responsável Legal        Carimbo com os dados legais     </div> <div>   <b>DR. LUIZ DONADUZZI</b>        Formação: Farmacista - CRM 3942        Ass. Responsável Técnico        Carimbo com os dados legais     </div> </div>
	<p><b>M</b> <b>Uso do Órgão de Vigilância Sanitária</b></p>

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26591602211368252877>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591602211368252877-0  
 Data: 16/02/2021 12:40:42  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALE08894-66F7



Cartório

**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)  
<https://azevedobastos.not.br>

Válber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em terça-feira, 16 de fevereiro de 2021 12:49:36 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.





**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: <b>PRATI, DONADUZZI &amp; CIA LTDA.</b>	
CNPJ: <b>73.856.593/0001-66</b>	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) <b>25351.107067/2006-19</b>
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) <b>143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.</b>	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha de rosto)	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo de Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: <b>Gerência de Avaliação de Tecnologia de Pós-Registro de Medicamentos Sintéticos - Gepr</b>	

**Observações:**  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO AMOXICILINA 500 MG CÁPSULA**

**Presencial**  
 UNIAP    Recebido em: 09/02/2018  
 201802090443PR  
 Responsável: **Elida Aparecida Alves dos Reis**

**143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.**

<b>TOLEDO, 02/02/2018</b>	<b>CELSO AGOSTINHO PRATI</b> CPF: 336.841.549-20	
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal

Versão 1.1 24/08/2004

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ljpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/26591602211368252877>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591602211368252877-7  
 Data: 16/02/2021 12:40:42  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALE08895-RW0G



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (63) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Valber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular

TJ/PB



O presente documento digital foi confiado com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em terça-feira, 16 de fevereiro de 2021 12:49:36 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelação de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Originário		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários Anexos (Produto) e (Apres.)
01 233311070670619		02	03
C Dados de Empresa		Número de Autorização/Cadastro	
04 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		05 1025685	
06		Número de Autorização/Cadastro	
07		Vencimento (Mês / Ano)	
D Dados do Produto		09 0823	
08 0703033 PRINCLINA DE AMPLO ESPECTRO		Nome do Produto	
10 AMOXICILINA		E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)	
11 SMITHKLINE BEECHAM BRASIL LTDA		Nome do Produto	
12 101070003		13 AMOXIL	
F Dados Relacionados à Fórmula			

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em terça-feira, 16 de fevereiro de 2021 12:49:36 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ljpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.nol.br/documento/26591602211368252877>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591602211368252877-8  
 Data: 16/02/2021 12:40:42  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALE08896-458W;



Cartório

**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (03) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.nol.br  
<https://azevedobastos.nol.br>

Valor Azevedo de M. Carvalhant  
 Titular

TJPB



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A) Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B) Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01 2 5 3 5 1 1 0 7 0 6 7 0 6 1 9 02		21 0 0 6 de 0 0 7	21 0 0 6 de 0 0 7
G) Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimos somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H) Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 3 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO		02	
03		04	
I) Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		23 1 0 2 5 6 8 5	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 TOLEDO		25 P R	26 2 7 7 0 0
J) Dados de Apresentação		28) Destinação do Produto	
Número de Registro		<input checked="" type="checkbox"/> 1 Institucional	<input type="checkbox"/> 2 Indust./Profissional
27 1 2 5 6 8 0 1 4 7 0 0 6 B		<input type="checkbox"/> 3 Comercial	<input checked="" type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais
Tempo de validade			
29 1 1 Dias ou		214 <input checked="" type="checkbox"/> 2 Meses	<input type="checkbox"/> 3 Anos
Nome do Produto			
30 A M O X I C I L I N A			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 S O O M G C A P D U R A C T B L A L P L A S T R A N S X 8 4 0 ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica			
34 1 0 2 0 2 4 CÁPSULA GELATINOSA DURA			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 3 VENDA SOB RETENÇÃO DA RECEITA		36 0 3 EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15° C E 30° C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 1 2 4 BLÍSTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLOR		38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA	

00018

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26591602211368252877>



Autenticação Digital Código: 26591602211368252877-9  
 Data: 16/02/2021 12:40:42  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALE06887-VCLC;



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5484 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Valter Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em terça-feira, 16 de fevereiro de 2021 12:49:36 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

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

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

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 16/02/2021 13:03:42 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br) Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26591602211368252877-1 a 26591602211368252877-9

<sup>2</sup>Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ Nº 003/2014 e Provimento CNJ Nº 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

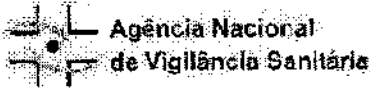
00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7063fe700af2cad04ae96518c07af5b655fac98dc654c1b870da0faa916eafdef8a27195d61fffd03b66a6a201dd1941358a  
ee4cc897452c00244351e4d91f69



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória Nº 2.200-2,  
de 24 de agosto de 2001







PETIÇÃO

(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25354.112705/2006-13
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do posicionamento eletrônico e no site do ANVISA quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Escritas este ítem do ato)	Nº do Expediente: (Somente para Expediente de Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE	

Observações:  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO AMOXICILINA 50 MG/ML E 100 MG/ML. PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL.

143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

ANVISA 2013058658PA

17 NOV 2012

Coordenação de Costa  
SIAPE 1533054

Local e data Toledo, 10/11/2012	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
------------------------------------	--	--

Versão 1.0 - 24/05/2004



CARTÓRIO  
Autenticação Digital Código: 26591101212061287130-2  
Data: 11/04/2021 16:35:23  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94649-TE01;



**Cartório Azevêdo Bastos**  
Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Dd. Valdir Azevêdo Cavalcanti  
Fluor



Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 8 Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. <https://azevedobastos.net.br/documento/26591101212061287130>

0010

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Orgão de V.S.)	
B Número do Processo Original		Produto Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos
01 2 5 3 5 1 1 1 2 7 0 5 0 8 1 3		02	03
C Dados de Empresa Diretora		Número de Autorização/Cadastro	
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 5 8 5	
Cedente (Carimbo documental da empresa legal. Não está assinado em poder da ANVISA)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
D Dados do Produto Classe Terapêutica/Categoria		Vencimento (Mês / Ano)	
08 0 7 0 8 0 3 8 PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO		09 0 5 1 8	
Nome do Produto			
10 A M O X I C I L I N A			
E Referência do Similar (Exceção para a apresentação)			
Empresa Detentora			
11 G L A X O S M I T H K L I N E B R A S I L L T D A			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 1 0 1 0 7 0 0 0 3 1 5		AMOXIL <sup>®</sup>	

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V do art. 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6 Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autenticado a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591101212061287130-3  
 Data: 11/01/2021 16:35:23  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94650-8PX2;



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (33) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.net.br>

Bel. Valdir Azevedo Bastos  
 Aranda Cavalcanti  
 TJPB



0015

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão da V.S.)	
B Número do Processo Origem 01 2 5 3 5 1 3 1 2 7 0 6 0 8 1 3		Protocolo (Dia / Mês / Ano) 02	Número de apresentações Anexos 21 de
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimos somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição) 01 1 4 3 GENÉRICO-RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO 02			
I Dados do Fabricante Fabricante: 22 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA Número Autorização / Cadastro: 23 1 0 2 5 0 8 5 Município de Fabricação: 24 TOLEDO U.F. de Fabricação: 25 P R Código do Município: 26 2 7 7 6 0			
J Dados de Apresentação Número de Registro: 27 1 2 5 6 3 0 1 5 6 0 0 4 0		28 Destinação do Produto <input type="checkbox"/> 1 Institucional <input type="checkbox"/> 2 Indust/Profissional <input checked="" type="checkbox"/> 3 Comercial <input type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais	
29 Tempo de validade <input type="checkbox"/> 1 Dias ou <input checked="" type="checkbox"/> 2 Meses <input type="checkbox"/> 3 Anos			
Nome do Produto: 30 AMOXICILINA			
31 Complemento do Nome ou Marca		32 No. Da Apres. na fórmula 0 0 1	
Apresentação do Produto: 33 B D M G / M L P O S U S O R C X 6 9 F R Y D A M B X 1 5 0 M L + S A C O R ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica: 34 1 D S 0 5 1 PO PARA SUSPENSÃO ORAL			
35 Restrição de Uso / Venda 1 3 SOB RETENÇÃO DA RECEITA		36 Cuidados de Conservação 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30° C), EM LOCAL SECO, FRESCO E AO ABRIGO DA LUZ	
37 Acioncionamento / Embalagem Primária 0 4 B 5 FRASCO VIDRO AMBAR		38 Embalagem Externa 2 5 1 CAIXA DE PAPELÃO	

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 6.721/2006 autêntico e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato.  
 O referido é verdade. Dou fé.



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 26591101212061287130-4  
 Data: 11/01/2021 16:35:23  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94651-FKSY;



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Bdr. Valdir Azevedo Grande Cavalcanti  
 Titular







**PETIÇÃO**  
(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: <b>PRATI, DONADUZZI &amp; CIA LTDA.</b>	
CNPJ: <b>73.856.593/0001-66</b>	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) <b>25351.112705/2006-13</b>
Código e Assunto de Petição: (usar código e assunto existentes no tabule do peticionamento eletrônico do site eletrônico da ANVISA, quando couber) <b>143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.</b>	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha se repetir) <b>433 folhas</b>	Nº do Expediente: (Prescritivo do Exatador de Arquivos)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: <b>GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE</b>	

**Observações:**  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO AMOXICILINA 50 MG/ML E 100 MG/ML PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL.**

**143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária    **Presencial**

UNIAP    Recebido em: 31/10/2017

201710010288PR

Responsável: **Elisa Aparecida Alves dos Reis**

<p><b>LEO AGOSTINHO PRATI</b> CPF: 336.841.649-20</p>	
<p>Toledo, 31/10/2017 Local e data</p>	<p>Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal</p>

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V do art. 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XIII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. <https://azavedobastos.net.br/documento/26591101212061287130> Confira os dados do ato em: <https://sebidigital.jpj Jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azavedobastos.net.br/documento/26591101212061287130>



**CARTÓRIO**  
Autenticação Digital Código: 26591101212061287130-5  
Data: 11/01/2021 16:36:24  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94652-YB3;



**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5464 • cartorio@azavedobastos.net.br  
<https://azavedobastos.net.br>

Del. Valdir Azevedo Bastos  
Título



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)				
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos			
01 253511127050613		02	03			
C Dados de Empresa						
Detentora		Número de Autorização/Cadastro				
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1025685				
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro				
06		07				
D Dados do Produto						
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)				
08 0708038 PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO		09 0 5 2 3				
Nome do Produto						
10 AMOXICILINA						
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)						
Empresa Detentora						
11 GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA.						
Número de Registro		Nome do Produto				
12 101070003		13 AMOXIL®				
F Dados Relacionados à Fórmula						
14	15	16	17	18	19	20
Apres N°	F.Física/Ftca	Componentes da Fórmula	Código da D.C.B.	Tipo	Concentração Quant./Volume	Unid. de Demonstração da Fórmula
01	PÓ SUS OR	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA (equivalente a 50 mg de amoxicilina)	00736	05	57,380 MG	1 ML

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V e 8º, 41 e 62 da Lei Federal 9.935/1994 e Art. 8 Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntico e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591101212061287130-0  
 Data: 11/01/2021 16:35:24  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,00  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94653-1D6L



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (33) 3344-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Bel. Vêlber Azevedo Bastos  
 Titular

TJPB



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição – 2 Apresentação		A Identificação do documento(Usado órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem 01 2 5 3 5 1 1 1 2 7 0 5 0 6 1 3 02		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos 21 0 0 4 de 0 0 8
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição) 01 1 4 3 GENÉRICO- RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO 02			
I Dados do Fabricante Fabricante: 22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA Município de Fabricação: 24 TOLEDO U.F. de Fabricação: 25 P R Código do Município: 26 2 7 7 0 0 Número Autorização / Cadastro: 23 1 0 2 5 6 8 5			
J Dados de Apresentação Número de Registro: 27 1 2 5 6 8 0 1 5 6 0 0 4 0 Tempo de validade: 29 1 Dias ou 2 4 Meses X 2 3 Anos		28 Destinação do Produto 1 Institucional 2 Indust./Profissional X 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Nome do Produto: 30 A M O X I C I L I N A Complemento do Nome ou Marca: 31 No. Da Apres. na fórmula: 32 0 0 1			
Apresentação do Produto: 33 5 0 M G / M L P O S U S O R C X 5 0 F R V D A M B X 1 5 0 M L + 5 0 C O P ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica: 34 1 0 8 0 5 1 PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL			
Restrição de Uso / Venda: 35 1 3 SOB RETENÇÃO DA RECEITA		Cuidados de Conservação: 36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30° C), EM LOCAL SECO, FRESCO E AO ABRIGO DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária: 37 0 4 8 5 FRASCO VIDRO ÂMBAR		Embalagem Externa: 38 2 3 1 CAIXA DE PAPELÃO	

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V do art. 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autenticado a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conteúdo neste ato. O referido é verdade. Dou fé.



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 26591101212061287130-7  
 Data: 11/01/2021 16:35:24  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ94654-7GFB;



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5494 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.net.br>

Valdir Azevedo Bastos  
 Titular



TJPB

REVALIDAÇÃO



25351217687201348 024217618-1 030868915-5
VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA -
30.222.816/0001-51 155 - GENERICO - Registro de Medicamento
25351122340720113-34 026649818-1 063375134-9
WYETH INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA -
61.072.393/0001-33 1498 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de
nova forma farmacêutica no País
253510079472017-06 023352918-1 116151814-7
SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA -
61.286.647/0001-16 155 - GENERICO - Registro de Medicamento
25351434672013-34 026649818-1 063375134-9
SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA -
61.286.647/0001-16 155 - GENERICO - Registro de Medicamento
2535112476592015-20 050091215-0 050091215-0
JANSSEN-CILAG FARMACEUTICA LTDA - 51.780.468/0001-87
1460 - MEDICAMENTO NOVO - Registro de Nova Associação no
País
253517647402015-80 025792918-4 090303315-8
GENZYME DO BRASIL LTDA 10305 - PRODUTO BIOLÓGICO -
Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro
(Incorporação de Empresa)
253511402352018-92 022271518-1
0199814 18-5
GENZYME DO BRASIL LTDA 10305 - PRODUTO BIOLÓGICO -
Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro
(Incorporação de Empresa)
253511403722018-49 023125518-2
0199818 18-4
GENZYME DO BRASIL LTDA 10305 - PRODUTO BIOLÓGICO -
Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro
(Incorporação de Empresa)
253511403442018-59 023390818-1
0199818 18-5
GENZYME DO BRASIL LTDA 10305 - PRODUTO BIOLÓGICO -
Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro
(Incorporação de Empresa)
253511403482018-17 023393418-0
0199818 18-7
GENZYME DO BRASIL LTDA 10305 - PRODUTO BIOLÓGICO -
Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro
(Incorporação de Empresa)
253511403872018-14 023373618-3
0199818 18-4
GENZYME DO BRASIL LTDA 10305 - PRODUTO BIOLÓGICO -
Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro
(Incorporação de Empresa)
253511403952018-71 023371118-8
0199818 18-1
TEVA FARMACEUTICA LTDA 1936 - PRODUTO BIOLÓGICO -
Solicitação de Concessão de Dados no País
253510141292007-80 024282718-9
0206615 18-1

cloridrato de metformina 04/2023
2535112842006/01 2109693174
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA
LIMITADA
Cloridrato de amlodipino 05/2023
25351040782200745 211306170
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA
LIMITADA
Insuscrito 05/2023
25351267433200777 2115292176
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA
LIMITADA
gabapentina 06/2023
25351390452200684 2115273176
AlfaBio S.A. Indústria Farmacêutica
drospirenona + etinilestradiol 06/2023
25351695672201111 343161172
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA
cymofanto 05/2023
2535127224301178 2107972172
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA
S.A.
acetato de ciproterona/cetirizina/difenidramina 05/2023
25351703022201152 2138592171
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
mesolito de vanilina 05/2023
25351425836201280 2115436177
FMS S/A
cloridrato 05/2023
25351213161200283 2138996179
FMS S/A
cloridrato de albuterol 06/2023
25351435299201242 2162601710
EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
aztreonam 06/2023
25351800295201259 2092888172
EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
cloridrato de imipenem 05/2023
25351009968200301 2080548171
HALEX JSTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA SA
flucanazol 04/2023
25351176341200276 2103107170
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
cloridrato de lidocaina 05/2023
25351095892200305 2166887176
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
fosfato de clindamicina 06/2023
25351010098200313 2166860174
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
epinefrina tipo 06/2023
25351285917200798 2156884171
LABORATORIO GLOBO LTDA
lorantadina 06/2023
25351143946200795 2168473175
LABORATORIO GLOBO LTDA
mesolito de dexfenetrazina + bromocriptina 04/2023
25351345461200734 2071904175
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO SA
napieno 08/2023
25351016190200389 2152295179
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO SA
acetato de zineco 06/2023
25351425836201280 2115436177
PRATI DONADUZZI E CIA LTDA
omeprazol 04/2023
2535107000200797 2080911175
PRATI DONADUZZI E CIA LTDA
ampicilina 05/2023
25351108822200682 2158314175
PRATI DONADUZZI E CIA LTDA
amoxicilina 05/2023
2535112705200611 2166893171
PRATI DONADUZZI E CIA LTDA
hidroclorotiazida 04/2023
25351115397200732 2168815172
PRATI DONADUZZI E CIA LTDA
benzocetimidazol 04/2023
25351141020200765 2108798171
PRATI DONADUZZI E CIA LTDA
lorantadina 04/2023
25351209784200251 2158368174
PRATI DONADUZZI E CIA LTDA
fosfato sódico de prednisona 04/2023
25351219765200252 2108813176
PRATI DONADUZZI E CIA LTDA
acetocetamol 04/2023
25351434605200726 2080668170
SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
nitroglicerol sodico 06/2023
25351372983201003 2158221171
UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
cloridrato de clonazepam + succinato de doxilamina 04/2023
25351214442200252 2117260179
UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
cefotaxima 05/2023
2535123284200707 2110161172

UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
cefalexina 04/2023
2535143153200712 2110163179
VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
nulfamoxazol + hidrocortisona 05/2023
25351560042200989 2152504171
XOSMITHELINÉ BRASIL LTDA
SONORIDOL 05/2023
25351212097200212 2158069174
SCHRIBING-PLOUGH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
NASONEX 06/2023
25351446452006969 2107931179
BAYER S.A.
GYNERA 06/2023
25351090962200659 2107931175
BAYER S.A.
CIPRO 05/2023
25351212506200795 2168473178
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E
FARMACÉUTICA LTDA
PRADAXA 07/2023
25351544602200714 2152190179
COSMID INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS
S.A.
GLARANONE 05/2023
25351261785201587 2117228175
COSMID INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS
S.A.
DIPROSONE 05/2023
2535126485201551 2165567173
ELI LILLY DO BRASIL LTDA
PROZAC 05/2023
250010030787 2143279171
MEDLEY FARMACEUTICA LTDA
ZANDIPIR 06/2023
25351640637201412 2129430175
MERCK SHARP & DOHME FARMACUTICA LTDA
TIENAM 05/2023
250010181894 2077227171
OPHTHALMOS SA
OPTICOL 05/2023
25000096219604 2151044170
UNITED MEDICAL LTDA
VIREAD 05/2023
2535120073200231 2158190178
APSEN FARMACEUTICA SA
MECLIN 07/2023
2535162067200258 2102611174
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E
FARMACÉUTICA LTDA
TRAYENTA DDO 07/2023
25351621282201165 2143267174
COSMID INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS
S.A.
BENEGRIP 05/2023
25351676363200937 2152146178
ACCORD FARMACEUTICA LTDA
HYTAS 04/2023
25351186783200735 2109887175
ACCORD FARMACEUTICA LTDA
TOPITACK 04/2023
25351468497201285 2087927170
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
OMPRAMTX 05/2023
25351025829021 2157415177
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
CRIDE 04/2023
2535120933201160 2107956171
BLAU FARMACEUTICA S.A.
HIOARUSTON 05/2023
25351326373201361 2122028170
CELLERA FARMACEUTICA S.A.
TANDERALGIN 04/2023
250000266682820 2080490173
CHEMICALTECH IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMERCIO
DE PRODUTOS MÉDICOS, FARMACÉUTICOS E
HOSPITALARES LTDA
VIRANT 04/2023
2535123307900219 2130635174
CHEMICALTECH IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMERCIO
DE PRODUTOS MÉDICOS, FARMACÉUTICOS E
HOSPITALARES LTDA
IDA 04/2023
25351223012200265 2130651176
CHIESI FARMACEUTICA LTDA
PRITHCIL 06/2023
2599203510076 2152501173
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
MERENTIX 05/2023
2599201608872 2115829171
EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
DUCMO 05/2023
25351059434200741 2159610177
EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
RUSS 05/2023
253511182200637 2075380172
EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
ISC 05/2023
25351426802001893 2107918178

RESOLUÇÃO-RE Nº 988, DE 19 DE ABRIL DE 2018
A Diretoria-Geral Substitua de Medicamentos e Produtos
Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela
Portaria nº 390, de 22 de março de 2018, aliado ao disposto no art.
54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da
Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de
2016, resolve:
Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos
medicamentos similares, genéricos, novos e biológicos sob o nº. de
processo constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º
do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não
foram objeto de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os
expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da
Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 3º A revalidação automática não impedirá a
continuação da análise da petição de renovação de registro requerida,
podendo a Administração, se for o caso, incluir o pedido de
renovação e expedir o registro que tenha sido automaticamente
revalidado, na razão de direito a pedido de renovação.
Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser
consultados, assim como suas apresentações válidas no link:
https://consultas.servico.gov.br/#medicamentos/
Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro
contada a partir do final da vigência do período de validade anterior,
de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua
publicação.
ALESSANDRA PAIÃO DIAS
ANEKO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PROFISSIONAL VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE
ACCORD FARMACEUTICA LTDA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html,
peço código 05312018042300017

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

Autenticação Digital Código: 26591101212061287130-8
Data: 11/01/2021 16:35:24
Valor Total do Ato: R\$ 4,66
Selo Digital Tipo-Normal C: AKZ94655-VHJD
Cartório Azevedo Bastos
Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados - João Pessoa - PB
(33) 3244-2404 - cartorio.azevedobastos.net.br
https://azevedobastos.net.br

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **11/01/2021 16:39:05 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26591101212061287130-1 a 26591101212061287130-8

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b4cbea34dd3c51f4f5f395619026cc16c5d3d95bcf19401c0597710cc7fa89716c73a7166f90b9c89d25deb3f02d72f5358a  
ee4cc897452c00244351e4d91f69



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória, Nº 2.200-2,  
de 24 de agosto de 2001.



ITEM 33

ATENOLOL 50 MG



NALDECÓN NOITE
1.7390.0007.004-7 24 Meses
400 MG + 20 MG COM AMARELO/400 MG + 4 MG COM LARANJA DISP BL AL AL X 100 + 100
NALDECÓN NOITE
1.7390.0007.005-5 24 Meses
400 MG + 20 MG COM AMARELO/400 MG + 4 MG COM LARANJA CT BL AL AL X 4 + 4
NALDECÓN NOITE
1.7390.0007.006-3 24 Meses
400 MG + 20 MG COM AMARELO/400 MG + 4 MG COM LARANJA CT BL AL AL X 9 1 9
PARACETAMOL - CLORIDRATO DE FENILFENINA + PARACETAMOL MALEATO DE CARBINOXAMINA + PARACETAMOL
NALDECÓN PACK 25351.01251/2017-01 04/2018
1439 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO 0887654/15-2
1.7390.0008.001-8 24 Meses
400 MG + (400 MG + 20 MG) + (400 MG - 4 MG) COM CT BL AL AL X 8 + 12 + 24 Meses
1.7390.0008.002-6 24 Meses
400 MG + (400 MG + 20 MG) + (400 MG - 4 MG) COM CX BL AL AL X 50 - 75 + 25
1.7390.0008.003-4 24 Meses
400 MG + (400 MG + 20 MG) + (400 MG - 4 MG) COM CT BL AL AL X 6 + 9 + 5
VIDORA FARMACÉUTICA LTDA 9276277000170
MIKANIA GLOMERATA SPRENG
1.1VIVOS 25351.45470/2011-11 04 2018
10019 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO MODERADA DE EXCIPIENTE 1128663/13-2
10626 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODO ANALÍTICO 1120645/15-8
10458 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE TAMANHO DE LOTE SUPERIOR A 10 (DEZ) VEZES SEM PRAZO DE ANÁLISE 1348883/16-6
1793 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO NA ESPECIFICAÇÃO DA MATÉRIA-PRIMA VIROEPTAL 1120694/15-3
1798 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1120741/15-8
1.0743.0009.001-9 24 Meses
0,08ML/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP
0,000000000 24 Meses
0,08ML/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120ML + COP
0,000000000 24 Meses
0,08ML/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150ML + COP
0,000000000 24 Meses
0,08ML/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100ML + 50 COP
0,000000000 24 Meses
0,08ML/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120ML + 50 COP
0,000000000 24 Meses
0,08ML/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 150ML + 50 COP
0,000000000 24 Meses

RESOLUÇÃO - RES Nº 2183, DE 3 DE AGOSTO DE 2017
O Gerente-geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pelo Portaria Nº 600, de 10 de abril de 2017, alida em dispensa no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Definir petições relacionadas à Diretoria-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa:
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
VARELY DIAS SOUSA
ANEXO

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

Ache Laboratórios Farmacêuticos S.A 00659463002992
rosuvastatina cálcica
TREZOR 25351.5067482/2010-71 02/2022
1979 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS 0410072/14-7
1.0573.0414.009-1 36 Meses
3 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.0573.0414.010-3 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
BESINS HEALTHCARE BRASL COMERCIAL E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA 1082598001021
PROGESTERONA
UTROGESTAN 25351.017330/2013-27 11/2017
1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO 2153611/16-2
1.8759.0001.002-7 3 Anos(s)
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 14
1.8759.0001.002-7 3 Anos(s)
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 15

1.8759.0001.003-5 3 Anos(s)
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30
1.8759.0001.004-3 3 Anos(s)
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 14
1.8759.0001.005-1 3 Anos(s)
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 15
1.8759.0001.006-1 3 Anos(s)
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 28
1.8759.0001.007-8 3 Anos(s)
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 42
PROGESTERONA 25351.52110/2014-74 11/2020
10596 GÊNERICO - MODIFICAÇÃO POS-REGISTRO - CLONE 2204537/16-3
(1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO - 2153611/16-2
1.8759.0004.001-5 3 Anos(s)
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 14
1.8759.0004.002-3 3 Anos(s)
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 15
1.8759.0004.003-1 3 Anos(s)
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 30
1.8759.0004.004-1 3 Anos(s)
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 14
1.8759.0004.005-8 3 Anos(s)
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 15
1.8759.0004.006-6 3 Anos(s)
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 28
1.8759.0004.007-4 3 Anos(s)
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 42
BLAU FARMACÉUTICA S.A. 58430828000160
CEFALOTINA SÓDICA
CEFALOTINA SÓDICA 25351.323700/2013-98 09/2022
143 GÊNERICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0084404/17-0
1.1637.0100.001-5 24 Meses
1000 MG PO INI CT FA VD TRANS + AMP DIL VD X 5 ML
1.1637.0100.002-3 24 Meses
1000 MG PO INI CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL VD X 5 ML
1.1637.0100.003-1 24 Meses
1000 MG PO INI CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML
1.1637.0100.004-1 24 Meses
1000 MG PO INI CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL PLAS X 5 ML
1.1637.0100.005-8 24 Meses
1000 MG PO INI CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL VD X 5 ML
1.1637.0100.006-6 24 Meses
1000 MG PO INI CT FA VD TRANS
1.1637.0100.007-4 24 Meses
1000 MG PO INI CX 50 FA VD TRANS
1.1637.0100.008-2 24 Meses
1000 MG PO INI CX 100 FA VD TRANS
1.1637.0100.009-0 24 Meses
1000 MG PO INI CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML
1.1637.0100.010-8 24 Meses
1000 MG PO INI CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML
CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DÍDRATO
CLORIDRATO DE ONDANSETRONA 25351.54625/2010-16 08/2023
155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 718485/16-5
1.1637.0146.001-6 24 Meses
4 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 10
1.1637.0146.002-4 24 Meses
4 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 100
1.1637.0146.003-2 24 Meses
4 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 500
1.1637.0146.004-0 36 Meses
8 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 10
1.1637.0146.005-9 36 Meses
8 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 100
1.1637.0146.006-7 36 Meses
8 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 500
HRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A
05161069000110
NIFEDIPINA
NEO FEDIPINA 25351.539209/2011-10 12/2019
10196 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO 0396736/12-1
10198 SIMILAR - ALTERAÇÃO MENOR DE EXCIPIENTE 369202/10-5
1.5584.0169.001-5 36 Meses
10 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480
1.5584.0169.002-3 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30
1.5584.0169.003-1 36 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30
1.5584.0169.004-1 36 Meses
20 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480
1.5584.0169.005-8 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC)
1.5584.0169.006-6 36 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC)
TIBOLONA 25351.679577/2011-41 08/2022
143 GÊNERICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2653593/16-1

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.br.gov.br/licitacoes/diario>, pelo código 10102917680700010

1.5584.0378.001-1 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
1.5584.0378.002-1 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84
1.5584.0378.003-8 24 Meses
2,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 420
Descontrole 25351.744844/2013-94 08/2023
155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 1072782/13-5
1.5584.0548.001-5 24 Meses
75 MCG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28
1.5584.0548.002-3 24 Meses
75 MCG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 84
CAZI QUÍMICA FARMACÉUTICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA 4416610300181
DIAZEPAM
RELAPAX 25991.008449/10 07/2022
142 SIMILAR - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0085087/1-8
1.0715.0030.002-9 24 Meses
5 MG COM CT ENV KRAFT PE X 20
1.0715.0030.003-0 24 Meses
10 MG COM CT ENV KRAFT PE X 20
1.0715.0030.004-0 24 Meses
5 MG COM CT ENV KRAFT PE X 500
1.0715.0030.005-9 24 Meses
10 MG COM CT ENV KRAFT PE X 500

CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
4416610300181
CLORIDRATO DE AMBROXOL 25351.162349/2003-55 07/2022
143 GÊNERICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0038115/12-2
1.0298.0306.001-0 24 Meses
3 MG/ML XPE OR CT FR VD AMB X 120ML + CP MED
1.0298.0306.002-9 24 Meses
3 MG/ML XPE OR CX 25 FR VD AMB X 120ML - 25 CP MED
1.0298.0306.003-7 24 Meses
3 MG/ML XPE OR CX 30 FR VD AMB X 120ML 50 CP MED
1.0298.0306.004-5 24 Meses
6 MG/ML XPE OR CT FR VD AMB X 120ML + CP MED
1.0298.0306.005-3 24 Meses
6 MG/ML XPE OR CX 25 FR VD AMB X 120ML - 25 CP MED
1.0298.0306.006-1 24 Meses
6 MG/ML XPE OR CX 30 FR VD AMB X 120ML 50 CP MED

BMS SIA 57307378000365
ÁCIDO DE RACHA/HAYOCOFFEOL - BIOTINA + CIANOCORALAMINA - CLORIDRATO DE PRIDONINA + COLECALCIFEROL + D-PANTENOL + FLUORETO DE SÓDIO - FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO + IÓDETO DE POTÁSSIO - NICOTINAMIDA - NITRATO DE TIAMINA + PALMITATO DE RETINOL + PANAX GINSENG C. A. MEY + RIBOFLAVINA + RUTINÓDIO - SULFATO DE MAGNÉSIO + SULFATO DE MANGANÊS + SULFATO DE POTÁSSIO - SULFATO FERROSO + ÁCIDO ASCÓRBICO
GEPROVITAL 25001.00566/2 34 10/2021
1581 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1436412/16-6
1.0235.0339.004-0 24 Meses
CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30
1.0235.0339.005-9 24 Meses
CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60
PR-DINISOLINA
BMS-PRED 25351.166782/2009-15 03/2021
1979 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS 0022937/17-7
1.0235.1023.006-1 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 5
1.0235.1023.007-4 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 10
1.0235.1023.008-8 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 20
1.0235.1023.009-8 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 30
1.0235.1023.010-1 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 40
1.0235.1023.011-8 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 5
1.0235.1023.012-4 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
1.0235.1023.013-4 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
1.0235.1023.014-2 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
1.0235.1023.015-0 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40

BMS SIOMA PHARMA LTDA 00923140000131
PREDNISONA
PREDNISONA 25351.166337/2009-28 03/2021
1979 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS 0022488/17-6
1.3569.0620.014-2 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 5

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



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certosa em 18/09/2022 09:49:25 que o documento de hash (SHA-256)
9eb4d9942936902268913ed4e10b131a34c508eb2a0439173d7d7396 foi validado em 19/09/2022 09:44:48 através de transação blockchain
0x00d3a4b4e0870e7c704350778910c675a17316ab4103290306671132928 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/verify> (PID: 83845)





143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0855423/17-9  
 1.6241.0002.001-2 24 Meses  
 3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED  
 1.6241.0002.000-0 24 Meses  
 3 MG/ML XPE CX 48 FR PET AMB X 120 ML + 48 CP MED  
 1.6241.0002.000-9 24 Meses  
 6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED  
 1.6241.0002.004-7 24 Meses  
 6 MG/ML XPE CX 48 FR PET AMB X 120 ML + 48 CP MED  
 1.6241.0002.003-5 24 Meses  
 3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 100 ML + CP MED  
 1.6241.0002.006-3 24 Meses  
 3 MG/ML XPE CX 48 FR PET AMB X 100 ML + 48 CP MED  
 1.6241.0002.007-1 24 Meses  
 6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 100 ML + CP MED  
 1.6241.0002.008-1 24 Meses  
 6 MG/ML XPE CX 48 FR PET AMB X 100 ML + 48 CP MED

MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA 09726692000181  
 VALERIANA OFFICINALIS L  
 SORORIPAN 2540.02056497-61 03/2021  
 10026 MEDICAMENTO FITOTERAPICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODO ANALÍTICO 1423249/17-9  
 1699 MEDICAMENTO FITOTERAPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO. 0805542 15-4  
 1.0155.0221.004-8 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10  
 1.0155.0221.005-6 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20  
 1.0155.0221.006-4 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 73856593000166  
 PARACETAMOL 25351.02662701-22 07/2022  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0855558/17-5

1.2568.0146.001-1 24 Meses  
 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 1.2568.0146.002-8 24 Meses  
 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500  
 1.2568.0146.003-6 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 24  
 1.2568.0146.004-4 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480  
 1.2568.0146.005-2 24 Meses  
 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100  
 1.2568.0146.006-0 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100  
 1.2568.0146.007-9 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500  
 1.2568.0146.008-7 24 Meses  
 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 360  
 1.2568.0146.009-5 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240  
 1.2568.0146.010-9 24 Meses  
 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200  
 1.2568.0146.011-7 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 24  
 1.2568.0146.012-5 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 480  
 1.2568.0146.013-3 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 100  
 1.2568.0146.014-1 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 240  
 1.2568.0146.015-1 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 360  
 1.2568.0146.016-8 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)

1.2568.0146.017-6 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 360 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.018-4 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 420 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.019-2 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 440 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.020-6 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 280 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.021-4 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 560 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.022-2 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 420 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.023-0 24 Meses  
 750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 430 (EMB FRAC)

MONOLIN 25351.1076267006-91 09/2022  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0851208/17-1  
 1.2568.0146.001-1 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.2568.0146.002-1 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300  
 1.2568.0146.003-8 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600  
 1.2568.0146.004-2 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800  
 1.2568.0146.005-4 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30

1.2568.0146.006-2 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300  
 1.2568.0146.007-0 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600  
 1.2568.0146.008-9 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800  
 1.2568.0146.009-7 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.2568.0146.010-0 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300  
 1.2568.0146.011-9 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600  
 1.2568.0146.012-7 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800  
 1.2568.0146.013-5 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.014-3 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.015-1 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.016-9 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.017-8 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.018-6 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.019-4 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.020-2 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.021-0 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
 1.2568.0146.022-8 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)

DIACAMETASINA 25351.0800320202-10/2022  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0977601/17-6  
 1.2568.0146.001-2 24 Meses  
 0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
 1.2568.0146.002-0 24 Meses  
 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED  
 1.2568.0146.003-8 24 Meses  
 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED  
 1.2568.0146.004-6 24 Meses  
 0,1 MG/ML ELX CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED  
 1.2568.0146.005-4 24 Meses  
 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 CP MED  
 1.2568.0146.006-2 24 Meses  
 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED  
 1.2568.0146.007-0 24 Meses  
 0,1 MG/ML ELX CT FR PLAS OPC X 120 ML + CP MED  
 1.2568.0146.008-8 24 Meses  
 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 CP MED  
 1.2568.0146.009-6 24 Meses  
 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 CP MED

RANBAXY FARMACÉUTICA LTDA 73663630000150  
 INIPENEM MONODRATADO + CLILASTATINA SÓDICA  
 imipenem + cilastatina sódica 25351.0308152007-19 07/2022  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0951135/17-5  
 1.2552.0204.001-2 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO P/ SOL INJ IV CT FA VD TRANS (SIST FECH) X 22 ML  
 1.2552.0204.002-0 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO P/ SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 100 ML  
 1.2552.0204.003-8 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO IV SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS X 100 ML  
 1.2552.0204.004-6 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO P/ SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS (SIST FECH) X 22 ML  
 1.2552.0204.005-4 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO P/ SOL INJ IV CT 25 FA VD TRANS X 100 ML  
 1.2552.0204.006-2 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO P/ SOL INJ IV CT 25 FA VD TRANS (SIST FECH) X 22 ML  
 1.2552.0204.007-0 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO P/ SOL INJ IV CT FA VD TRANS (SIST FECH) X 30 ML  
 1.2552.0204.008-8 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO P/ SOL INJ IV CT 25 FA VD TRANS (SIST FECH) X 30 ML  
 1.2552.0204.009-6 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO P/ SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS (SIST FECH) X 30 ML  
 61286647000110  
 SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
 ACICLOVIR 25351.01800601-65 07/2022

1164 GENEÉRICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 365064/11-2  
 1.0047.0329.001-9 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200  
 1.0047.0329.002-5 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 25  
 1.0047.0329.003-3 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30  
 1.0047.0329.004-1 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 35  
 1.0047.0329.005-9 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40  
 1.0047.0329.006-7 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 70  
 1.0047.0329.007-5 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200  
 MONTELLUCASTE DE SÓDIO 25351.156375 2010-30 08/2022  
 155 GENEÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 207902/10-0  
 1.0047.0607.001-1 24 Meses  
 4 MG COM MAST CT BL AL AL X 10  
 1.0047.0607.002-9 24 Meses  
 4 MG COM MAST CT BL AL AL X 30  
 1.0047.0607.003-7 24 Meses  
 4 MG COM MAST CT BL AL AL X 100  
 1.0047.0607.004-5 24 Meses  
 4 MG COM MAST CT BL AL AL X 10  
 1.0047.0607.005-3 24 Meses  
 5 MG COM MAST CT BL AL AL X 30  
 1.0047.0607.006-1 24 Meses  
 5 MG COM MAST CT BL AL AL X 100  
 1.0047.0607.007-9 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 5  
 1.0047.0424.001-5 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 2  
 1.0047.0424.002-3 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 5  
 1.0047.0424.003-1 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 7  
 1.0047.0424.004-9 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 1.0047.0424.005-7 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 14  
 1.0047.0424.006-5 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 15  
 1.0047.0424.007-3 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 20  
 1.0047.0424.008-1 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 28  
 1.0047.0424.009-9 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 1.0047.0424.010-7 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 1.0047.0424.011-5 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 100  
 1.0047.0424.012-3 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 150  
 1.0047.0424.013-1 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 200  
 1.0047.0424.014-9 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)  
 1.0047.0424.015-7 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 300 (EMB FRAC)  
 1.0047.0424.016-5 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB FRAC)

bisulfato de clodrogrel  
 PLAGREL 25351.205063/2006-57 08/2022  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0845227/17-8  
 1.0047.0425.001-1 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 2  
 1.0047.0423.002-8 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 5  
 1.0047.0423.003-6 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 7  
 1.0047.0423.004-4 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 1.0047.0423.005-2 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 14  
 1.0047.0423.006-0 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 15  
 1.0047.0423.007-9 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 20  
 1.0047.0423.008-7 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 28  
 1.0047.0423.009-5 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 1.0047.0423.010-3 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 1.0047.0423.011-1 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 100  
 1.0047.0423.012-9 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 150  
 1.0047.0423.013-7 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 200  
 1.0047.0423.014-5 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 300 (EMB FRAC)  
 1.0047.0423.015-3 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL AL X 100 (EMB FRAC)  
 1.0047.0423.016-1 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.ti.gov.br/verificacao.html>, pelo código: 1010291700700012

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



«3.0 - DATUM Bloco de Documentos Digitais e Serviço Lida EPP certifica em 18/09/2022 09:48:28 que o documento de hash (SHA-256) 8eeb46994239649c2e80a13e1e418c0b1131a34c50eb2a04391176d7d7395 fe validado em 18/09/2022 09:48:48 através de transação blockchain 0x0608a44a807e6c7045937769106675e17316ab4f0329f308e211392928 e pode ser verificado em <https://www.datum.com/verify> (NID: 83845)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajaí - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **9eeb4d984239f48022a68a13ede4f8cbb131a34c5d8eb2af8439117dd7db7396** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **83845** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado **"ATENOLOL 50MG - 09.22"**, cujo assunto é descrito como **"ATENOLOL 50MG - 09.22"**, faz prova de que em **19/09/2022 09:44:34**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/09/2022 09:45:44** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x00d9a4bf4ad807e0c704359f776010c675a17316ab44f0329bf3b9d21132928**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA, 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





Prezado(s) Senhor(es),

Informamos por meio desta, que no dia 23 de outubro de 2019 foi publicado pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), por meio do Diário Oficial da União (D.O.U.) de 23 de outubro de 2019, a Resolução RDC Nº 317, de 22 de outubro de 2019, que dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências, o qual fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos. Ainda, conforme o Art. 9º desta mesma resolução, os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Para fins licitatórios, a cópia da Resolução RDC Nº 317/2019, publicada no D.O.U. de 23 de outubro de 2019, encontra-se apensada à esta justificativa.

Sendo o que se tem para o momento, subscrevemo-nos.

Toledo, 01 de outubro de 2020.

*Laura Gomes Castanheira*  
 Laura Gomes Castanheira  
 Diretoria de Assuntos Regulatórios  
 Prati, Donaduzzi & Cia Ltda.

PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA  
 Rua Mitsugoro Tanaka, 145  
 Centro Industrial Nilton Arruda  
 CEP 85903-630 - Cx. postal 131 - Toledo-PR-Brasil  
 CNPJ 73.856.393/0001-66



Centro de Atendimento  
 ao Consumidor  
 0800 700 9333  
 cac@pratidonaduzzi.com.br  
 Fone/Fax +55 (45) 2103-1166  
 Vendas: 0800 702 1331

[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documents Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:13:57 que o documento de hash (SHA-256) ebbbaedbaa0ba36dfc033f439084b5ec971b5ffe43d6677b9392598a774943e foi validado em 19/09/2022 09:12:25 através da transação blockchain 0x83646843cbe084ee6f58a0febbf91a2d77e5f896be61999890129e725a84bac e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83823)



Ministério da Saúde

SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE

PORTARIA Nº 49, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Torna pública a decisão de incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave...

Ref.: 25000.122427/2019-15, 0011766278.

O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, no uso de suas atribuições legais e, nos termos dos arts. 20 e 23, do Decreto nº 7.645, de 21 de dezembro de 2011, resolve:

Art. 1º Incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde e de não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Parágrafo único. A matéria poderá ser submetida a novo processo de avaliação pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - COMITEC, caso sejam apresentados fatos novos que possam alterar o resultado da análise efetuada.

Art. 2º Não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do SUS.

Parágrafo único. A matéria poderá ser submetida a novo processo de avaliação pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - COMITEC, caso sejam apresentados fatos novos que possam alterar o resultado da análise efetuada.

Art. 3º O relatório de recomendação da COMITEC sobre essas tecnologias estará disponível no endereço eletrônico: http://comitec.gov.br/.

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

DEIVIZAR JOANINA ARAUJO

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, alínea ao art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no caput deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do ciclo de regularização.

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

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

CAPÍTULO II DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

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

- I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;
II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TVFS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;
III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica o concentrado, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolação do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

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

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

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

CAPÍTULO III DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

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

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

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

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

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

Art. 12. Ficam revogados: 1. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

Art. 12. Ficam revogados: I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 90, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

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

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

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

CONSULTA PÚBLICA Nº 730, DE 14 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV alínea ao art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo, conforme deliberado em reunião realizada em 8 de outubro de 2019, e eu, 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 atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos, 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 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://form.sus.datasus.gov.br/site/formulario.php?id\_aplicacao=50935)

§1º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas contidas no formulário eletrônico, no menu "resultado", 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 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 Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS, 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. 3º Findo o prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e, ao final, publicará o resultado da consulta pública 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.

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA

Processo nº: 25951.925149/2019-62 Assunto: Proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos Agenda Regulatória 2017-2020: Tema nº 8.1 - Registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos para saúde Área responsável: Gerência Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS Diretor Relator: Antônio Barra Torres

CONSULTA PÚBLICA Nº 731, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV alínea ao art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, 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 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aberto, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 60 (sessenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Resolução que inclui as culturas: abacaxi e caqui, com LMR e IS "Não determinado", na modalidade de emprego (aplicação) foliar, na monografia do ingrediente ativo A04 - ÁCIDO GIBBERÉLICO, contido na Relação de Monografias dos Ingredientes Ativos de Agroquímicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RE nº 165, de 29 de agosto de 2003, no Diário Oficial da União de 2 de setembro de 2003.



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: http://www.in.gov.br/legislacao/brasil pelo código 0512019101050505

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



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajaí - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **ebbbaedbaa0ba36dfc033f439084b5ec971b5ffe43d66777b9392598a774943c** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **83823** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**DECLARAÇÃO VALIDADE REGISTRO DOU**", cujo assunto é descrito como "**DECLARAÇÃO VALIDADE REGISTRO DOU**", faz prova de que em **19/09/2022 09:12:18**, o responsável Prati, **Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/09/2022 09:13:29** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x63646843cbe094ee6f58a0febbf91a2d77e5f896be61999690129a725a84bac**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
 BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





**RESOLUÇÃO-RE Nº 1.539, DE 11 DE ABRIL DE 2011**

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 10 de outubro de 2008 do Presidente da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2008, e a Portaria GM/MS nº 3.177, de 29 de dezembro de 2008, tendo em vista o disposto no inciso X, do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 25 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder o Arquivamento Temporário dos Processos de Registro e de Petição, dos Produtos para a Saúde, na conformidade da relação anexa.

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

**DIRETU BRÁS APARECIDO BARBANO**

**ANEXO**

- NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NUMERO DO PROCESSO
PETIÇÃO(ÕES)
BIOMET H DO BRASIL LTDA 8.00446-8
25351.30858/2010-81
8085 - Arquivamento Temporário de processo
CANADA CENTRAL DE NEGOCIOS DO BRASIL LTDA 8.00038-9
25351.310740 2010-89
8085 - Arquivamento Temporário de processo
25351.510732 2010-15
8085 - Arquivamento Temporário de processo
CIRURGICA HEINANDRES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES - SOCIEDADE LIMITADA 01504-7
25351.406049/2005-25
8085 - Arquivamento Temporário de processo
DRENALUX COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA 1.03905-5
25351.312732/2010-10
8085 - Arquivamento Temporário de processo
FINOR MATERIAL HOSPITALAR LTDA 8.04335-0
25351.248423/2010-91
8085 - Arquivamento Temporário de processo
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTAÇÃO LTDA 8.02083-6
25351.064944/2010-15
8085 - Arquivamento Temporário de processo
INCOMAR INDUSTRIA DE MATERIAIS CIRURGICOS LTDA 1.00995-7
25351.328939/2010-16
8085 - Arquivamento Temporário de processo
25351.328939/2010-62
8085 - Arquivamento Temporário de processo
25351.829011/2010-85
8085 - Arquivamento Temporário de processo
SGS COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA EPP 1.03643-1
25351.317750/2010-08
8085 - Arquivamento Temporário de processo
SISTEMA DE IMPLANTES NACIONAIS E PROTESE COM LTDA 1.02723-1
25351.276501/2010-82
8085 - Arquivamento Temporário de processo

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.543, DE 8 DE ABRIL DE 2011**

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 10 de outubro de 2008 do Presidente da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2008, e a Portaria GM/MS nº 3.177, de 29 de dezembro de 2008, tendo em vista o disposto no inciso X, do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Deferir retificação de publicação, renovação de registro de medicamento, alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional, inclusão de nova apresentação comercial, inclusão de nova concentração já registrada no país, renovação de fabricação do medicamento, inclusão de novo acondicionamento e inclusão de nova forma farmacêutica já registrada no país, conforme relação anexa.

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

**DIRETU BRÁS APARECIDO BARBANO**

**ANEXO**

- BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA 1.00974-4
CIPROFIBRATO
ANTILIPÊMICOS
LIPLESS 25000.001800/59-55 01/2010
COMERCIAL 1.0974.0096.003-4 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
Não informado

- 1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0974.0096.003-4 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0974.0096.005-0 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0974.0096.006-9 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÉUTICA LTDA 1.05584-9
IBUPROFENO
ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTIICOS
TERMIX 25351.475761/2006-66 04/2012
COMERCIAL 1.5584.0050.003-4 24 Meses
600 MG COM REV BL AL PLAS INC X 4
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
RUNKSTR IND FTCA LTDA 1.04077-3
CLORIDRATO DE PROPOLANOLOL
BETABLOQUEADORES SIMPLES
PROPACOR 25000.015185/92-98 04/2014
COMERCIAL 1.0577.0129.001-2 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
PROPACOR
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0577.0129.002-9 24 Meses
40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
PROPACOR
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0577.0129.003-9 24 Meses
40 MG COM CT FR VD AMB X 40
PROPACOR
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0577.0129.004-7 24 Meses
40 MG COM CT FR VD AMB X 40
PROPACOR
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
CIFARMA QUIMICA FARMACÉUTICA LTDA 1.01560-1
AMOXICILINA TRIDRATADA
PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
COMERCIAL 25000.004533/99-40 05/2014
COMERCIAL 1.1566.0010.006-1 24 Meses
250 MG/5ML PO PREP EXTIMP CX 50 FR VD AMB X 150 ML (EMB HOSP)
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.1566.0010.007-1 24 Meses
250 MG/5ML PO PREP EXTIMP CX 50 FR VD AMB X 80 ML (EMB HOSP)
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COLBRAS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 1.03265-4
ISOTRETINOINA
PRODUTOS ANTI-ACNE
Referência - Roacutan® 25351.107505/2008-19 04/2016
COMERCIAL 1.3218.0030.001-1 24 Meses
20MG CAPSEL MOLE CT BL AL AL X 30
Não informado
155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. 1.07817-7
CLORIDRATO DE PROCAÍNA PREDNISOLONA 1 CLORIDRATO DE AMLOCAFINA + SULFATO DE FRAMICETINA + GRAMICIDINA
ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA ORO-FARINGE
FONERGIN 25351.028931/2011-13 01/2013
COMERCIAL 1.7817.0078.001-3 24 Meses
(5 MG + 0,20 MG + 0,20 MG + 0,40 MG - 9,60) MG PAS CT 2 ENV AL POLIET X 01
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.7817.0078.002-1 24 Meses
(5 MG + 0,20 MG + 0,20 MG + 0,40 MG + 0,60) MG PAS CT 2 ENV AL POLIET X 6
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.7817.0078.003-1 24 Meses
(5 MG + 0,20 MG + 0,20 MG + 0,40 MG + 0,60) MG PAS CT 4 ENV AL POLIET X 6
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.7817.0078.004-8 24 Meses
(10 + 0,20 + 0,05 + 0,40 + 1,20) MG/ML COLUT CT FR VD AMB X 15 ML VAL SPRAY
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.7817.0078.005-6 24 Meses
(10 + 0,20 + 0,05 + 0,40 + 1,20) MG/ML COLUT CT FR VD AMB X 30 ML + VALV SPRAY
Não informado

- 1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.7817.0078.006-4 24 Meses
(10 + 0,20 + 0,05 + 0,40 + 1,20) MG/ML COLUT CT FR VD AMB X 50 ML + VAL SPRAY
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.7817.0078.007-2 24 Meses
(5 MG + 0,20 MG - 0,20 MG + 0,40 MG + 0,60 MI) PAS CT ENV AL POLIET X 4
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
RISULSAN 25351.637876/2009-35 10/2014
COMERCIAL 1.7817.0055.001-8 24 Meses
60 OR CT FR PLAS OPC X 50 G
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.7817.0055.002-6 24 Meses
PO OR CT FR PLAS OPC X 100 G
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.7817.0055.003-4 24 Meses
PO OR CT 12 ENV AL POLIET X 5,5 G
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.7817.0055.004-2 24 Meses
PO OR CT 35 ENV AL POLIET X 5,3 G
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.7817.0055.005-0 24 Meses
PO OR CT 50 ENV AL POLIET X 5,5 G
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
SULFATO FERROSO HEPTADRATADO - ACIDO FOSFÓRICO
VITAMINAS OU MINERAIS ASSOCIADOS A OUTROS FARMACOS
DIOTONICO FONTOURA N 25351.642870/2009-84 11/2013
COMERCIAL 1.7817.0040.001-6 36 Meses
(0,53 + 4,666) MG/ML SOL OR FR PLAS TRANS X 400 ML
Não informado
1987 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA 1.00298-1
CLORIDRATO DE HIDRALAZINA
ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
NEPRESOL 25001.006827 85 10/2012
COMERCIAL 1.0298.0089.003-7 18 Meses
20 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
ACTILIVIR
ANTIVIRÓTICOS
Referência - Zovirax 25351.015008/00-68 11/2015
COMERCIAL 1.0298.0250.001-7 24 Meses
50 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G
Não informado
143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0298.0250.002-5 24 Meses
50 MG/G CREM DERM CX 25 BG AL X 10 G (EMB HOSP)
Não informado
141 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
DIPIRONA SÓDICA - CLORIDRATO DE PROMETAZINA - CLORIDRATO DE ADIFENINA
ANTIDESPASMÓDICOS
SEDADOL 25351.719364/2008-73 01/2013
COMERCIAL 1.0298.0381.001-1 24 Meses
375 MG + 12,5 MG +12,5 MG / ML SOL INJ CT 03 AMP VD AMB X 2 ML
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0298.0381.002-9 24 Meses
375 MG + 12,5 MG +12,5 MG / ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0298.0381.003-8 24 Meses
500 MG + 5 MG + 10 MG/ 1,5 ML SOL OR CT FR VD AMB X 15 ML
Não informado
1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0298.0381.004-4 24 Meses
500 MG - 5 MG + 10 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/nucleo/diario>, pelo código 10102011041100071

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24-03/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26591201210250000681>



CARTÓRIO

**Autenticação Digital Código: 26591201210250000681-1**  
Data: 12/01/2021 15:04:22  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95979-W4ZC



CARTÓRIO

**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
Barro do Estado, João Pessoa - PB  
(03) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Válber Azevedo de M. Cavalcanti  
Tribunal



TJPB

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Válber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00, CNIS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTARIOS, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0023.007-8 36 Meses  
 SOL INJ CX 50 AMP PLAS INC X 5 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0023.008-6 36 Meses  
 SOL INJ CX 100 AMP PLAS INC X 5 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0023.009-4 36 Meses  
 SOL INJ CX 200 AMP PLAS INC X 5 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0023.010-2 36 Meses  
 SOL INJ CX 50 AMP PLAS INC X 10 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0023.011-6 36 Meses  
 SOL INJ CX 100 AMP PLAS INC X 10 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0023.012-4 36 Meses  
 SOL INJ CX 200 AMP PLAS INC X 10 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0023.013-2 36 Meses  
 SOL INJ CX 50 AMP PLAS INC X 20 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0023.014-0 36 Meses  
 SOL INJ CX 100 AMP PLAS INC X 20 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0023.015-9 36 Meses  
 SOL INJ CX 200 AMP PLAS INC X 20 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1891 ESPECÍFICO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0041.001-7 34 Meses  
 300 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML  
 Não informado

1983 SIMILAR - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1402.0041.002-5 24 Meses  
 300 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 2 ML  
 Não informado

1983 SIMILAR - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 FARMACIASCIENCE LABORATORIOS LTDA 1.01717-3  
 MUCAUO DE ISOMERLEPTENO  
 ANALGESICOS  
 NEOSALDOR 25351.00138299-97 02/2015  
 COMERCIAL 1.1717.0020.002-1 24 Meses  
 30 MG + 300 MG + 30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
 Não informado

142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1717.0020.003-8 34 Meses  
 30 MG + 300 MG + 30 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 200  
 EMB HOSP  
 Não informado

143 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-5  
 AZITROMICINA  
 ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES  
 Referência - ZITROMAX 25351.2234662/2007-50 05/2013  
 COMERCIAL 1.2568.0185.005-7 24 Meses  
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML 1 DIL FR  
 PLAS OPC X 13,8 ML + SER DOSAD  
 Não informado

1413 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 COMERCIAL 1.2568.0185.006-5 24 Meses  
 40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL  
 FR PLAS OPC X 13,8 ML + 30 SER DOSAD (EMB HOSP)  
 Não informado

1413 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 COMERCIAL 1.2568.0185.007-3 24 Meses  
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR  
 PLAS OPC X 9,2 ML + SER DOSAD  
 Não informado

1413 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 COMERCIAL 1.2568.0185.008-1 24 Meses

40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL  
 FR PLAS OPC X 9,2 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)  
 Não informado

1413 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 CLORIDRATO DE PROPRANOLOL  
 BETABLOQUEADORES SIMPLES  
 Referência - PROPANOLOL 25351.4458912/2006-74 10/2012  
 COMERCIAL 1.2568.0168.010-0 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PLAS LHIT X 20  
 Não informado

1415 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0168.011-9 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PLAS LHIT X 200 (EMB HOSP)  
 Não informado

1415 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0168.012-7 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PLAS LHIT X 600 (EMB HOSP)  
 Não informado

1415 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0168.013-5 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PLAS LHIT X 270 (TMB FRAC)  
 Não informado

1837 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃO VEÍCULO  
 PARACETAMOL + MALEATO DE CLORETRAMADINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA  
 PRODUTOS PARA TERAPIA SINTOMÁTICA DA GRUPE  
 RINAFEN 25351.00115922008-02 01/2014  
 COMERCIAL 1.2568.0203.005-3 24 Meses  
 100 MG/ML 1 2 MG/ML 2 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC  
 GOT X 20 XL  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.2568.0203.006-1 24 Meses  
 100 MG/ML + 1 MG/ML + 2MG ML SOL OR CX 100 FR PLAS  
 OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 KANTON QUÍMICA FARMACÉUTICA LTDA 1.00408-1  
 LOSARTANA POTÁSSICA  
 ANTIHIPERTENSIVOS SIMPLES  
 LOSAPRIN 25351.2081692002-27 02/2013  
 COMERCIAL 1.0048.0106.006-8 24 Meses  
 50 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 700 (EMB HOSP)  
 Não informado

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
 1.00047-2  
 NAPROXENO  
 ANTIINFLAMATORIOS  
 NAPROLEN 25351.3999922007-47 06/2013  
 COMERCIAL 1.0047.0455.010-3 24 Meses  
 500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB MULT)  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0047.0455.011-1 24 Meses  
 500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB MULT)  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0047.0455.012-9 24 Meses  
 500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB MULT)  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0047.0455.018-9 24 Meses  
 500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB MULT)  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA 1.01300-3  
 SULPIRIDA  
 NEUROLÉPTICOS  
 LOGMATIL 25351.4548272006-74 06/2011  
 COMERCIAL 1.1300.0998.012-3 24 Meses  
 20 MG/ML SOL OR CT FR AMB VD COT PTD X 10 ML  
 Não informado

1980 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO  
 PARACETAMOL  
 ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS -  
 DORICO 25351.4458922006-90 04/2015  
 COMERCIAL 1.1300.0998.011-7 24 Meses  
 100 MG/ML SUS OR CT FR PLAS TRANS 10 ML + SER DO-  
 SADO  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.012-5 24 Meses  
 32 MG/ML SUS OR CT FR PLAS TRANS 50 ML + CP MED  
 CRIANÇA  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.013-3 24 Meses  
 32 MG/ML SUS OR CT FR PLAS TRANS 60 ML + CP MED  
 CRIANÇA  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.014-1 24 Meses  
 32 MG/ML SUS OR CT FR PLAS TRANS 100 ML + CP MED  
 CRIANÇA

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.015-1 24 Meses  
 32 MG/ML SUS OR CT FR PLAS TRANS 120 ML + CP MED  
 CRIANÇA

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.016-8 24 Meses  
 32 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML + CP MED  
 CRIANÇA

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.017-6 24 Meses  
 32 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED  
 CRIANÇA

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.018-4 24 Meses  
 32 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED  
 CRIANÇA

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.019-2 24 Meses  
 100 MG/ML SUS OR CT FR PLAS TRANS 15 ML + SER DO-  
 SADO  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.020-0 24 Meses  
 100 MG/ML SUS OR CT FR PLAS TRANS 20 ML + SER DO-  
 SADO

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.021-8 24 Meses  
 100 MG/ML SUS OR CT FR PLAS TRANS 30 ML + SER DO-  
 SADO

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.022-6 24 Meses  
 100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB 10 ML + SER DOSAD

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.023-4 24 Meses  
 100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB 15 ML + SER DOSAD

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.024-2 24 Meses  
 100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 20 ML + SER DOSAD

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.025-0 24 Meses  
 100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML + SER DOSAD

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.026-8 24 Meses  
 32 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
 CRIANÇA

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.027-6 24 Meses  
 500 MG PO PREP EXTEMP CT 6 SACHI POLIES/ALPE X 5 G  
 CHÁ

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0998.028-4 24 Meses  
 500 MG PO PREP EXTEMP CT 50 SACHI POLIES/ALPE X 5 G  
 (EMB MULT)

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 SS WHITE ARTIGOS DENTARIOS LTDA 1.00411-2  
 CLORIDRATO DE LIDOCAINA + CLORIDRATO DE FENILE-  
 FRINA  
 ANESTÉSICOS LOCAIS  
 SS WHITE 25001.065038/61 06/2013  
 COMERCIAL 1.0411.0001.002-7 24 Meses  
 1,8 ML SOL INJ CX/ 50 CARPULE VD INC  
 Não informado

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0411.0001.004-5 24 Meses  
 1,8 ML SOL INJ CX/ 50 CARPULE PLAST TRANSP

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 TORRENT DO BRASIL LTDA 1.00523-3  
 OXCARRAZEPINA  
 ANTI CONVULSIVANTES  
 OLEPTAL 25351.1787012004-36 10/2011  
 COMERCIAL 1.0525.0027.003-1 24 Meses  
 300 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 Não informado

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 COMERCIAL 1.0525.0027.004-8 24 Meses  
 600 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 Não informado

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/diario>, pelo código 10102011041100077

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/03/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.nol.br/documento/26591201210250000681>



CARTÓRIO

**Autenticação Digital Código: 26591201210250000681-2**  
**Data: 12/01/2021 15:04:23**  
**Valor Total do Ato: R\$ 4,66**  
**Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95980-SUNO**



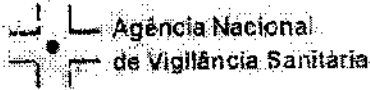
**Cartório Azevedo Bastos**

Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (51) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.nol.br  
<https://azevedobastos.nol.br>

Valber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Valber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTARIADO, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



**PETIÇÃO**  
(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: <b>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA.</b>	
CNPJ: <b>73.856.593/0001-66</b>	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) <b>25351.235466/2007-50</b>
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes no ícone do peticionamento eletrônico no site e código de ANVISA quando couber) <b>143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.</b>	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua as folhas de rosto) <b>159 ~ ff</b>	Nº do Expediente: (severamente Exclua de Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: <b>COORDENAÇÃO DE PÓS REGISTRO - COPRE</b>	

**Observações:**  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO AZITROMICINA 40 MG/ML PO PARA SUSPENSÃO ORAL.**

**143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.**

Local e data: <b>Toledo, 24/11/2012</b>	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal: <b>CELSO AUGUSTINO PRATI CPF: 336.841.545-20</b>	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal: 
--	---	---

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.no.br/documento/26591201210250000681>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591201210250000681-3  
Data: 12/01/2021 15:04:23  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95981-2BOI



CNPJ: 06.870-0

**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.no.br>

Válber Azevedo de M. Cavalcanti  
Tribunal

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Válber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

0007

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários Anexos (Produto) e (Apres.)
01 253512354560750		02	03
C Dados de Empresa			
Detentora		Número de Autorização/Cadastro	
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1025685	
Cedente (Conforme documento de teor legal. Válido e assinado em poder de ANVS)			
06		Número de Autorização/Cadastro	
07			
D Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)	
08 0708003 ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS SIMPLES		09 0618	
Nome do Produto			
10 AZITROMICINA			
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamentos)			
Empresa Detentora			
11 LABORATORIOS PFIZER LTDA			
Número de Registro			
12 1021500453		Nome do Produto	
13 15		14 ZITROMAX	
F Dados Relacionados à Fórmula			
15 16			

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/2659120121025000681>



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 2659120121025000681-4  
 Data: 12/01/2021 15:04:23  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95982-KSKR:



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<http://azevedobastos.not.br>

Valber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Valber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/IPB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



0011

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A) Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B) Número do Processo Origem 01 2 5 3 5 1 2 3 5 4 6 6 0 7 5 0		Protocolo (Dia / Mês / Ano) 02	Número de apresentações Anexos 31 de
G) Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumários somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H) Assuntos da Petição (Códigos e Descrição) 01 1 4 3 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO 02			
I) Dados do Fabricante Fabricante: 22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA. Número Autorização / Cadastro: 23 1 0 2 5 6 8 3 Município de Fabricação: 24 TOLEDO U.F. de Fabricação: 25 P R Código do Município: 26 2 7 7 0 0			
J) Dados de Apresentação Número de Registro: 27 1 2 5 5 3 0 1 8 5 0 0 8 1		28) Destinação do Produto <input type="checkbox"/> 1 Institucional <input type="checkbox"/> 2 Indust./Profissional <input checked="" type="checkbox"/> 3 Comercial <input type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade 29 1 1 Dias ou 2 4 Meses <input checked="" type="checkbox"/> 2 Anos			
Nome do Produto 30 A Z I T R O M I C I N A			
Complemento do Nome ou Marca 31		No. Da Apres. na fórmula 32 0 0 1	
Apresentação do Produto 33 4 0 M G / M L P O S U S O F C X 0 0 F R P L A S O P C X 1 5 M L + S O D I L E R P L A S O P C X 0 2 M L + S O S E R D O S I E M B H O S P			
Forma Física / Farmacêutica 34 1 0 6 0 5 1 PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL			
Restrição de Uso / Venda 35 1 3 SOB RETENÇÃO DE RECEITA		Cuidados de Conservação 36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C); EM LUGAR SECO, FRESCO E PROTEGER DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária 37 6 4 2 6 FRASCO DE PLÁSTICO OPACO		Embalagem Externa 38 2 3 0 CAIXA DE PAPELÃO	

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ljpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/2659120121025000661>



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 2659120121025000661-5  
 Data: 12/01/2021 15:04:23  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95983-6ZTP





**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (03) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Valber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Valber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



L	Termo de Responsabilidade
<p>Assumimos, civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações aqui apresentadas (inclusive pela descrição dos componentes da fórmula e das apresentações em anexo), bem assim pela Qualidade do Produto (incluindo-se nos casos cabíveis, sua esterilidade e ou apirogenicidade) cujo cadastramento ou registro, ou as modificações deste, tenhamos solicitado através desta petição.</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: flex-end;"> <div style="text-align: center;">   <b>CELSO AGOSTINHO PRATI</b>        CPF: 336.841.549-20        Ass. Responsável Legal        Carimbo com os dados legíveis     </div> <div style="text-align: center;">   <b>DR. LUIZ DONADUZZI</b>        Farmacêutico Brasileiro - CRF 5642        Ass. Responsável Técnico        Carimbo com os dados legíveis     </div> </div>	
M	Uso do Órgão de Vigilância Sanitária

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/26591201210250000681>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26591201210250000681-6  
 Data: 12/01/2021 15:04:23  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95984-FEQF



COPIA

**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 4145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (53) 3244-5454 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

  
 Váber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Váber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico <https://selodigital.tjpb.jus.br>. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: <b>PRATI, DONADUZZI &amp; CIA LTDA.</b>	
CNPJ: <b>73.856.593/0001-66</b>	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) <b>25351.235466/2007-50</b>
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) <b>143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.</b>	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha do total)	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: <b>GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE</b>	

**Observações:**  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO AZITROMICINA DE HIDRATADA 40 MG/ML PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL.**

**Presencial**  
Recebido em: 06/11/2017  
201711000659PR  
Responsável: Maria Elizabeth Oliveira Da Sil

**143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.**

<b>Toledo, 01/11/2017</b>	<b>CELSO AGUSTINHO PRATI</b>	<b>CPF: 338.841.649-20</b>
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Váber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.selodigital.tjpb.jus.br](https://selodigital.tjpb.jus.br) ou consulte o documento em: <https://azevedobastos.nol.br/documento/2659120121025000681>. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos
01 2 3 3 5 1 2 3 5 4 6 6 0 7 5 0		02	03
C Dados de Empresa			
Detentora 04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		Número de Autorização/Cadastro 05 1 0 2 5 6 8	
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder do ANVS) 06		Número de Autorização/Cadastro 07	
D Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria 08 0 7 0 8 0 0 3 ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS SIMPLES		Vencimento (Mês / Ano) 09 0 5 2 3	
Nome do Produto 10 A Z I T R O M I C I N A D I - H I D R A T A D A			
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora 11 L A B O R A T Ó R I O S P F I Z E R L T D A			
Número de Registro 12 1 0 2 1 6 0 0 4 5		Nome do Produto 13 ZITROMAX	
F Dados Relacionados à Fórmula			

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/26591201210250000881>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26581201210250000681-8  
 Data: 12/01/2021 15:04:24  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,86  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95986-REEN;



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (03) 3244-6404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Válber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular



TJPB

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Válber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem 01 2 5 3 5 1 2 3 5 4 6 6 8 7 5 0		Protocolo (Dia / Mês / Ano) 02	Número de apresentações Anexos 21 0 0 4 de 0 0 4
G Importância As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição) 01 1 4 3 GENEICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTOS 02			
I Dados do Fabricante Fabricante: 22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA Número Autorização / Cadastro: 23 1 0 2 5 6 8 5 Município de Fabricação: 24 TOLEDO U.F. de Fabricação: 25 P R Código do Município: 26 2 7 7 0 0			
J Dados de Apresentação Número de Registro: 27 1 2 5 4 8 0 1 8 5 0 0 8 1		28 Destinação do Produto <input checked="" type="checkbox"/> 1 Institucional <input type="checkbox"/> 2 Indust/Profissional <input checked="" type="checkbox"/> 3 Comercial <input checked="" type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade: 29 1 1 Dias ou 2 1 Meses <input checked="" type="checkbox"/> 2 Anos			
Nome do Produto: 30 AZITROMICINA DI-HIDRATADA			
Complemento do Nome ou Marca: 31		No. Da Apres. na fórmula: 32 0 0 1	
Apresentação do Produto: 33 4 0 M G / M L P O S U S O R C X S O P R P L A S O P C X I S M L + S O D I L F R P L A S O P C X 9 , 3 M L + S O S E R D O S ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacéutica: 34 1 0 8 0 5 1 PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL			
Restrição de Uso / Venda: 35 1 3 SOB RETENÇÃO DE RECEITA		Cuidados de Conservação: 36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15°C E 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.	
Acondicionamento / Embalagem Primária: 37 0 4 2 6 FRASCO DE PLÁSTICO OPACO		Embalagem Externa: 38 2 3 1 CAIXA DE PAPELÃO	

006 c  
em

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26591201210250000681>



CARTÓRIO  
 Autenticação Digital Código: 26591201210250000681-8  
 Data: 12/01/2021 15:04:24  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95987-OEYF



**Cartório Azevêdo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Válber Azevêdo de M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021, 15:05:47 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.selodigital.tjpb.jus.br](https://selodigital.tjpb.jus.br) ou consultado no Tabelionato de Notas. Provedor: Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



LABORATIL FARMACEUTICA LTDA 47.160.862/0001-50  
 CARBOPAM carbocedilina  
 2500005189568 185770157 03/08/2013 03/02/2013  
 LABORATORIO FARMACEUTICO CARESSA LTDA ME  
 56.938.811/0001-36  
 BITANAZOL, cefotaxozol + betametazona  
 2535120654290250 127580043 06/02/2018 06/08/2017  
 LABORATORIO QINOMA INDUSTRIA COM EXP E  
 1400134021 LTDA 04.087.154/0001-13  
 GENDINMET metidazina  
 25351088980167 152139023 24/12/2012 24/06/2012  
 LABORATORIO GLOBO LTDA 17.113.637/0001-73  
 MALFAPRIT maleato de enalapril  
 250000510749742 105530096 01/2012 07/2011  
 LABORATORIO INDUSTRIAL E FARMACEUTICO RUCAR  
 LTDA 02.195.506/0001-84  
 FLAMAZOL metomidazina  
 253510076900230 146950034 12/2012 06/2012  
 LABORATORIOS LIBRA DO BRASIL LTDA 94.869.054/0001-31  
 CLAVUTAM amoxicilina sódica + clavulanato de potássio  
 253510091210085 128690023 09/11/2015 09/05/2015  
 LABORATORIOS STEFFEL LTDA 03.064.653/0001-54  
 HIDRAPEL PLUS uréia  
 250000188419755 106750047 16/01/2018 16/07/2017  
 SASTIL ácido sulfúlico + acetato  
 250000105885810 106750010 05/2017 11/2016  
 LABORIOS FARMACEUTICA LTDA 03.860.315/0001-08  
 CARDINATO maleato de enalapril  
 253510156520116 150870012 11/2012 05/2012  
 LEBRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA  
 05.046.984/0001-26  
 BULFOVAS cloridrato de bupropion  
 253510561020087 147730105 15/06/2014 15/12/2013  
 NOVAEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA  
 06.629.745/0001-49  
 ANTRONX cloridrato de ranitidina  
 25351162560201278 114620030 10/03/2013 10/06/2012  
 QUINOTERAPIA A FARMACEUTICA LTDA 33.034.349/0001-01  
 ANITHEPRIN ácido acetilsalicílico + maleato de nupropina +  
 cafeína + gel de hidróxido de alumínio  
 2599200695972 100870001 01/2016 07/2015  
 TORRENT DO BRASIL LTDA 33.078.528/0001-52  
 HITACARD PLUS acetato - cloridrato  
 25351080989200914 105250025 18/07/2015 18/01/2015  
 UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A  
 00.663.981/0001-18  
 WAREFIN varfarina sódica  
 2500000917694 104970210 29/04/2016 29/10/2015  
 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
 39.034.974/0001-92  
 AZICERIO nitrato de ceftriaxona + sulfadiazina de prata  
 25351188472200204 133820002 21/01/2018 23/07/2017  
 VIDFARMA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 03.993.167/0001-99  
 RENOPRIN maleato de enalapril  
 25351240665201082 156200017 09/2017 03/2012

25351448858201147 196780013  
 ACHIL LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A.  
 ciprofloxacina 02/2023  
 25351420231201184 2184720174  
 ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA  
 gabapentina (portaria 244798 - livro 01) 05/2023  
 25351336093200064 0971793175  
 ANTIHIBITICOS DO BRASIL LTDA  
 Kefazol 02/2023  
 25351042116200318 1479915017  
 ANTIHIBITICOS DO BRASIL LTDA  
 ceftriaxona sódica 02/2023  
 25351211612200751 1477412177  
 APSEN FARMACEUTICA S/A  
 teicoplanina 04/2023  
 25351112570200696 1885733177  
 ANTIHIBITICOS DO BRASIL LTDA  
 ceftriaxona sódica 04/2023  
 25351153020200742 10835623178  
 APSEN FARMACEUTICA S/A  
 Trincid 02/2023  
 250000052119784 1412884175  
 APSEN FARMACEUTICA S/A  
 Desulfonol 02/2023  
 250000278889743 1412664171  
 APSEN FARMACEUTICA S/A  
 Etorix 02/2023  
 250000048539701 1412569172  
 ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA  
 Finestre 06/2019  
 25351035303201704 2254285173  
 ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA  
 Induson 05/2023  
 253510340340176 2228290173  
 ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA  
 Larvis 04/2023  
 2535107216201206 1999469179  
 ASTRA ZENECA DO BRASIL LTDA  
 Fingolim 05/2023  
 253510355730196 2032981174  
 AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA  
 LIMITADA  
 cloridrato de ciprofloxacina 04/2023  
 25351198271200115 1912417171  
 DAYER S.A.  
 Andicor 05/2023  
 25351092170200819 1567445178  
 BAYER S.A.  
 Biperistona 02/2023  
 25351187343201218 1478959171  
 BAYER S.A.  
 Advantan 04/2023  
 25351013858201139 1913172171  
 BIOLAB SASSI FARMACEUTICA LTDA  
 Luvacic 02/2023  
 250000084859217 1381617173  
 BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA  
 Midogon 02/2023  
 2599100513077 1412787173  
 BLA FARMACEUTICA S.A.  
 cloridrato de amoxicilina 04/2023  
 25351154815201166 1923282175  
 BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA  
 S/A  
 Lipoxen 02/2023  
 25351198214201198 1593226175  
 BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA  
 S/A  
 diágnose sódica 04/2023  
 25351538830201183 1939912179  
 BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA  
 S/A  
 diágnose de distribuição 04/2023  
 25351544217201191 1955890174  
 BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA  
 S/A  
 Vulnagen 06/2023  
 2535153833201118 1994728173  
 CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO  
 LTDA  
 Floxina 05/2023  
 250000112959414 2239370179  
 CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO  
 LTDA  
 Cloridrato de bromazepam 05/2023  
 2535155860200983 2202274171  
 CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 Olancomazol 02/2022  
 2535111731300794 1426304171  
 CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 Natic 02/2023  
 259920176262 1426160176  
 CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 Diprazol 04/2023  
 25351554818200773 2026254175  
 COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS  
 S.A.  
 Pylsim 02/2023  
 25351261692201513 1425372171

COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS  
 S.A.  
 Lisador 02/2023  
 25351644357200996 1592447175  
 COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS  
 S.A.  
 Sulfalim 04/2023  
 25351587832201026 1939924172  
 CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA  
 Medicina 02/2023  
 2599201312972 1394813170  
 CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA  
 cetoprofeno 04/2023  
 25351310749202084 1450212175  
 CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA  
 lufenonamida 04/2023  
 25351317758201251 2012077170  
 DIFFUCAP - CHEMOBRAS QUIMICA E FARMACEUTICA  
 LTDA  
 Ulicetop 05/2023  
 250000192289805 2248172171  
 EMS S/A  
 valerato de betametazona 05/2023  
 25351208787202277 2189379179  
 EMS S/A  
 valerato de betametazona 05/2023  
 25351211463202029 2189381171  
 EMS S/A  
 Espanto dimetilol 05/2025  
 2535109276202 2189271177  
 EUROFARMA LABORATORIOS S.A.  
 amoxicilina + clavulanato de potássio 05/2023  
 25351086820200714 2012228174  
 EUROFARMA LABORATORIOS S.A.  
 Duvoan hp 02/2025  
 25351707645201074 1494845171  
 EUROFARMA LABORATORIOS S.A.  
 Zim 02/2023  
 25351192448200740 1494803172  
 FARMACQUIMICA S/A  
 Adeles 05/2023  
 2535103882020143 2196579179  
 FARMACQUIMICA S/A  
 Acifedim 02/2023  
 2535101602200461 1516870171  
 FUNDAÇÃO EZEQUEL DIAS - PUNED  
 Puned paracetamol 04/2023  
 250000281229789 2022691178  
 FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP  
 Furp-cetolinas 02/2023  
 2500100927682 046673172  
 FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP  
 Furp-desacetazona 04/2023  
 2599101653277 0497638177  
 FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP  
 Furp-nomefina + bacitracina 04/2023  
 2599100635681 0697584174  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 acetobolina 05/2023  
 25351120208200976 2212051173  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 paracetamol + Póssio de cefixima 05/2023  
 25351423060520129 2187960175  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 Hexalgin 05/2023  
 25351006644200911 2187982176  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 Cofylox 05/2023  
 25351423073201192 2187974171  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 Itianoprost + maleato de lítio 05/2023  
 25351237411201195 1536742178  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 orato de escitalopram 05/2023  
 25351475057201110 2024907171  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 Xalanol 05/2023  
 2535137657201119 2024826171  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 Escip 05/2023  
 25351475289201142 2025442173  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 tildinazol + nitalato de miconazol 02/2023  
 2535105545200721 9668787173  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 Brucic 02/2023  
 25351149035200771 0668841171  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 Zomical 02/2023  
 25351230601200258 0668808170  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 Pyltex 04/2023  
 2535100638200356 0670015171  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 letunoprost 04/2023  
 25351237394201119 1536761174  
 GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A  
 Pyltex 04/2023  
 25351001197200304 1967488171

**RESOLUÇÃO-RE Nº 1.517, DE 14 DE JUNHO DE 2018**

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

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e novos, e dos Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA's) sob o nº. de processo constantes do Anexo desta Resolução, nos termos do 5º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

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

Parágrafo único. Não constam do Anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

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

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

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

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

VÁLBER DIAS SOUSA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL  
 NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO  
 NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE  
 ACCORD FARMACEUTICA LTDA  
 cloridrato de tapacetam 04/2023

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 05312018061800026

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

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ipb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26591201210250000681>

**CARTÓRIO**

**Autenticação Digital Código: 26591201210250000681-10**

Data: 12/01/2021 15:04:24

Valor Total do Ato: R\$ 4,66

Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95988-0GX8

**Cartório Azevedo Bastos**

Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

**TJPB**

Válber Azevedo de M. Cavalcanti Titular

**TJPB**

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Válber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico <https://azevedobastos.not.br> ou por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artico 22.



GERMED FARMACUTICA LTDA  
Ibicoara 05/2023  
2535175027200797 2188471174  
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA  
Cachoeira 05/2023  
25351047367201703 2239324172  
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA  
Biorix 02/2023  
2535103529200416 0658702170  
HALEX STAR INDUSTRIA FARMACUTICA SA  
diferença ácida 05/2023  
2535175030201021 2023157171  
INDUSTRIA QUIMICA DO ESTADO DE GOIÁS S/A  
KUIBEO  
Iguazu-Laminada 04/2023  
250000346200405 1859909175  
INSTITUTO BIOCHEMICO INDUSTRIA FARMACUTICA  
LTD  
isoflurano 04/2023  
25351126336200727 201688173  
JANSSEN-CILAG FARMACUTICA LTDA  
Ageronil 11/2019  
2599200191566 1012889131  
KLEY HERTZ FARMACUTICA S.A.  
Resolind 02/2023  
25351222072200244 1540493175  
LABORATORIO QUIMICO E FARMACUTICO DA  
AERONAUTICA  
Lacta captopril 05/2023  
25000035829707 3177231175  
LABORATORIO DAUTID OLIVEIRA LTDA  
Penicilina 02/2023  
2599200376652 1567028177  
LABORATORIO FARMACUTICO DA MARINHA  
Lím-moquinolona 04/2023  
250000297759794 2043581178  
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S A  
atomolol + clordimidona 05/2023  
2535149406200773 2176209171  
LABORATORIOS PFIZER LTDA  
Quindol 02/2023  
250000267649761 1563824174  
LABORATORIOS SERVIER DO BRASIL LTDA  
Hyperium 04/2023  
250000209169795 1884370171  
LEGRAND FARMACIA INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA  
Cefaz 02/2023  
25351667411201028 1515617176  
LIBBS FARMACUTICA LTDA  
Auzitec 05/2023  
2500100524666 1452094176  
LIBBS FARMACUTICA LTDA  
Euflex 05/2023  
25351416028201215 2013019175  
MABRA FARMACUTICA LTDA  
Memoran 02/2023  
25351495755201045 1995818173  
MEDLEY FARMACUTICA LTDA  
clordidona de proclorona 05/2023  
25351664179501489 1941796179  
MEDLEY FARMACUTICA LTDA  
atenolol + clordimidona 05/2023  
25351679854701468 1941777172  
MEDLEY FARMACUTICA LTDA  
fravoprost 05/2023  
25351696734291494 1859070175  
MEDLEY FARMACUTICA LTDA  
Minina 05/2023  
25351662649201471 1885136173  
MEDLEY FARMACUTICA LTDA  
pantoprazol 04/2023  
25351696805201486 1576718173  
MERCK SHARP & DOHME FARMACUTICA LTDA  
Propicia 04/2023  
250000207297173 1885242174  
MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS  
FARMACUTICOS LTDA  
Lozapex 02/2023  
2500003511098 9831741171  
MYLAN LABORATORIOS LTDA  
iperacetilina sodica + ramobactam sodica 05/2023  
25351329846001190 218887179  
NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A  
Exelun 02/2023  
250000136609788 1425395170  
NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A  
Higston 02/2023  
2599200603600 1363877177  
NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A  
Diovan hol 04/2023  
2400001564097 1897241173  
NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A.  
Femara 04/2023  
2400007180062 1915125170  
PHARLAB INDUSTRIA FARMACUTICA S.A.

Tricortol 05/2023  
2535120819200201 2201448179  
PHARLAB INDUSTRIA FARMACUTICA S.A.  
clordidona de ramidona 02/2023  
2535120460201010 1463609177  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
gabapentina 05/2023  
25351235466200760 2181050178  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
clordidona de verapamil 05/2023  
25351438292900761 2227527174  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
dehidrato de ceftriaxon 02/2023  
25351299751200219 1549215178  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
bromoprida 02/2023  
25351411295200691 1549266174  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
gabapentina 02/2023  
25351450682201117 1546057176  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
clordidona de valaciclovir 05/2023  
25351512847200980 2184178171  
RECKITT BENCKISER (BRASIL) LTDA  
Naldexon past 04/2023  
253510175121701 2435988178  
SANDUZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA  
citalopram 02/2023  
2535189195200250 1381568177  
SANDUZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA  
Claxan 04/2023  
253510047200754 1936125174  
SANOFI-AVENTIS FARMACUTICA LTDA  
Plavix 03/2023  
25351422932200607 1967749170  
SANOFI-AVENTIS FARMACUTICA LTDA  
Ataraxil 05/2023  
2535110450200629 1045506172  
SANOFI-AVENTIS FARMACUTICA LTDA  
Lasix 04/2023  
250200906564 1556033173  
SANOFI-AVENTIS FARMACUTICA LTDA  
Novalgina 04/2023  
2599200157122 1896745174  
SANOFI-AVENTIS FARMACUTICA LTDA  
Fianor 04/2023  
25351412082200617 1365317170  
SANOFI-AVENTIS FARMACUTICA LTDA  
Espanol 04/2023  
25992002222 1555545173  
SANOFI-AVENTIS FARMACUTICA LTDA  
Dalgimona 04/2023  
2599200871939 1565828177  
SANOFI-AVENTIS FARMACUTICA LTDA  
Espanol n 04/2023  
2599200166977 1555528173  
SANTISA LABORATORIO FARMACUTICO S/A  
Santizapex 05/2023  
2500109414785 2171735174  
SUN FARMACUTICA DO BRASIL LTDA  
bido zalcididona 05/2023  
2535169894201173 1459451174  
TEVA FARMACUTICA LTDA  
Tovacarb 02/2023  
25351466780200600 1048468170  
THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA  
vofidol de salbutamol 02/2023  
25351202597200213 1447201177  
THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA  
Sulfazina 02/2023  
2599100628181 1444729171  
THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA  
paracetamol 04/2023  
25351235010420694 1950962176  
TORRENT DO BRASIL LTDA  
Akyon 05/2023  
2535120249200203 2101778177  
TORRENT DO BRASIL LTDA  
Iudon n 05/2023  
25351282986020298 2101780179  
TORRENT DO BRASIL LTDA  
Venir od 05/2023  
2435124802300250 2176359173  
UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NACIONAL S/A  
Nasacalm ho 05/2023  
250000260429715 2248590172  
UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NACIONAL S/A  
Narmoxim 05/2023  
25351182380201734 2180815175  
WYETH INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA  
Minoxal 02/2023  
25351098031201705 1374207178  
WYETH INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA  
Adriplastina 02/2023  
25351099739201733 1555580171  
WYETH INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA  
Camisacil 02/2023  
25351099920201753 1371865179  
ZODIAC PRODUTOS FARMACUTICOS S.A.

Pararam 05/2023  
25351179015200211 1913523177  
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA  
Ampicilina SÁLUA 12/2022  
25351292284201298 1166318179  
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACUTICOS LTDA  
Ciazina 12/2022  
25351379268201102 0940100178  
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACUTICOS LTDA  
Lamivudina 12/2022  
25351789339201056 058484174  
CIVIL BIOTECNICA & FARMACUTICA LTDA  
Carbuxato de Lio 12/2022  
25351369221201278 1062003176  
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA  
Lamivudina 12/2022  
25351009365201145 0396202177  
SANDUZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA  
Aclotevor 12/2022  
25351797995201084 0551825173  
WYETH INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA  
Ampicilina Sódica 04/2023  
2535109777201701 2044279172

**GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE**

**RESOLUÇÃO-RE Nº 1.500, DE 14 DE JUNHO DE 2018**

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 383, de 8 de março de 2017, aludido no disposto no art. 54, I, § 1º, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA  
ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
DETALHAMENTO(S)

ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA R.01465-0  
THERGLOBULINA (TG) 253511367602018-32  
Família Alinity I Anti-Tg  
FABRICANTE: ABBOTT IRLAND DIAGNOSTICS DIVISION -  
IRLANDA  
Alinity I Anti-Tg Calibrator Kit - Cal A-F: 1 x 3,0 ml cada  
Alinity I Anti-Tg Control Kit - Controle Negativo: 1 x 4,0 ml  
Alinity I Anti-Tg Control Kit - Controle Positivo: 1 x 4,0 ml  
Alinity I Anti-Tg Reagent Kit - Microparticular: 2 x 6,6 mL  
Compart. 2 x 6,6 mL Assay Diluent: 2 x 10,4 mL  
CLASSE: II R01465021404  
8437 - IVD - Cadastro de produtos importados em família

ARTHREX DO BRASIL IMPORTAÇÃO E COMERCIO DE  
EQUIPAMENTOS LTDA R.99785-6  
Equipamento Rígido 25551064460-2018-44  
ENDOSCOPIOS II ARTHREX  
FABRICANTE: SOTRO-COMEG GmbH - ALEMANHA  
AR-3200-30  
AR-3200-70  
CLASSE: II R0978563714  
8002 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos  
para saúde Importado

DAXTER HOSPITALAR LTDA R.01452-4  
Agente Para Hemodiálise 253511483522018-33  
AK98 - Máquina para hemodiálise  
FABRICANTE: GAMBERO LUNDIA AB - SUÉCIA  
AK98 Self-care  
AP9 Rio  
CLASSE: III R0145240446  
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Famílias de Equipamentos de  
Médica e Equiv. Partes, Importado

BIORAD LABORATORIOS BRASIL LTDA R.00206-9  
ANTICORPO PARA VIRUS DE IMUNODEFICIENCIA  
HUMANA TIPO I (HIV 1)25351148428-2017-04  
Virusol HIV-1 gº  
FABRICANTE: BIORAD LABORATORIES INC - ESTADOS  
UNIDOS DA AMÉRICA  
1 x 4 mL  
5 x 4 mL  
CLASSE: IV R0020600391  
8002 - IVD - Registro de produto importado  
PARÂMETROS COMBINADOS NO MESMO PRODUTO -  
CLASSE IV 25351132544-2018-18  
Família BioPlex 2209 ToRC IgM

Este documento pode ser verificado em endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 05312018061800027

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

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ljpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26591201210250000681>

**CARTÓRIO**

Autenticação Digital Código: 2659-1201210250000681-11

Data: 12/01/2021 15:24:24

Valor Total do Ato: R\$ 4,66

Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95989-GY1A

**Cartório Azevedo Bastos**

Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB

(53) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Wálter Azevedo de M. Cavalcanti  
Titular

TJPB

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Wálter Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 15:05:47 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.selodigital.ljpb.jus.br](http://www.selodigital.ljpb.jus.br). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provedor nº 1001/2020 CNJ - artigo 22.

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital\* ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 13/01/2021 09:26:05 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br) Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

\*Código de Autenticação Digital: 26591201210250000681-1 a 26591201210250000681-11

\*Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ Nº 003/2014 e Provimento CNJ Nº 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bf7d4a4c780a139a731166fde7f1d5ad66b1626b0a975f9dc683212e34944c79542b8926ad9f516837e534cf795588d469358aee4cc897452c00244351e4d91f69



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória nº 2.200-2,  
de 24 de agosto de 2001.



BROMOPRIDA 4 MG/ML - 20 ML - SUSP



PROCESSO: 25351.037063/2003-89 AUTORIZAÇÃO: 0.36642.9  
 ENDEREÇO: RUA EMÍLIO ZACARIAS DA SILVA Nº 21  
 BAIRRO: BELA VISTA CEP: 35900991 - ITABIRA/MG  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 EMPRESA: SAMPAIO E MATOS LTDA CNPJ: 63.765.424/0001-67  
 PROCESSO: 25351.040216/2003-18 AUTORIZAÇÃO: 0.37221.1  
 ENDEREÇO: AVENIDA DUQUE DE CAXIAS Nº 1587 SETOR 03 QUADRA 106 LOTE 385  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 78950000 - OURO PRETO DO OESTE RO  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS;  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 EMPRESA: SILVIA E MILANI LTDA CNPJ: 05.247.462/0001-21  
 ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL Nº 1199  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 80870000 - VALDOPOLIS/PR  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 EMPRESA: SILVIA REGINA ROSA PETELAK CNPJ: 01.772.453/0001-07  
 PROCESSO: 25351.039910/2003-90 AUTORIZAÇÃO: 0.37999.6  
 ENDEREÇO: RUA CIL, MARLOS PIOLI Nº 275  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 83540000 - RIO BRANCO DO SUL/PR  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL;  
 EMPRESA: TENÓRIO & VARGAS DROGARIA LTDA ME CNPJ: 05.475.634/0001-95  
 PROCESSO: 25351.039771/2003-99 AUTORIZAÇÃO: 0.37452.9  
 ENDEREÇO: ALAMEDA FLOR DO AMOR Nº 5-47  
 BAIRRO: PARQUE SÃO GERALDO CEP: 17021370 - BAURUSTI  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 EMPRESA: TRAJANO F CIA LTDA CNPJ: 77.884.559/0006-60  
 PROCESSO: 25351.029909/2003-94 AUTORIZAÇÃO: 0.37528.2  
 ENDEREÇO: RUA XV DE NOVEMBRO Nº 5560  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 86101000 - GUARAPUAVA/PR  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS;  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 EMPRESA: UNIMED DE ASSIS COOPERATIVA DE TRABALHO MÉDICO CNPJ: 54.991.211/0005-96  
 PROCESSO: 25351.028474/2003-18 AUTORIZAÇÃO: 0.35358.2  
 ENDEREÇO: RUA DOZE DE MARÇO Nº 415  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 19700000 - PARAGUACU PAULISTA/SP  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS CONTENDO SUBSTÂNCIAS SUJEITAS AO CONTROLE ESPECIAL;  
 EMPRESA: V E MARTONI E CIA LTDA ME CNPJ: 81.238.222/0001-49  
 PROCESSO: 25351.030636/2003-88 AUTORIZAÇÃO: 0.37524.8  
 ENDEREÇO: RUA PARANA Nº 753  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 86400000 - JACAREZINHO/PR  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 EMPRESA: V VITTORE DE LIMA & CIA LTDA CNPJ: 05.451.839/0001-60  
 PROCESSO: 25351.019377/2003-34 AUTORIZAÇÃO: 0.30814.5  
 ENDEREÇO: RUA 9 DE JULHO Nº 1125  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 16800000 - MIRANDOPOLIS/SP  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;  
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS;  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 EMPRESA: VELOSO E CHAVES LTDA CNPJ: 04.655.911-0001-08  
 PROCESSO: 25351.030121/2003-88 AUTORIZAÇÃO: 0.38044.6  
 ENDEREÇO: AVENIDA JOAO PESSOA Nº 326  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 95680000 - CANELAS/RS  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 EMPRESA: VELOSO E CHAVES LTDA CNPJ: 04.655.911-0002-99  
 PROCESSO: 25351.030125/2003-66 AUTORIZAÇÃO: 0.38043.2  
 ENDEREÇO: RUA FELISBARRO SOARES Nº 16  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 95680000 - CANELAS/RS  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 EMPRESA: VIVIAN & VIVIAN LTDA CNPJ: 05.167.024/0001-53  
 PROCESSO: 25351.029708/2003-66 AUTORIZAÇÃO: 0.37113.8  
 ENDEREÇO: RUA OTAVIO ROCHA Nº 775  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 99250000 - SERAFINA CORREIAS  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS;  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS;  
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OPCIONAIS;  
 EMPRESA: WAITE LUCIO DE LAMA - ME CNPJ: 01.920.594/0001-11  
 PROCESSO: 25351.030523/2003-45 AUTORIZAÇÃO: 0.29424.8  
 ENDEREÇO: RUA FENELON MULLER Nº 428  
 BAIRRO: DOM AQUINO CEP: 78015190 - CUIABA/MT  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL;  
 EMPRESA: WASHINGTON STARLING ENLJ: 20.291.241-0001-44  
 PROCESSO: 25351.212652/2002-40 AUTORIZAÇÃO: 0.11668.3  
 ENDEREÇO: RUA MARCHEL TEODORO Nº19  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 35440000 - DOM SILVEIRO/MG  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;  
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;

Referência - LORAX 25351.033288/2003-09 10/2008  
 COMERCIAL 1.0181.0458.001-1 24 Meses  
 1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.0181.0458.002-8 24 Meses  
 1 MG COM CT 5 BL AL PLAS INC X 20  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.0181.0458.003-6 24 Meses  
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.0181.0458.004-4 24 Meses  
 2 MG COM CT 5 BL AL PLAS INC X 20  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 MERIA INVEST DESENV FABRILACAO FARMACEUTICA LTDA 1.02675-4  
 Cefalosporinas  
 Referência - CEFAMOX 25351.215762/2002-20 10/2008  
 COMERCIAL 1.2675.0023.001-2 24 Meses  
 500 MG CAP GEL DUCA CT 5 STR AL X 4  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0023.002-4 24 Meses  
 500 MG CAP GEL DUCA CT 1 STR AL X 8  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0023.003-9 24 Meses  
 500 MG CAP GEL DUCA CT 2 STR AL X 4  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0023.004-7 24 Meses  
 500 MG CAP GEL DUCA CT 1 STR AL X 4  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 SINVASTATINA  
 Antidipépticos  
 Referência - ZOCOR 25351.215842/2002-85 10/2008  
 COMERCIAL 1.2675.0045.001-2 24 Meses  
 5 MG COM REV CT 1 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.002-9 24 Meses  
 5 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.003-9 24 Meses  
 10 MG COM REV CT 1 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.004-7 24 Meses  
 10 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.005-5 24 Meses  
 20 MG COM REV CT 1 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.006-7 24 Meses  
 20 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.007-4 24 Meses  
 40 MG COM REV CT 1 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.008-1 24 Meses  
 40 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.009-8 24 Meses  
 80 MG COM REV CT 1 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.010-6 24 Meses  
 80 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.011-4 24 Meses  
 80 MG COM REV CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2675.0045.012-8 24 Meses  
 80 MG COM REV CT 100 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 MERCK S/A 1.00089-8  
 LORAZEPAM  
 Anti-Histamínicos Sistêmicos  
 Referência - CLARITIN 25351.002968/2003-72 10/2008  
 COMERCIAL 1.0089.0298.001-8 24 Meses  
 10 MG COM REV EST CT 1 BL AL PLAS AMB X 6  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.0089.0298.002-6 24 Meses  
 10 MG COM REV EST CT 2 BL AL PLAS AMB X 6  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.0089.0298.003-4 24 Meses  
 10 MG COM REV EST CT 1 BL AL PLAS AMD X 12  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-5  
 BROMOPRIDA  
 Antiméticos e Antianseantes  
 Referência - DIGESAN 25351.025531/2003-15 10/2008  
 COMERCIAL 1.2568.0093.001-4 24 Meses  
 4 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.2568.0093.002-2 24 Meses  
 4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A 1.04997-7  
 CLORIDRATO DE PROPANOLOL  
 Betabloqueadores Simples  
 Referência - PROPRANOLOL 25351.003487/2008-84 10/2008  
 COMERCIAL 1.0497.1314.001-1 24 Meses

**RESOLUÇÃO-RE Nº 1.828, DE 7 DE OUTUBRO DE 2003**  
 O Adjunto da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 238, de 31 de março de 2003,  
 considerando o art. 13 do Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976,  
 considerando o inciso IV do art. 50 e o § 3º do art. 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 393, de 25 de agosto de 2000, republicado no D.O.U. de 22 de dezembro de 2000, resolve:  
 Art. 1º Conceder Registro de Medicamento Genérico, conforme relação anexa.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.  
 DAVI RUMEI.  
 ANEXO

AB FARMO QUÍMICA LTDA 1.85167-9  
 CEFTRIAXONA SÓDICA  
 Cefalosporinas  
 Referência - KOCIBIN 25351.116192/2002-95 10/2008  
 COMERCIAL 1.5167.0009.004-9 24 Meses  
 500 MG PÓ INJ IV CT FA VD INC + DIL X 5 ML  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.5167.0009.005-7 24 Meses  
 500 MG PÓ INJ IV CT 5 FA VD INC + 5 AMP DIL X 5 ML  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.5167.0009.006-5 24 Meses  
 500 MG PÓ INJ IV CT 25 FA VD INC 25 AMP DIL X 5 ML  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.5167.0009.007-3 24 Meses  
 1 G PÓ INJ IV CT 5 FA VD INC + 5 AMP DIL X 10 ML  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.5167.0009.008-1 24 Meses  
 1 G PÓ INJ IV CT 5 FA VD INC + 5 AMP DIL X 10 ML  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 COMERCIAL 1.5167.0009.009-1 24 Meses  
 1 G PÓ INJ IV CT 25 FA VD INC + 25 AMP DIL X 10 ML  
 155 Registro de Medicamento Genérico  
 MEDLEY S/A INDUSTRIA FARMACEUTICA 1.00181-4  
 LORAZEPAM - (PORT 144 98 - LISTA D1)  
 Anestésicos Simples.



v3.0 - DAUTM Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:46:54 que o documento de hash (SHA-256) c0e6a19e40e0948924e15191346f0382a6be33a7a3e2a6e447b0e0d3b1e0 foi validado em 19/09/2022 09:44:50 através da transação blockchain 0v71352703e56e16396390410670c0e6220c76409e98430e6974c264735 e pode ser verificada em https://www.dautm.com/VerifyCheck (NID: 33848)







AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
Unidade de Atendimento e Protocolo - UNIAP

## COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO

Protocolo:

**25352.089486/2008-13**

Tipo de Documento:

**Petição Eletrônica**

Favorecido:

**73.856.593/0001-66 - 73856593000166**

Assunto:

**143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento**

Protocolizado por CRISTIANE ALVES MOREIRA em 14/01/2008

Impresso por CRISTIANE MOREIRA em 14/01/2008 14:26:07

### ATENÇÃO

A documentação ora apresentada está sujeita à análise documental.

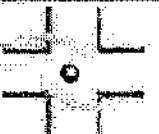
Estando em desacordo com a legislação vigente, a mesma será indeferida conforme estabelecido no parágrafo único do Art. 5º e no Art. 17 da Resolução RDC n.º 124, de 13 maio de 2004.

[http://anvisa.gov.br/datavisa/Protocolo\\_Comprovante.asp?PROTOCOLO=253520894862](http://anvisa.gov.br/datavisa/Protocolo_Comprovante.asp?PROTOCOLO=253520894862) 14/01/2008



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:46:54 que o documento de hash (SHA-256)  
04efca19e40ce499d99de5191346f09dbadbe33ae7a3e2d6e8f47bf9bbd3b1c9 foi validado em 19/09/2022 09:44:50 através da transação blockchain  
0x713b27036568163f96390410970c6be622d8c76d409aee643bef047fc2eb73f5 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83846)



	<b>Ministério da Saúde</b> <b>Agência Nacional de Vigilância Sanitária</b> <b>Formulário Eletrônico</b> <b>MEDICAMENTOS</b>
	Transação Nº: 8406.2028 Data da Transação: 4/1/2028 Data de Renovação: 99/01/2028 09:06:15

Página: 1

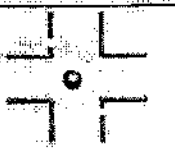
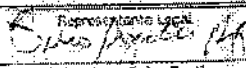

Dados do Peticionamento
Empresa: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
CNPJ: 23988503000196
Assunto: 143 -GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento
Fato Gerador: 4545
Nome da Empresa: GRANDE GRUPO I
Valor da Taxa: R\$ 5.400,00
Relação de Documentos de Instrução
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Formulários de petição EP1 e EP2 devidamente preenchidos</li> <li>• Via original do comprovante de pagamento da taxa de fiscalização de vigilância sanitária (GRU)</li> <li>• Cópia do Certificado de Responsabilidade Técnica atualizado, emitido pelo Conselho Regional de Farmácia</li> <li>• PARA PRODUTOS IMPORTADOS A GRANEL OU EM SUA EMBALAGEM PRIMÁRIA, cópia do Certificado do EPF emitido pela ANVISA relativo à sua linha de produção que está sendo foco da importação a GRANEL ou justificativa da ausência deste documento.</li> <li>• Estudo de bioequivalência realizado com o medicamento de referência comercializado no País, caso o registro tenha sido concedido com base em estudo de bioequivalência feito com medicamento de referência internacional, ou justificativa da isenção deste doc.</li> <li>• Listagem de todas as alterações e/ou inclusões no Registro ocorridas durante o último período de validade do registro do produto, acompanhadas da cópia de publicação do DOU, ou, na ausência, a cópia do protocolo da(s) petição (ões) correspondente (s) ou justificativo da ausência deste documento.</li> <li>• Última versão de bula impressa que acompanha e protege em suas embalagens comerciais.</li> <li>• Cópia de notas fiscais comprovando a comercialização do medicamento e a apresentação da declaração referente às apresentações comerciais não comercializadas para as quais a empresa tenha interesse em manter o registro. <b>COMENT: PARA LABORATÓRIOS OFICIAIS, justificativa da isenção deste documento.</b></li> <li>• Informar o(s) código(s) GTIN de todas as apresentações.</li> <li>• Resultados e avaliação do estudo de estabilidade de longa duração ou justificativa da ausência deste documento.</li> <li>• PARA PRODUTOS IMPORTADOS: cópia dos laudos de controle de qualidade realizada pelo importador, ou justificativa da ausência deste documento.</li> <li>• Enviar informações adicionais de acordo com a legislação vigente sobre controle da Encefalopatia Espongiforme Transmissível, ou justificativa da isenção deste documento.</li> </ul>
<p><b>!</b> Consulte sempre a legislação pertinente para maiores esclarecimentos quanto à documentação.</p> <p>O processo a ser protocolado na ANVISA, deverá possuir, além dos documentos impressos no Peticionamento Eletrônico, os demais documentos de instrução constantes na legislação vigente e relacionadas acima.</p>

<https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sa/formularios/Medicamentos/RelatorioSMDL> 4/1/2028



V3.0 - DAUTIN Blockchain Documents Digital e Serviços Ltda EPF certifica em 19/09/2022 09:46:54 que o documento de hash (SHA-256) 04efca19a40ce499d99de5191346f09bdadbe33ae7a3e2d6e847bf9bbd3b1c9 foi validado em 19/09/2022 09:44:50 através da transação blockchain 0x713b2703856816396390410970c6be622d8c76d403ae643be047fc2eb73f5 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83846)




		<b>Ministério da Saúde</b> <b>Agência Nacional de Vigilância Sanitária</b> <b>Formulário Eletrônico</b> <b>MEDICAMENTOS</b>		IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO	
		Transação Nº: 6406 2008 Data da Transação: 4/1/2008 - Data da Retificação: 04/01/2008 09:06:35			
Página: 2					
Formulário de Petição 1					
B - Processo Originário		A	Identificação de Documento		
01	Número 25351025531200325	02	03	Formulários Anexos (produtos e ações)	
C - Dados da Empresa					
04	05		Número de Autorização/Cadastro		
06		07		Número de Autorização/Cadastro	
D - Dados do Produto					
08	09		Versamento (Mês/ano)		
10	Nome do Produto (denominação da substância ativa)				
11					
E - Referência do Similar (Exclusivo para medicamentos)					
12	13		Nome do Produto (nome comercial ou fantasia)		
Declaração, para os devidos fins de direito, de conhecimento e ciência quanto ao disposto na Resolução de Diretoria Colegiada - RDC n.º 23, de 14 de fevereiro de 2007.					
Data	Representante Legal		Responsável Técnico		
04/01/08	 Celso Aguiarinho Prati 33554154920		 LUIZ DONADUZZI Farmacêutico CRF/PK 005892		

<https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sai/formularios/Medicamentos/RelatorioMedi...> 4/1/2008



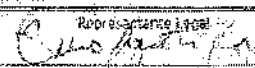

v3.0 - DAUTIN Blockchain Documents Digitalis e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:46:54 que o documento da hash (SHA-256) 04efca19a40ce499d39de5191346f09dbadbe33ee7a3e2d6e8f47bf9bbd3b1c9 foi validado em 19/09/2022 09:44:50 através da transação blockchain 0x713b27036568163f96390410970c6be522d6c76d409aee643bef047fc2eb73f5 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FilCheck> (NID: 83846)



	<b>Ministério da Saúde</b> <b>Agência Nacional de Vigilância Sanitária</b> <b>Formulário Eletrônico</b> <b>MEDICAMENTOS</b>
	Transação Nº: 5908.2008 Data da Transação: 31/1/2008 Data de Retificação: 09/01/2008 09:05:15

Página: 4

Formulário de Petição 2

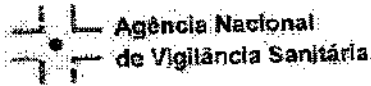
<b>B</b> Processo Originário		<b>A</b> Identificação do Documento	
04	Número 23351925531200315	03	Proc. (Número)
		21	Nº Ações/Reclamações de 2
<b>G</b> Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
03	L3 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO		
<b>H</b> Dados do Fabricante			
22	Razão Social PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA	23	UF Autores/Coautores 1929085
24	País BRASIL	25	UF de Fabricação PR
		26	Município TOLEDO
<b>I</b> Dados de Apresentação			
27	Número de Registro 3250800930014	28	Designação do Produto <input type="checkbox"/> 1 - Indicação <input type="checkbox"/> 2 - Indicação Profissional <input type="checkbox"/> 3 - Genérico <input type="checkbox"/> 4 - Genérico Especial
29	Prazo de validade <input checked="" type="checkbox"/> 1 - Dias <input type="checkbox"/> 2 - Meses <input type="checkbox"/> 3 - Anos		
30	Nome do Produto (Denominação da substância ativa) BROMOPRIDA		
31	Complemento do Nome do Produto (Nome comercial ou similar)	32	Nº de Apresentação na Fórmula 1
33	Atividade de Produto (Concentração, Forma Farmacéutica, Embalagem, Secaridade, Quantidade/Concentração, Parâmetro/Unidade da Fp ou Volume) 4 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (6MR ROSP)		
34	Nome Final/Comercial SOLUÇÃO ORAL		
35	Regime de Venda VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA		
36	Condições de Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
37	Arredondamento/Embalagem Primária FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTADOR	38	Embalagem Secundária CAIXA DE PAPELÃO
Declara, para as condições de direito, o conhecimento e a veracidade quanto ao disposto na Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 223, de 6 de Setembro de 2005.			
Data 04/01/08	Representante Legal  Celso Agostinho Prati 33684151920	Responsável Técnico  LUIZ DONADUZZI Farmacêutico CRF/PR 005642	

https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sa/formularios/Medicamentos/RelatorioMedi... 4/1/2008



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:46:54 que o documento de hash (SHA-256) c4efca19a40ce499d99de5191346f09dbadbe33ae7a3e2d6e847b9bbd3b1c9 foi validado em 19/09/2022 09:44:50 através da transação blockchain 0x713b27036568163f9639041097dcb6e52d8c76d409aee543be047fc2eb73f5 e pode ser verificado em https://www.dautin.com/F#eCheck (NID: 83946)





PETIÇÃO

(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 75.856.593/0001-56	
Identifique a Modalidade de Petição:	Nº do Processo: (somente para petição eletrônica)
<input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	25361.025631/2003-15
Código e Assunto de Petição: (repetir código e assunto existentes na tabela de posicionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, caso de cópia) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Preencher em folha de rosto)	Nº do Expediente: (Preencher em formulário da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE	

Observações:  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO BROMÓPRIDA 4 MG/ML SOLUÇÃO ORAL.**

143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.

Teledo, 27/03/2013 Local e data	Nome do Responsável Legal ou	Assinatura do Responsável Legal ou ante Legal
------------------------------------	------------------------------	---

Agência Nacional de Vigilância Sanitária Presencial

UNIAP Recebido em: 01/04/2013

201304016092PR

Responsável: AHA da Medeiros Palmeira

Versão: 1.1 24/09/2004



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:46:54 que o documento de hash (SHA-256) 04efca19a40ce499d99de6191346f09dbadbe33ae7a3e2d6e8f47bf9bd3b1c8 foi validado em 19/09/2022 09:44:50 através da transação blockchain 0x713b27036568163f96390410970c6be822d8c76d409aee643bef047fc2eb73f5 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83846)



005

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Originário 01 2 6 3 5 1 0 2 5 5 3 1 0 3 1 5 02		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos 21 0 0 1 de 0 0 2
G Importância As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumários somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição) 01 1 4 3 GENEÉRICO - RENOVACAO DE REGISTRO 02			
I Dados do Fabricante Fabricante: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA 23 1 0 2 5 6 8 5 Município de Fabricação: TOLEDO 24 U.F. de Fabricação: P R 25 Código de Município: 2 7 7 0 0 26			
J Dados de Apresentação Número de Registro: 27 1 2 5 5 5 6 0 9 3 0 0 1 4		28 Destinação do Produto 1 Institucional 2 Indust./Profissional 3 Comercial 4 Resíduo a Hospitais X 3	
Tempo de validade 29 1 1 Dias ou 2 14 Meses 3 3 Anos X 2			
Nome do Produto 30 B R O M O P R I D A			
Complemento do Nome ou Marca 31		N.º Da Apresentação 32 0 0 1	
Apresentação do Produto 33 4 M G S O L C R C X 2 0 0 P R O T P L A S O F G X Z 0 M L L E M B H D S P			
Forma Física / Farmacéutica 34 2 0 1 0 1 4 SOLUÇÃO ORAL			
Restrição de Uso / Venda 35 1 2 SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA		Cuidados de Conservação 36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C), EM LUGAR SECO, PROTEGER DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária 37 0 4 3 4 FRASCO DE PLÁSTICO CAPAC. GOTEJADOR		Embalagem Externa 38 2 3 1 CAIXA DE PAPELÃO	



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:46:54 que o documento de hash (SHA-256) 04efca19a40ce499d99de5191346f09dbadbe33ae7a3e2d6e8f47b9bbd3b1e9 foi validado em 19/09/2022 09:44:50 através da transação blockchain 0x713b27036568163f96390410970c6be622d8c76d409aee643bef047fc2eb73f5 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83846)





Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

**PETIÇÃO**  
(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25381.025531/2003-15
Código e Assunto da Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha de rosto) 4	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo do Anissa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE	

Observações:  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO BROMOPRIDA 4 MG/ML SOLUÇÃO ORAL.

143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.

Local e data: Toledo, 08/03/2018	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal: ELSO AGUSTINHO PRATI CPF: 336.841.549-20	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal: 
-------------------------------------	--	---



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:46:54 que o documento de hash (SHA-256) c4efca19e40ca499d99de5191346f09dbadbe33ae7a3e2d6e8f47b09bd3b1c9f foi validado em 19/09/2022 09:44:50 através da transação blockchain 0x713b27036588163f96390410970c8be622d8c76d409aee643be047fc2eb73f5 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83846)



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários Anexos (Produto) e (Apres.)
01 2 5 3 5 1 0 2 5 5 3 1 0 3 1 5		02	03
C Dados de Empresa			
Detentora		Número de Autorização/Cadastro	
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 6 8 5	
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
D Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)	
08 0 1 0 4 0 1 9 Antieméticos e antinauseantes		09 1 0 2 3	
Nome do Produto			
10 B R O M O P R I D A			
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora			
11 S A N O F I S Y N T H E L A B O F A R M A C Ê U T I C A L T D A			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 1 2 7 2 5 0 0 0 8		13 DIGESAN	



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:46:54 que o documento de hash (SHA-256) c4efca19a40ca499d99de5191346f09dbadbe33ae7a3e2d6e8f47bf9bbd3b1c9 foi validado em 19/09/2022 09:44:50 através da transação blockchain 0x713b27036568163f96390410970c6be622dfc76d409aee643baf047fc2eb73f5 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83846)





Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição – 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B	Número do Processo Origem	Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01	2 5 3 5 1 0 2 5 5 3 1 0 3 1 5	02	21 0 0 1 de 0 0 2
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	1 4 3	GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO	02
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22	PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA	23	1 0 2 5 6 8 5
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24	TOLEDO	25	P R
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional	
27	1 2 5 6 8 0 0 9 3 0 0 1 4	2 Indust./Profissional	
Tempo de validade		3 Comercial	
29	1 Dias ou 2 1 4	4 Restrito a Hospitais	
Nome do Produto		X 2 Meses	
30	B R O M O P R I D A		
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33	4 M G S O L O R C X 2 0 0 F R G O T P L A S		
O P C X 2 0 M L ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica			
34	2 0 1 0 1 4 SOLUÇÃO ORAL		
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35	1 2 SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA	36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C), EM LUGAR SECO, PROTEGER DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37	0 4 3 4 FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR	38 2 3 1 CAIXA DE PAPELÃO	



LABORATÓRIOS PFIZER LTDA 46070868003699  
0505389187 25/06/2018  
0505542183 25/06/2018

MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA 10588595000797  
04995596189 15/06/2018  
0493802187 15/06/2018

MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI 03580620000135  
0485869187 13/06/2018  
0446555185 04/06/2018  
0485255189 13/06/2018  
0448477181 04/06/2018

MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA 45987013000134  
0455752182 06/06/2018

NOVARTIS BIOCÊNCIAS S.A 56994502000130  
0455345184 05/06/2018

OCTAPHARMA BRASIL LTDA 02552927000160  
0948445181 21/06/2018

SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA 02685377000157  
0487043183 13/06/2018  
0506764182 20/06/2018  
0502549184 22/06/2018  
0506939184 20/06/2018  
0486896180 13/06/2018  
0486957185 13/06/2018

TAKEDA PHARMA LTDA 6039775000174  
0487435183 14/06/2018

UCB BIOPHARMA LTDA 6471150000114  
0486045184 13/06/2018  
0486034189 13/06/2018

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 3.048, DE 8 DE NOVEMBRO DE 2018

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016 e, visando o adequado cumprimento da Lei nº 13.411, de 2016, resolve:

Art. 1º Prorrogar por até 40 dias do prazo original, no caso de petições prioritárias, e por até 122 dias do prazo original no caso de petições ordinárias, nos termos do § 5º do art. 17-A da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, o(s) prazo(s) para publicação de decisão referente às petições de registro listadas no ANEXO:  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RAPHAEL SANCHES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
NÚMERO DE EXPEDIENTE DATA DO PROTOCOLO

EMS S/A 57.507.378/0003-65  
2320953176 27/12/2017  
2320555171 27/12/2017  
2320556178 27/12/2017

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33.247.743/0001-10  
0868502189 04/09/2018

GILLAD SCIENCES FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA 15.670.288/0001-89  
0004349186 04/01/2018

LUNDBECK BRASIL LTDA 04.522.600/0001-70  
0004350185 04/01/2018

LABORATÓRIOS FERRING LTDA 74.232.034/0001-48  
0059087181 25/01/2018

MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI 03580620000135  
2271428176 07/12/2017

RECORDATI RARE DISEASES COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME 530560370001279  
2312208174 21/12/2017

SHIRE FARMACÊUTICA BRASIL LTDA 07898671000160  
2326876170 28/12/2017

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 3.049, DE 8 DE NOVEMBRO DE 2018

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

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

RAPHAEL SANCHES PEREIRA

ANEXO

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

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 1594 - Inclusão de local de fabrico  
25351057969200354 0560099/18-0 0294919/04-6  
1594 - Inclusão de local de fabrico  
25351057969200354 0959014/18-5 0315962/04-1

BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA 105 - Alteração do prazo de validade  
250000080389839 0976705/18-3 14838/03-8  
105 - Alteração do prazo de validade  
250000080389839 0967273/18-2 053331/06-9

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 1412 - GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco

25351045075200311 0844837/18-0 0341310/18-1  
10168 - GENÉRICO - Alteração moderada do processo de produção

25351045075200311 0946359/18-9 0341327/18-6  
10184 - GENÉRICO - Alteração de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento

25351045075200311 0849016/18-3 0341324/18-1  
10200 - GENÉRICO - Alteração moderada de excipiente

25351045075200311 0849026/18-1 0341323/18-3  
10168 - GENÉRICO - Alteração moderada do processo de produção

25351045075200311 0849115/18-1 0345579/18-3  
1412 - GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco

25351045075200311 0849116/18-0 0345523/18-4  
10200 - GENÉRICO - Alteração moderada de excipiente

25351045075200311 0849131/18-3 0345622/18-5  
10184 - GENÉRICO - Alteração de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento

25351045075200311 0849142/18-9 0345599/18-9

EMS S/A 1934 - GENÉRICO - Atualização de especificações e/ou metodologia analítica  
250000215539931 0907417/18-1 397666/06-1

JALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA 11081 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento

250000147499932 0963305/18-7 0877600/18-8  
11081 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento

250000193159910 0963172/18-1 0779849/18-1  
11079 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento

25351176341200276 0963282/18-4 0877599/18-1  
11079 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento

25351187713200205 0963089/18-9 0779864/18-4  
11079 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento

25351460645200561 0962993/18-9 0778264/18-1

SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 10938 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição de fabricante do IFA

25351183174201296 0957504/18-9 0114271/18-2  
10940 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição de fabricante do IFA

25351205063201298 0824450/18-2 0114258/18-5

ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. 1331 - MEDICAMENTO NOVO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos

259920131964 0934257/18-5 2159157/16-1

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 3.050, DE 8 DE NOVEMBRO DE 2018

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

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

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

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

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

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

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

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

RAPHAEL SANCHES PEREIRA

ANEXO

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

ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A  
LIBERAFLEX 11/2023

25351.265861/2012-56 0374574/18-1  
NOVOFER 11/2023

25351.174238/2007-40 0310384/18-6  
NOVOFER PED 11/2023

25351.718599/2005-74 0413100/18-2

AIRELA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.  
ALCAGEST 11/2023

25351.025791/2003-82 0359383/18-5

COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A  
METOCOLIN 8 12 11/2023

25351.644829/2009-31 0358925/18-1

FRESENIUS KABI BRASIL LTDA  
HISOCEL 11/2023

25001.013176/83 0347705/18-3

HEEL DO BRASIL BIOMÉDICA LTDA  
ENGVSTOL 11/2023

25351.156869/2005-14 0410187/18-1

HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO S.A  
IMUNOFLEX 11/2023

25351.440032/2006-99 0358461/18-5

KLEY HERTZ FARMACÊUTICA S.A  
HEPATOLIN 11/2023

25351.237645/2006-82 0410570/18-2

LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÊUTICO TIARAJU LTDA  
EQUINACEA TIARAJU 07/2023

25025.0022382/2002-29 0019952/18-4



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico  
<https://www.in.gov.br/autenticacao.do>, pelo código 03112018111204022

22

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



V3.0 - DAUTM Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP controla em 19/09/2022 09:46:54 que o documento de hash (SHA-256)  
efeca15404049909de51b134000d8a233a7a2e2068f7b96bd3b1c9f0c validado em 19/09/2022 09:44:50 através da Inscrição Blockchain  
0x713e270365681606300410970c0e6220c0769492ee6c43be04712c67305 e pode ser verificado em <https://www.dautm.com/VerifyCheck> (PID: 83846)



LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A  
SOLUÇÃO DE RINGER COM LACTATO 11/2023  
25992.009662/64 0180557/18-6  
SOLUÇÃO DE MANITOL 20% 11/2023  
25992.003475/72 0219661/18-1

NATULAB LABORATÓRIO S.A.  
ALCACHOFA NATULAB 07/2023  
25351.199493/2012-18 0008149/18-3

NUNESFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA  
NESH FERRO 11/2023  
25351.033845/2013-57 0423367/18-1

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.  
Pen-ve-oral 10/2023  
2599201215655 2475271161  
VARTAZ 10/2023  
25351419768201240 0123539187  
cloridrato de amitripirina 10/2023  
2535122274200223 0248950183

WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Evonió 01/10/2023  
25351055739201701 2227399179

DAICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA  
BENICAR 01/10/2023  
25351013738200373 2286626174

FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP  
FURP - METILDOPA 01/30/2023  
2500101013086 2275403172

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A  
cloridrato de ceftriaxona 10/2023  
25351211941200883 0073493181

MERCK S/A  
loratadina 10/2023  
25351002968200372 0063913183

ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA  
benzetato de polipidim 10/2023  
25351070448200716 0068297187

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA  
Lipidil 10/2023  
25351369200201241 0048805184

SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA  
Inovane 10/2023  
2500101570083 0059825189

TEVA FARMACÊUTICA LTDA.  
Tobrazol 10/2023  
25351614061201258 0064398180

AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA  
CEFTAZIDIMA 10/2023  
25951009281200354 0123256188  
CEFTRIAXONA SÓLIDA 10/2023  
25351216192200295 0124372181

LABORATÓRIO GLOBO LTDA  
cloridrato de nefazolina 10/2023  
25351073279200857 0118318184

SCHERING-PLUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
MERCILON 10/2023  
2500100109987 0158469183

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA  
RAPIFEN 10/2023  
2500101789184 0139586186

PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.  
VALCYTE 10/2023  
253510149810112 0104009180

LIBBS FARMACÊUTICA LTDA  
CALTREN 10/2023  
250000640688 0158443181

PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.  
IZONAX 10/2023  
25351391511200593 0150376186

ALTHAM S. A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA  
famotidina 10/2023  
2595135997201254 0231277188

BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA  
cloridrato de dorzolamida 10/2023  
25351018450200351 0226444187  
desloratadina 10/2023  
25351268529201118 0243818186

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.  
nimetolida 10/2023  
25351150340200714 0244998186  
nitrato de miconazol 10/2023  
25351534904201140 0245661183  
nimetolida 10/2023  
25351534912201110 0245676181  
meloxicam 10/2023  
25351534969201196 0183675187  
valerato de betametasona 10/2023  
25351534977201111 0209191187

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA  
besifato de anidolipino 10/2023  
25351000677201143 0183895184  
paracetamol 10/2023  
25351248491200701 0171373186  
paracetamol 10/2023

25351647236200730 0194070188

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
risolol 10/2023  
25351526110201256 0183453183

EMS S/A  
atenolol + clortalidona 10/2023  
25351021817200313 0156507187

HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA  
brometo de lpratrópio 10/2023  
25351173512200809 0162041180

LABORATÓRIO GLOBO LTDA  
desonida 10/2023  
25351170521200830 0166104183

PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.  
diclofenaco dietilamônio 10/2023  
25351456750200768 0161728181

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
bromoprida 10/2023  
25351025531200315 0193094180  
diclofenaco sódico 10/2023  
25351115491200807 0222566182  
fluconazol 10/2023  
25351137285200840 0232451182  
ibuprofeno 10/2023  
25351410239200639 0222539185

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A  
cloridrato de propranolol 10/2023  
25351003487200384 0217244185  
cloridrato de tramadol 10/2023  
25351013956200373 0231327188

BESINS HEALTHCARE BRASIL COMERCIAL E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
Oestrogel 10/2023  
25351020399201250 0249768189

SCHERING-PLUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Merclon 10/2023  
2500100109987 0158469183

NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A.  
Miflonide 10/2023  
250000033493731 0181382180  
Zoteon pó 10/2023  
25351278349201284 0218476181

TORRENT DO BRASIL LTDA  
Branita 10/2023  
25351029898200723 0243690186  
Torval cr 10/2023  
25351003244200346 0243701185

BAYER S.A.  
Claritin 10/2023  
25351065411201706 0241972186  
Aspirina c eferrasceno 10/2023  
25351212395200717 0241994187

BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA  
Encrise 10/2023  
25351164763200207 0167293182

GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA.  
Belora 10/2023  
25351493345201256 0175457182

NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A.  
Sandimmun/sandimmun neoral 10/2023  
2500101127884 0218478188

BLAU FARMACÊUTICA S.A.  
Oprazon 10/2023  
25351323677201306 0215386186

BRASTERAFMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Petivit -bc 10/2023  
250000054309211 0249378181

CI-FARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA  
Nasofkuld 10/2023  
253510142190038 0231322187

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA  
Diac 10/2023  
25351010849200393 0183624182

COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.  
Melhoral 10/2023  
25351636473200932 0203017181

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
Droperdel 10/2023  
2500100421386 0217273189  
Fentanest 10/2023  
2500100560588 0217276183  
Fenocris 10/2023  
2599201547573 0196769180

DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA  
Nemodine 10/2023  
25000033029746 0249282182

FUNDAÇÃO EZEQUIEL DIAS - FUNED  
Funed metformina 10/2023  
25351323333200762 0244716189

FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP  
Furp-azatioprina 10/2023  
2500001274488 0251105184  
Furp-isonidazida 10/2023  
2500100205487 0251091181



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico  
<http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 0512003211220023

23

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



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajaí - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **c4efca19a40ce499d99de5191346f09dbadbe33ae7a3e2d6e8f47bf9bbd3b1c9** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **83846** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**BROMOPRIDA SUSP - 10.23**", cujo assunto é descrito como "**BROMOPRIDA SUSP - 10.23**", faz prova de que em **19/09/2022 09:45:03**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/09/2022 09:46:14** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x713b27036568163f96390410970c6be622d8c76d409aee643bef047fc2eb73f5**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
 BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO 500 MG CPS

ITEM 82



CAFÉ VERDE COM VITAMINA E E CROMO EM CÁPSULAS - \*\*\* 03 SANTO ANDRÉ/SP 25351.79212 2016-63 6.7307.0011.003-7 PLÁSTICA 02 Anos(1) NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 06/2022 NATURALFLORA / RENEW OIL 4034 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL

SOROCAPS INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 6.06969-7 ÓLEO DE PEIXE COM VITAMINAS E MINERAIS EM CÁPSULAS SOROCADASP 25351.705370 2013-28 6.6969.0023.001-6 CELULÓSICA 24 Meses METALICA 24 Meses PLÁSTICA 24 Meses VIDRO 24 Meses

NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 12/2019 ADDVIT OMEGA / ALLEROFARMA / ALIMENTOS DO BEM / ALL PREMIUM AMERICAN COMPOSITION / AMLR / APARIO DA SERRA / APARIOS CARINHO DO MIL ASN / AZENKA / BFL NATUS / BENATTUS BI-CAPS / BINUTRI / BIO JELLY / BIO MULTIFLORA BIO WAY / BIODONTE / BIOFITUS / BIONUTRICE BIOFORMULA / BIOSCIENCE / BIOVIM / BORG DONS NUTRITION / BOTANIC / BRASLIFE / C & S CONCEPT CANALWEB / CAPSNET / CENTROLIV OMEGA / CENTRO-PLUS AZ OMEGA 3 CONLIFE COSMEL / DA FOLHA / DELEIUV DIBASTO / DIBEM DR TANNURE / DUOM EIGHT VITAL / ELIM ELITE 2000 / ELITE PRO 1000 ELITE VITAL 1000 / ELITE VITAL 2960 / EMPORIO NUT S / EQUAVITA FITO NATURAIS / FITOSANA / FLORABRAS / FONTEVITA FOR LIFE / FORHEALTH / FORLIFE / FORTOBRIN FORTNUT / GAIA NUTRI / GENNIS / GENNIS PERFORMACE GERONAVIT / GERONAVIT OMEGA / GIANTS NUTRITION / GLEAFILAB

GLINEON OMEGA GREENVITA / HEARST - HERBANUTRI HERVALIKE PRODUTOS NATURAIS HIGHLAB NUTRITION / ISOVITAL / KANSLA LABORATORIO CANGERO / LAVITTE / LEADER NUTRITION / LIFE NATURAIS LTH / MATUREVITA / MAX AZ / MAX TITANIUM MAXIMOS / MAXSAN MCG / MP PRO MULTIMAX OMEGA 3 MUNDO ATIVO / NAT VIDA / NATU YOL NATUGOLD / NATUPLUS / NATURA CORPS / NATURAL MANIA NATURAL SCIENCE / NATURALCLIN / NATUREMAXX / NECTAR PLUS NEOFITUS / NERVITON MEGA / NEW FRUTENERGY / NEW LABS VITA NIK NESTINE HIGH NUTRITION / NIN NUTRITION / NUTRA GENESIS / NUTRIBREW NUTRI EXTRATU / NUTRI FORCE NUTRIAMERICAN / NUTRIGORE NUTRIAMILLY / NUTRILIFEMIL / OUI NUTRITION / OITI OMEGATIVE AZ / OMIK / OKINIX MIX / OSP NUTRI PERFORALACE / PHYTOLIFE / PHYTONATUS / POLILIFE PLUS POLIOMEGA / POLIVIT OMEGA / PRIME NUTRITION / PROMED PROMEL / PURIFARMA / QUALITY / QUALITYVITA REI TERRA REVIMED / REVITART / REVITART FARMACIAS ASSOCIADAS S & SAUARA / SAUDA & VIDA / SENSITIVA SER BEM SEVERAL CAPS / SEVERALCAPS / SIDNEY OLIVEIRA SOLANGE FRAZAO / SOLOGAN / SQUALLE / SUPLANA-TORAL SUPRIMO 2000 / TAKRCARR / TERRANATU / TOPVIDA UNEXH / UNIK NUTRICAÇÃO / UNIK NUTRICAÇÃO INTELIGENTE / VAI COM TUDO VEGENUTRI / VEGETAL LIFE / VIDEIRA 7 / VILA ALIMENTOS VILA FRVAS / VILLAGE NUTRITION / VITACON PHYTUS / VITAL LIFE

VITALE / VITAM PHYTUS / VITAMAX / VIVER BEM WINLIFE / YNOVA / ZAN PIARMA / ZELE BEM ESTAR / BIOLIFE / BIONATUS / CINTRA FLORA EXCELENCIA / FITOVIDA / FLORA 7 ERVAS / MAIS CARE NUTRITION SOROCAPS / VIA NATURAL / VITAMEL / NATUVERDE FLORA MIN LIEH / KUNYGRUN / VITAHIS / MAXINUTRI AMAZON ERVAS / AMZ NUTRITION / FITO VIDA / NATUIN DICASTRO RIBERCAPS / REVIGORAN / BIOFITUS INFINITY NUTRITION / REACTIVAN / SAO LUCAS / NUTRAMED MARCAS NÃO APROVADAS: OMEGARILL / OMEGA NUTRUM / VITANICOL 437 Inclusão de Marca

TIARAJU FARMA, ALIMENTOS E COSMÉTICOS LTDA MF 6.07315-3 ÓLEO DE PEIXE, CÁLCIO, MAGNÉSIO E VITAMINA D EM CÁPSULAS SANTO ANJÉLOS 25351.2247172016-19 6.7315.0002.001-6 PLÁSTICA 24 Meses ALIMENTOS C/ALGACÕES DE PROPRIEDADE FUNCIONAL E OU DE SAÚDE 06/2022 BPA + DHA + CA + MG + VIT D MULTIVITA OLD / MULTIVITA SENIOR NUTREN OMEGA 3 / OMEGA 3 50+ / OMEGA 3 CÁLCIO MAGNÉSIO D / OMEGA 3 PLUS OMEGA 3 SELECT / SANCAPS SUPRA OMEGA 3 / TIARAJU Ω3 CA MG VIT D / OMEGA 3 CÁLCIO MAGNÉSIO E VITAMINA D 4045 Registro de Alimentos com Alegações de Propriedade Funcional e/ou de Saúde - NACIONAL

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 1476, DE 23 DE JUNHO DE 2017

A Gerência-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, alida ao disposto no art. 54, L 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2010, resolve:

Art. 1º Publicar a desistência a pedido dos expedientes de medicamentos similares, genéricos, novos, contidos, domínios, biológicos e radiofármacos, sob o nº. de expedientes constantes da anexa desta Resolução, nos termos do Art. 51 da Lei nº. 9.784 de 1999.

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

MEIRUZE SOUSA FREITAS

ANEXO

RAZAO SOCIAL CNPJ	Nº PROCESSO	EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTENCIA	EXPEDIENTE DA PETICAO	ASSUNTO
ABBYE FARMACÉUTICA LTDA - 15.890.545/0001-54	25351068823201406	098203717-9	052126614-9	1617 - MEDICAMENTO NOVO - Ampliação de uso
ARROTTI LABORATORIOS DO BRASIL LTDA - 17.998.701/0001-16	253512511820171	028061617-8	049718914-2	10227 - MEDICAMENTO NOVO - Alteração de embalagem
BOEHRINGER INGHELEZA DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - 04.853.458/0001-72	2535177804201418	045924107-7	114541504-6	1437 - MEDICAMENTO NOVO - Registro de Indicação Terapêutica Nova no País

RESOLUÇÃO - RE Nº 1476, DE 23 DE JUNHO DE 2017

A Gerência-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, alida ao disposto no art. 54, L 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2010, resolve:

Art. 1º Definir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

MEIRUZE SOUSA FREITAS

ANEXO

NOME DA EMPRESA (CNPJ) PRINCÍPIOS ATIVOS(S) NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO ASSUNTO DA PETICAO EXPEDIENTE NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO PRINCÍPIOS ATIVOS(S) COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO

AUROBOND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LIMITADA 04.031.884/0001-75 CEFADROXILA 25351.212604/2006-41 09/2022 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 263510216-9 1.5167.0026.001-7 24 Meses 500 MG CAP DURA CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 8 1.5167.0026.002-5 24 Meses 500 MG CAP DURA CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 200 1.5167.0026.003-3 24 Meses 500 MG CAP DURA CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 400

BAXTER HOSPITALAR LTDA 49351786000180 GLUCOSE BAXTER GLUCOSE 25001.000742 86 10/2017 1661 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO 260083701-6 1.0683.0070.045-2 24 Meses 100 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS (168 X 98 MM) TRANS PVC SIST FECH X 250 ML 1.0683.0070.046-0 24 Meses 100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS (168 X 98 MM) TRANS PVC SIST FECH X 250 ML 1.0683.0070.047-9 24 Meses 50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS (168 X 98 MM) TRANS PVC SIST FECH X 250 ML 1.0683.0070.048-7 24 Meses 50 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS (168 X 98 MM) TRANS PVC SIST FECH X 250 ML

BOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 53162095000106 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOHIDRATADO CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA 25351.110380 2006-34 07/2022 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 261772016-5 1.1212.0377.002-8 24 Meses 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 1.1212.0377.003-2 24 Meses 15 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30

BI AU FARMACÉUTICA S.A. 58430825000160 TICLOLIDIL/CLONIDINA 25351.32749/2013-85 09/2022 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 256478701-3 1.1637.0106.001-8 24 Meses 2 MG ML SOL INJ CX AMP VD TRANS X 2 ML 1.1637.0106.002-6 24 Meses

2 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD TRANS X 2 ML 1.1637.0106.003-4 24 Meses 2 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD TRANS X 2 ML 1.1637.0106.004-2 24 Meses 2 MG/ML SOL INJ CX 12 AMP VD TRANS X 2 ML

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA SA 0516106900010 CLORIDRATO DE LOPERAMIDA MAGNOSTASE 25351.541742/2011-38 06/2022 142 SIBALAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 253714216-2 1.5584.0142.001-8 24 Meses 2 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 12 1.5584.0142.002-6 24 Meses 3 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 400 1.5584.0142.003-4 24 Meses 2 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 200 1.5584.0142.004-2 36 Meses 2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 12 1.5584.0142.005-0 36 Meses 2 MG COM CX BL AL PLAS PVDC TRANS X 200 1.5584.0142.006-9 36 Meses 2 MG COM CX BL AL PLAS PVDC TRANS X 400

BRASTERAFICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 46179088000108 AMOXICILINA TRI-HIDRATADA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA - CLAVULANATO DE POTÁSSIO 25351.161374/2017-06 06/2022 10458 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0474744/17-5 (155 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 11101507-2 - 25351.086820/2007-14) 1.00638.0101.001-2 24 Meses 875 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 4

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/decl.html>, pelo código 101.02017062690020

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



v3.0 - DAUTIM Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 08:50:27 que o documento de hash (SHA-256) 2628323e6ad10be7edd28430c3561a37621647686ef652ed49240339569 foi validado em 19/09/2022 08:48:09 através da transação blockchain 0e596d7f66822240262921545d066b2420450e62647183986e97946615 e pode ser verificado em <https://www.dautim.com/FlieCheck/4101:83647>





10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO 0339459/14-1  
 1.9427.0054.001-4 24 Meses  
 30 MG/ML SOL NAS CT FR SPR PLAS OPC X 45 ML  
 TIEDERA TIELX (TIERA)  
 TORANTE 25351.032932017-03 06/2022  
 10637 MFINCAMENTO FITOTERÁPICO - ALIBRACÃO IN: PO-SOLOGIA 0795997 17-4  
 10628 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - MUDANÇAS RELACIONADAS À RESTRIÇÃO DE VENDA 0270120/15-1  
 1.9427.0059.001-1 24 Meses  
 15 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML - COP  
 1.9427.0059.002-1 24 Meses  
 15 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML - COP  
 1.9427.0059.003-8 24 Meses  
 15 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COP

NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A 7259791000111  
 MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA + BETAMETASONA  
 25351.359193 2005-76 06/2022  
 143 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2570525/16-3  
 1.2675.0091.001-3 24 Meses  
 2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 1.2675.0091.002-1 24 Meses  
 2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.2675.0091.003-1 24 Meses  
 2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.2675.0091.004-8 24 Meses  
 2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40  
 1.2675.0091.005-4 24 Meses  
 2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60

NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A 36994502000130  
 DEXTROTARTARATO DE BRIMONIDINA 25351.660322/2012-90 09/2022  
 143 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2617580/16-7  
 1.0068.1085.001-4 24 Meses  
 2 MG/ML SOL OPT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 71856593000166  
 CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO 25351.155195/2006-79 06/2022  
 143 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2620967/16-7  
 1.2568.0156.006-4 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6  
 1.2568.0150.007-2 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14  
 1.2568.0150.008-0 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.2568.0150.009-9 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300  
 1.2568.0150.010-2 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750  
 1.2568.0150.011-0 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC)  
 1.2568.0150.012-9 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC)  
 1.2568.0150.013-7 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 34 (EMB FRAC)  
 1.2568.0150.014-5 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)

NITRATO DE MICONAZOL 25351.163463/2005-01 08/2022  
 143 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2565528/16-1  
 1.2568.0053.004-0 24 Meses  
 20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G + 14 APLIC  
 1.2568.0053.005-9 24 Meses  
 20 MG/G CRM VAG CX 30 BG AL X 80 G + 700 APLIC

CAPTOPRIL 25351.233403/2005-20 08/2022  
 143 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2620987/16-4  
 1.2568.0153.001-1 24 Meses  
 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
 1.2568.0153.002-8 24 Meses  
 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.2568.0153.003-6 24 Meses  
 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150  
 1.2568.0153.004-4 24 Meses  
 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600  
 1.2568.0153.005-2 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
 1.2568.0153.006-0 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.2568.0153.007-9 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150  
 1.2568.0153.008-7 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600  
 1.2568.0153.009-5 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
 1.2568.0153.010-9 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.2568.0153.011-7 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150  
 1.2568.0153.012-5 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600  
 1.2568.0153.013-3 24 Meses  
 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.014-1 24 Meses  
 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.015-1 24 Meses  
 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.016-8 24 Meses  
 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.017-6 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.018-4 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.019-2 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.020-0 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.021-8 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.022-6 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.023-4 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300  
 1.2568.0153.024-2 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300  
 1.2568.0153.025-0 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
 1.2568.0153.026-8 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480  
 1.2568.0153.027-6 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900  
 1.2568.0153.028-4 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120  
 1.2568.0153.029-2 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400  
 1.2568.0153.030-0 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900  
 1.2568.0153.031-8 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120  
 1.2568.0153.032-6 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480  
 1.2568.0153.033-4 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 960  
 ACICLOVIR 25351.339870/2009-11 10/2022  
 143 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2620994/16-9  
 1.2568.0163.001-4 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 1.2568.0163.002-2 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.2568.0163.003-0 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150  
 1.2568.0163.004-8 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450  
 1.2568.0163.005-6 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
 1.2568.0163.006-4 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
 1.2568.0163.007-2 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC)  
 1.2568.0163.008-0 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC)

SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
 64286447000116  
 ACICLOVIR 25351.019068/01-65 07/2022  
 145 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2617537/16-5  
 1.0047.0329.001-9 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200  
 1.0047.0329.002-7 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 25  
 1.0047.0329.003-5 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30  
 1.0047.0329.004-3 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30  
 1.0047.0329.005-1 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 35

1.0047.0329.006-1 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40  
 1.0047.0329.007-9 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 70  
 1.0047.0329.008-6 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200  
 DESGESTREL  
 JULIET 25351.304203/2010-72 07/2022  
 142 SIMILAR - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2547703/16-8  
 1.0047.0518.002-4 24 Meses  
 0,075 MG COM RIV CT BL AL PLAS TRANS X 28  
 1.0047.0518.004-0 24 Meses  
 0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 56  
 1.0047.0518.006-9 24 Meses  
 0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 84

UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A  
 60665981000118  
 CARBAMAZEPINA 25351.464390/2005-14 06/2022  
 143 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2594812/16-1  
 1.0497.1344.001-3 24 Meses  
 20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML 1 COP  
 1.0497.1344.002-1 24 Meses  
 20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS  
 WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61072393000133  
 CARBOPLATINA  
 PLATAMINE CS 25351.097950/2017-09 06/2022  
 142 SIMILAR - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 259384/16-4  
 1.2110.0376.001-8 24 Meses  
 10 MG/ML SOL INI CT FA PLAS TRANS X 5 ML  
 1.2110.0376.002-6 24 Meses  
 10 MG/ML SOL INI CT FA PLAS TRANS X 15 ML  
 1.2110.0376.003-4 24 Meses  
 10 MG/ML SOL INI CT FA PLAS TRANS X 45 ML

ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA  
 61100040001136  
 Hidroxiclorato de vinilol  
 DIVIDOL 25992.010669/73 09 2019  
 1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APROPRIAÇÃO COMERCIAL 2462664/16-1  
 1.0084.0026.002-2 24 Meses  
 70 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 6  
 1.0084.0026.004-0 24 Meses  
 70 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 36  
 1.0084.0026.005-8 24 Meses  
 70 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 1.0084.0026.006-6 24 Meses  
 70 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 120

DR. RHDIVS FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA  
 0397816600175  
 CLORIDRATO DE CINACALCETE 25351.972859/2016-07 06/2022  
 155 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 1454115/16-7  
 1.5143.0026.001-3 24 Meses  
 30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10  
 1.5143.0026.002-1 24 Meses  
 30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 14  
 1.5143.0026.003-1 24 Meses  
 30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20  
 1.5143.0026.004-8 24 Meses  
 30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 28  
 1.5143.0026.005-6 24 Meses  
 30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30  
 1.5143.0026.006-4 24 Meses  
 60 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10  
 1.5143.0026.007-2 24 Meses  
 60 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 14  
 1.5143.0026.008-0 24 Meses  
 60 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20  
 1.5143.0026.009-8 24 Meses  
 60 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 28  
 1.5143.0026.010-2 24 Meses  
 60 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30

EMIS S/A 5750737000265  
 MONTELUCASTE DE SODIO 25351.158384 2010-27 06/2022  
 155 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 210308/10-0  
 1.0235.1104.008-8 24 Meses  
 4 MG COM MAST CT BL AL AL X 10  
 1.0235.1104.009-6 24 Meses  
 4 MG COM MAST CT BL AL AL X 30  
 1.0235.1104.010-4 24 Meses  
 5 MG COM MAST CT BL AL AL X 10  
 1.0235.1104.011-2 24 Meses  
 5 MG COM MAST CT BL AL AL X 14  
 1.0235.1104.012-0 24 Meses  
 5 MG COM MAST CT BL AL AL X 30  
 1.0235.1104.013-8 24 Meses  
 5 MG COM MAST CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)  
 1.0235.1104.014-6 24 Meses  
 5 MG COM MAST CT BL AL AL X 100

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/assinatura>, pelo código 1010201706260023

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



v3.0 - DAUTM Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:50:27 que o documento de hash (SHA-256) 26283329e9d1186e7ed26430c3d6e37821e47b78c6f052bd024b338662f6d validado em 18/06/2023 09:48:08 através de transação Blockchain tx568d775662720429e29215d58608264220605b92be471133606c97646615 e pode ser verificado em <https://www.ftl.com.br/FeCheck> (RID: 83647)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajai - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **2b28332e6afd19b6c7edd28430c3c50ca37b21d47fb86cfab52bdd924b339562** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Polygon, sob o identificador único denominado NID **83847** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**CIPROFLOXACINO 500 MG - 06.22**", cujo assunto é descrito como "**CIPROFLOXACINO 500 MG - 06.22**", faz prova de que em **19/09/2022 09:45:46**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/09/2022 09:49:08** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x586d77866222f042f8e29215d5fd0feb2420d605ab2be471f336f6fc97946615**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://polygonscan.com/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





Prezado(s) Senhor(es),

Informamos por meio desta, que no dia 23 de outubro de 2019 foi publicado pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), por meio do Diário Oficial da União (D.O.U.) de 23 de outubro de 2019, a Resolução RDC Nº 317, de 22 de outubro de 2019, que dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências, o qual fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos. Ainda, conforme o Art. 9º desta mesma resolução, os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Para fins licitatórios, a cópia da Resolução RDC Nº 317/2019, publicada no D.O.U. de 23 de outubro de 2019, encontra-se apensada à esta justificativa.

Sendo o que se tem para o momento, subscrevemo-nos.

Toledo, 01 de outubro de 2020.

*Laura Gomes Castanheira*  
 Laura Gomes Castanheira  
 Diretoria de Assuntos Regulatórios  
 Prati, Donaduzzi & Cia Ltda.

PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA  
 Rua Mitsugoro Tanaka, 145  
 Centro Industrial Nilton Arruda  
 CEP 85903-630 - Cx. postal 131 - Toledo-PR-Brasil  
 CNPJ 73.856.993/0001-66



Centro de Atendimento  
 ao Consumidor  
 0800 709 9333  
 cac@pratidonaduzzi.com.br  
 Fone/Fax +55 (45) 2103-1166  
 Vendas: 0800 702 1331

[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:13:57 que o documento de hash (SHA-256) ebbbaedbaa0ba36dfc033f439064b5ec971b5ffe43d66777b9392596a774943c foi validado em 19/09/2022 09:12:25 através da transação blockchain 0x63646643cbe094ee6f58a0febb1b91a2d77e5f896be61999690129a725a84bac e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83823)





Ministério da Saúde

SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE

PORTARIA Nº 49, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Torna pública a decisão de incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe, conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde e de não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Ref.: 25000.122427/2019-15, 0011766278.

O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, no uso de suas atribuições legais e, nos termos dos arts. 20 e 23, do Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2013, resolve:

Art. 1º Incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe, conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Parágrafo único. Conforme determina o art. 25, do Decreto nº 7.646/2013, as áreas técnicas terão prazo máximo de 180 (cento e oitenta) dias para efetivar a oferta dos referidos medicamentos ao SUS.

Art. 2º Não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do SUS.

Parágrafo único. A matéria poderá ser submetida ao novo processo de avaliação pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - CONITEC, caso sejam apresentados fatos novos que possam alterar o resultado da análise efetuada.

Art. 3º O relatório de recomendação da CONITEC sobre essas tecnologias estará disponível no endereço eletrônico: <http://conitec.gov.br/>.

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

DEIZIR VIANNA CRÁVIO

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e de outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, alínea do art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, § 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante ausência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no caput deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos a notificação são isenados de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos a notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecerem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

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

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

CAPÍTULO II DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

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

- I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;
II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TVFS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;
III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolação do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

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

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

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

CAPÍTULO III DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/informacoes.html>, pelo código 0533201910250025

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

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

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

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 58, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

Art. 12. 1. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

Art. 12. Ficam revogados:

V - os arts. 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

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

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

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

CONSULTA PÚBLICA Nº 730, DE 14 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV alínea do art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, III, § 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo, conforme deliberado em reunião realizada em 8 de outubro de 2019, e eu, 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 atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos, 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 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://formisus.datasus.gov.br/site/formulario.php?id\\_aplicacao=50935](http://formisus.datasus.gov.br/site/formulario.php?id_aplicacao=50935))

§1º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas contidas no formulário eletrônico, no menu "resultado", 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 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-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS, 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. 3º Findo o prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e, ao final, publicará o resultado da consulta pública no portal da Agência.

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

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA Processo nº 2551.925149/2018-62 Assunto: Proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos Agenda Regulatória 2017-2020: Tema nº 8.1 - Registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos para saúde Área responsável: Gerência Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS Diretor Relator: Antônio Barra Torres

CONSULTA PÚBLICA Nº 731, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV alínea do art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, III, § 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, 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 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aberto, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 60 (sessenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Resolução que inclui as culturas: abacaxi e caqui, com LMR e 15 "Não determinado", na modalidade de emprego (aplicação) foliar, na monografia do ingrediente ativo A04 - ÁCIDO GIBERÉLICO, contido na Relação de Monografias dos Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Omissos/Parciais e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RE nº 165, de 29 de agosto de 2003, no Diário Oficial da União de 2 de setembro de 2005.

Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajai - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **ebbaedbaa0ba36dfc033f439084b5ec971b5ffe43d66777b9392598a774943c** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **83823** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**DECLARAÇÃO VALIDADE REGISTRO DOU**", cujo assunto é descrito como "**DECLARAÇÃO VALIDADE REGISTRO DOU**", faz prova de que em **19/09/2022 09:12:18**, o responsável Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/09/2022 09:13:29** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x63646843cbe094ee6f58a0febbfb91a2d77e5f896be61999690129a725a84bac**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
 B L O C K C H A I N



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



FUROSEMIDA 40 MG - CPS



1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.1278.0054.002-1 24 MESES  
 1 MG COM CT BL AL AL X 60

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.1278.0054.003-8 24 MESES  
 1 MG COM CT BL AL AL X 15

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A. 1.00068-5  
 VALSARTANA + HIDROCLOROTIAZIDA  
 ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
 DIVIAN FCT 25000.015660/97 04 2013  
 COMERCIAL 1.0068.0097.001-7 36 MESES  
 80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 14

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.0068.0097.002-5 36 MESES  
 80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 28

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.0068.0097.004-1 36 MESES  
 160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 14

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.0068.0097.005-1 36 MESES  
 160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 28

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.0068.0097.010-6 24 MESES  
 160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 28

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.0068.0097.011-4 24 MESES  
 160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 28

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 MINTIXENO - PROXIMILINA + CLORURO DE AMÔNIO  
 ANTI-TUSSIGENOS

SANTIRNAL 25992.015316/72 03/2011  
 COMERCIAL 1.0068.0007.001-6 24 MESES  
 0,1MG + 2,5 MG - 30MG/6ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML

1490 MEDICAMENTO NOVO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 ORGANON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA 1.00171-1

BROMETO DE ROCURÔNIO  
 BLOQUEADOR NEURÔMUSCULAR  
 BMSERON 25000.011979/95 09/2011

RESTRITO A HOSPITAIS 1.0171.0096.004-9 36 MESES  
 10 MG/ML SOL. INJ CT 10 EA VD INC X 5 ML

1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0171.0096.005-7 36 MESES  
 10 MG/ML SOL. INJ CT 10 EA VD INC X 2,5 ML

1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 PRODUTOS RÓCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A. 1.00104-4

SULFADONINA + PIRIMETAMINA  
 ANTIMALARÍCIOS  
 FANSIDAR 25992.001008/71 06/2011  
 COMERCIAL 1.0100.0030.003-6 60 MESES  
 200 MG + 10 MG SOL. INJ CX 30 AMP VD INC X 2,5 ML

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.0100.0030.002-7 36 MESES  
 500 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50

1490 MEDICAMENTO NOVO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 SANOFF-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA 1.01300-3  
 PERICIAZINA  
 NEUROLEPTICOS  
 NEULEPTIL 25992.000240/85 03 2012  
 COMERCIAL 1.1300.0303.001-4 24 MESES  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20

1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0303.002-8 36 MESES  
 10 MG/ML SOL. OR CD FR VD EXT X 30 ML

1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0303.003-4 36 MESES  
 40 MG/ML SOL. OR CT FR VD CGT X 20 ML

1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 FETOPROFENO  
 ANTI-EMETICOS ANTIHURMATICOS  
 PROFENID 25992.002521/74 02/2011  
 COMERCIAL 1.1300.0271.028-6 24 MESES  
 1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ME - SPR DOSA1

1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 BROMIDRATO DE DEXTROMETORFANO + SUCCINATO DE DOXILAMINA + CLORETO DE CETILPIRIDINIO

ANTI-TUSSIGENOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
 SILENCIUM 25992.009554/65 02/2013  
 COMERCIAL 1.1300.0206.002-8 36 MESES  
 1 MG/ML + 0,6 MG/ML - 0,25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML

1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.1300.0200.003-6 36 MESES  
 1 MG/ML + 0,6 MG/ML + 0,25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML

1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 SOLVAY FARMA LTDA 1.00082-2  
 DCLORIDRATO DE BETAISTINA  
 VASODILATADORES  
 BETASERG 25000.000419 98-89 04/2009  
 COMERCIAL 1.0082.0146.007-7 36 MESES  
 16 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15

1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 COMERCIAL 1.0082.0146.008-5 36 MESES  
 24 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15

1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
 TRB PHARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA 1.00041-7

GANGLIOSÍDEOS  
 GANGLIOSIDEO  
 SRIANTAL 25991.001742/76 06/2010  
 COMERCIAL 1.0341.0004.013-9 36 MESES  
 20 MG SOL. INJ CX 5 AMP VD AMB X 2 ML

1336 PRODUTO BIOLÓGICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0341.0004.014-7 36 MESES  
 20 MG SOL. INJ CX 10 AMP VD AMB X 2 ML

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.675, DE 30 DE MAIO DE 2008

O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nº 4 de janeiro de 2008 do Presidente da República, e o inciso X do art. 17 do Regulamento da ANVISA, aprovado pela Resolução nº 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 25 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo 1 do Portaria nº 25 de 25 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º. Inscrição no Registro de Medicamentos Genéricos, Alteração de Excipientes, Alteração de Produção do Medicamento, Retificação de Publicação, Cancelamento de Registro e Revalidação de Medicamentos (Lei nº 6360/76, Art. 12 § 6º), conforme relação anexa.

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

DIRCEU RAFAEL DE MELLO  
 ANEXO

AB FARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 05167-9  
 CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO  
 ANTIBIÓTIOS SISTEMAS SIMPLES  
 Referência - CIPRO 25351.198271/2002-15 04 2013  
 COMERCIAL 1.5167.0007.001-3 24 MESES  
 250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.5167.0007.002-1 24 MESES  
 250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.5167.0007.003-1 24 MESES  
 250 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.5167.0007.004-8 24 MESES  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.5167.0007.005-6 36 MESES  
 500 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.5167.0007.006-4 24 MESES  
 500 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 14

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.5167.0007.007-2 24 MESES  
 250 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 07

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.5167.0007.008-0 24 MESES  
 500 MG COM REV CT 1 BL AL PLAS INC X 06

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.5167.0007.009-0 24 MESES  
 500 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 07

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360 76, ART. 12 - PAR. 6º  
 ACCORD FARMACÉUTICA LTDA 1.05557-7  
 CLORIDRATO DE GENCITABINA  
 ANTINEOPLÁSICO  
 Referência - Genzar 25351.031068/2007-77 06 2013  
 COMERCIAL 1.5537.0011.001-1 24 Mezes  
 200 MG PO LIOF INJ CT FA VD INC X 10 ML

155 GEMERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0011.002-8 24 Mezes  
 1000 MG PO LIOF INJ CT FA VD INC X 50 ML

155 GEMERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 BIOLUNIS INTERNACIONAL INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS S.A. 1.04742-8  
 CAPTOPRIL  
 ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES  
 Referência - CAPOTEN 25351.048063/02-18 09/2012  
 COMERCIAL 1.4742.0005.001-4 24 Mezes  
 25 MG COM CT 6 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)

1323 GEMERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO  
 COMERCIAL 1.4742.0005.002-2 24 Mezes  
 50 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10

1323 GEMERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO  
 COMERCIAL 1.4742.0005.003-0 24 Mezes  
 25 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10

1323 GEMERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO  
 COMERCIAL 1.4742.0005.004-9 24 Mezes  
 50 MG COM CT 6 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)

1323 GEMERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO  
 BMS S/A 1.00235-1  
 METRONIDAZOL + NISTATINA  
 ANTIINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTO-  
 SAs  
 Referência - FLAGYL NISTATINA 25351.103799/2007-11 03/2013  
 COMERCIAL 1.0235.0880.001-9 24 Mezes  
 100 MG/G - 20.000 U/VG CREM VAG CT BG AL X 30 G X 10  
 APPLIC

1425 GEMERICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 TILOCANAZOL + TINDAZOL  
 ANTIINFECIOSOS ANTIFUNGICOS ANTIFUNGICOS TOPICOS  
 ASSOCIADA MEDICAMENTOSA  
 Referência - CARTRAX 25351.205726/2002-58 01/2013  
 COMERCIAL 1.0235.0880.001-7 24 Mezes  
 200 MG/0 - 30 MG/0 CREM VAG CT BG AL X 35 G X 7  
 APPLIC

1425 GEMERICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 EUROFARMA LABORATÓRIOS LTDA 1.00043-8  
 CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA  
 ANESTÉSICOS LOCAIS  
 Referência - NAROPIN 25351.109373 2006-09 10/2011  
 COMERCIAL 1.0043.0957.001-6 24 Mezes  
 2 MG ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 10 ML

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0957.002-4 24 Mezes  
 2 MG ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 20 ML

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0957.003-0 24 Mezes  
 7,5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 10 ML

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0957.005-9 24 Mezes  
 7,5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 20 ML

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0957.006-7 24 Mezes  
 100 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 10 ML

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0957.007-5 24 Mezes  
 10 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 20 ML

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 CLORIDRATO DE CICLOFENAPRINA  
 RELAXANTES MUSCULARES  
 Referência - Nioxan 25351.223816/2005-73 12/2010  
 COMERCIAL 1.0043.0945.009-6 24 Mezes  
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0945.010-4 24 Mezes  
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0945.011-8 24 Mezes  
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0945.012-6 24 Mezes  
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0945.013-4 24 Mezes  
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20

190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 INDIANAPOLIS - HIDROCLOROTIAZIDA  
 ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
 Referência - Hyzar (Menck Sharp & Dohme) 25351.353159/2006-79  
 01 2013  
 COMERCIAL 1.0043.0993.004-7 24 Mezes  
 100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8

1425 GEMERICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0043.0993.005-5 24 Mezes  
 100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:53:41 que o documento de hash (514-256)  
 20051630b3e2e2448799399483c20feca39381f3b037f6971f6b0c3566b66 para validação em 19/09/2022 09:50:07 através de transação blockchain  
 026601b0a514330a3861614366126a2e1e1b79b03ca5283164bba23726292f e pode ser validado em <https://www.dautin.com/VerCheck> (ID: 83652)





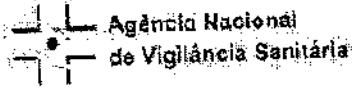
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0043.0993.006-3 24 Meses  
 100 MG + 25 MG COM REV CI HI. AL. PLAS OPC X 30  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 GLENMARK FARMACÉUTICA LTDA 1.01013-0  
 LTIOSIDÉO  
 ANTINEOPLÁSICO  
 Referência - VEPESID 25351.044022/2006-26 06/2011  
 RESTRITO A HOSPIAIS 1.1013.0247.001-8 24 Meses  
 20 MG/ML SOL INJ IV CT 16 AMP VD AMB X 5 ML  
 190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 RESTRITO A HOSPIAIS 1.1013.0247.002-6 24 Meses  
 20 MG/ML SOL INJ IV CT 16 AMP VD AMB X 5 ML  
 190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 LABORATÓRIO NED QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA 1.00465-6  
 LORATADINA  
 ANTI-HISTAMÍNICOS SISTEMICOS  
 Referência - CLARKITIN 25351.193027/2005-62 06/2013  
 COMERCIAL 1.0465.0444.001-6 24 Meses  
 1,0 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED (EMB HOSP)  
 155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.0465.0444.003-2 24 Meses  
 1,0 MG/ML XPE CX 10 FR VD AMB X 100 ML + 10 CP MED (EMB HOSP)  
 155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.0465.0444.004-0 24 Meses  
 1,0 MG/ML XPE CX 12 FR VD AMB X 100 ML + 12 CP MED (EMB HOSP)  
 155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.0465.0444.005-9 24 Meses  
 1,0 MG/ML XPE CX 25 FR VD AMB X 100 ML + 25 CP MED (EMB HOSP)  
 155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.0465.0444.006-7 24 Meses  
 1,0 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)  
 155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 LABORATÓRIO TEBUTO BRASILEIRO S/A 1.00370-7  
 FROSEMIDA  
 DIURÉTICOS SIMPLES  
 Referência - LASIX 25351.051322/00-33 10/2011  
 COMERCIAL 1.0370.0343.004-3 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PVDC LEIT X 20  
 104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE  
 1406 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DA PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0370.0343.005-1 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PVDC LEIT X 100 (EMB HOSP)  
 104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE  
 1406 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DA PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0370.0343.006-1 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PVDC LEIT X 300 (EMB HOSP)  
 104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE  
 1406 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO DA PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO  
 DIMETICONA  
 ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES  
 Referência - LUPTAL 25351.173569/2007-31 11/2012  
 COMERCIAL 1.0370.0508.001-1 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0370.0508.002-5 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0370.0508.003-1 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 25 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0370.0508.004-1 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 25 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0370.0508.005-8 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0370.0508.006-6 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0370.0508.007-4 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)

1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0370.0508.008-2 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 MIDLEY S/A INDÚSTRIA FARMACÉUTICA 1.00181-4  
 SULFATO DE TERBUTALINA  
 BRONCODILATADORES  
 Referência - BRICANYL 25351.180648/02-93 03/2013  
 COMERCIAL 1.0181.0339.001-5 24 Meses  
 0,3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.0181.0339.002-3 24 Meses  
 0,3 MG/ML XPE CX 24 FR VD AMB X 100 ML - 24 CP MED  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 FOSFATO SÓDICO DE PREDNISONA  
 GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS  
 Referência - PREDNISOLON 25351.181741/2002-01 09/2012  
 COMERCIAL 1.0181.0407.001-1 24 Meses  
 1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML - DOSADOR  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.0181.0407.002-1 24 Meses  
 1 MG/ML SOL OR CX 24 FR VD AMB X 100 ML + DOSADOR  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 CITOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE NEOMICINA  
 GLICOCORTICÓIDES TÓPICOS - ASSOCIAÇÃO MEDICAMENTOSA  
 Referência - NOVACORT 25351.211665/2002-68 01/2013  
 COMERCIAL 1.0181.0423.001-9 24 Meses  
 20 MG/G + 0,5 MG/G + 2,5 MG/G CRM DERM CT HG AL X 30 G  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.0181.0423.002-7 24 Meses  
 20 MG/G + 0,5 MG/G + 2,5 MG/G CRM DERM CT HG AL X 30 G (EMB HOSP)  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 MEFHA INVESTIGAÇÃO DESENVOLVIMENTO E FABRICAÇÃO FARMACÉUTICA LTDA 1.02675-4  
 ONIPAZOL  
 ANTILUCEROSOS  
 Referência - PEPRAZOL 25351.005193/2009-39 05/2008  
 COMERCIAL 1.2675.0048.001-9 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT MCG CT FR PLAS OPC X 7  
 1323 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO  
 COMERCIAL 1.2675.0048.002-9 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT MCG CT FR PLAS OPC X 14  
 1323 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO  
 COMERCIAL 1.2675.0048.003-5 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT MCG CT FR PLAS OPC X 28  
 1323 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO  
 ANTIHISTAMÍNICOS  
 Referência - ANOXYL 25351.215733/2002-57 03/2013  
 COMERCIAL 1.2675.0018.001-5 36 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT 2 BL AL PLAS INC X 10  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.2675.0018.002-3 36 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 6  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.2675.0018.003-1 36 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT 3 BL AL PLAS INC X 21  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.2675.0018.004-1 36 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.2675.0018.005-8 36 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CX 30 BL AL PLAS INC X 4 (EMB HOSP)  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.2675.0018.006-6 36 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CX 100 BL AL PLAS INC X 6 (EMB HOSP)  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.2675.0018.007-4 36 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CX 20 HI AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.2675.0018.008-2 36 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CX 30 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)

1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 COMERCIAL 1.2675.0018.009-0 36 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CX 100 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)  
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76.  
 ART. 12 - PAR. 6º  
 PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. 1.04107-5  
 GLIMPIRIDA  
 ANTIHISTAMÍNICOS  
 Referência - Amaryl 25351.080438/2007-99 03/2013  
 COMERCIAL 1.4107.0063.001-3 24 Meses  
 1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.4107.0063.002-1 24 Meses  
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.4107.0063.003-1 24 Meses  
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
**PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-5**  
 ANTIHISTAMÍNICOS  
 ANTIHISTAMÍNICOS SISTEMICOS SIMPELES  
 Referência - ZITRONAX 25351.209929/2007-12 06/2013  
 COMERCIAL 1.2568.0183.001-3 02 Anos(s)  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2  
 135 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0183.002-1 02 Anos(s)  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3  
 135 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0183.003-1 02 Anos(s)  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 80 (EMB HOSP)  
 135 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0183.004-8 02 Anos(s)  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)  
 135 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0183.005-6 02 Anos(s)  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)  
 135 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0183.006-4 02 Anos(s)  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB HOSP)  
 135 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 ANTIHYPERTENSIVOS SIMPLES  
 Referência - KENTLES 25351.221455/2006-10 08/2012  
 COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.2568.0152.001-4 2 Anos(s)  
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 INSTITUCIONAL - COMERCIAL 1.2568.0152.002-2 2 Anos(s)  
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 INSTITUCIONAL - COMERCIAL 1.2568.0152.003-0 2 Anos(s)  
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0152.004-9 2 Anos(s)  
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0152.005-7 2 Anos(s)  
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0152.006-5 2 Anos(s)  
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0152.007-3 2 Anos(s)  
 20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0152.008-1 2 Anos(s)  
 20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0152.009-1 2 Anos(s)  
 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 INSTITUCIONAL - COMERCIAL 1.2568.0152.010-3 2 Anos(s)  
 5 MG COM CT BL AL X 30  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 INSTITUCIONAL - COMERCIAL 1.2568.0152.011-1 2 Anos(s)  
 5 MG COM CT BL AL X 300 (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 INSTITUCIONAL - COMERCIAL 1.2568.0152.012-1 2 Anos(s)  
 5 MG COM CT BL AL X 1000 (EMB HOSP)  
 1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0152.013-8 2 Anos(s)  
 10 MG COM CT BL AL X 30







PETIÇÃO  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA. LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Quantidade a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.3596072007-10
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônico ou tabelas online da ANVISA, quando ocorrer) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclusivo eletrônico) - (124) - Plano	Nº do Expediente: (Exclusivo Eletrônico de Anúncios)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE	

Observações:  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO FUROSEMIDA 40 MG  
COMPRIMIDO SIMPLES

143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.

Teledo: 30/11/2012 Local e data	CELSO AGOSTINHO PRATI CPF: 836.841.548-20	<i>Assinatura</i>
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA - Autoridade Responsável Legal ou		



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:53:41 que o documento de hash (SHA-256) 2305183cb3abe24483999e94b2c20efc5a35f381f3bd377e59791e6bd3f56db foi validado em 19/09/2022 09:50:07 através da transação blockchain 0x6fe01b0e514390a38618143d84266a24e1673f9c3fca5283164bfb23726292f e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83852)



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Pedido - I		A Identificação do Documento/Autorização (Obrigatório)	
B Número do Produto Originário		Produto (Dia / Mes / Ano)	Formulário (Produto) e (Ano)
C Dados da Empresa		Número de Autorização/Cadastro	
Detentora: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 6 8 5	
Certificado de Origem (documento de origem legal - Valido e atualizado em produtos ANVISA)		Número de Autorização/Cadastro	
D Dados do Produto		Vencimento (Mes / Ano)	
Classe Terapêutica/Indicação: 03 0 7 0 1 7 DIURÉTICOS SIMPLES		09 0 6 1 8	
E Nome do Produto: FURTOSEMIOLA			
F Referência do Similar (atribuído para efeito comercial)			
Empresa Detentora: I SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 1 1 3 0 0 0 5 2 1 3		LASX	



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:53:41 que o documento de hash (SHA-256) 2305183cb3abe2f44833999e94b3c20efc5a35f381f3bd377e59791e6bd3f56db foi validado em 19/09/2022 09:50:07 através da transação blockchain 0x6fe01b0e514390a38618143d84266a24e1673f9c3fca5283164bfa23726292fa pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83852)





Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Originário		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos:
01 2 5 3 8 1 3 5 8 6 0 7 0 7 1 0 02		02	21 de
G Importância As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sanitários somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 3 GENÉRICO - RENOVACÃO DE MEDICAMENTO GENÉRICO		02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		23 1 0 2 5 9 4 5	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 TOLEDO		25 P R	26 2 7 2 0 0
J Dados de Apresentação		28 Destinação de Produto	
Número de Registro		<input type="checkbox"/> 1 Institucional	<input type="checkbox"/> 2 Indust./Profissional
27 1 2 3 6 8 0 1 5 0 0 2 7		<input checked="" type="checkbox"/> 3 Comércia	<input type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais
Tempo de validade			
29 1 1 Dias ou 2 14		<input checked="" type="checkbox"/> 2 Meses	<input type="checkbox"/> 3 Anos
Nome do Produto			
30 F U N O S E M I O A			
Complemento de Nome ou Marca		No. De Apres. na fórmula	
31		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 A O M B G O M C T B L A L P L A S O P C X			
34 1 0 0 1 1 COMPRIMIDO SIMPLES			
Restrição de Uso / Venda		Condições de Conservação	
35 1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA		36 0 1 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C) EM LOCAL FRESCO, SECO E AO ABRIGO DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 1 2 5 BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO OPACO		38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA	



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:53:41 que o documento de hash (SHA-256) 2305183cb3e6e2f4483999e94b3c20efc5a35f381f3bd377e59791e6bd3f56db foi validado em 19/09/2022 09:50:07 através da transação blockchain 0x6ef01b0e514390a38618143d84266e24e1673f9c3fca5283164bfa23726292f e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83952)







**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: <b>PRATI, DONADUZZI &amp; CIA LTDA.</b>	
CNPJ: <b>73.856.593/0001-66</b>	
Identifique a Modalidade da Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) <b>25351.358607/2007-10</b>
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) <b>143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO</b>	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (exceto esta folha de rosto) <b>03</b>	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Central, Gerência ou Unidade a que se destina: <b>GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE</b>	

Observações:  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO FUROSEMIDA 40 MG COMPRIMIDO.**

**143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária    **Presencial**

UNAP    Recebido em: 04/12/2017



20172040143PR

Responsável: **Elida Aparecida Alves dos Reis**

<b>30/11/2017</b> Local e data	<b>PRATI, DONADUZZI &amp; CIA LTDA</b> Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
-----------------------------------	--	--





Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01 2 5 3 5 1 3 5 8 6 0 7 0 7 1 0		02	21 0 0 2 de 0 0 2
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	1 4 3	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	02
03			04
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		23 1 0 2 5 6 8 5	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 TOLEDO		25 P R	26 2 7 7 0 0
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional 2 Indust./Profissional	
27 1 2 5 5 8 0 1 9 5 0 0 2 7		X 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade			
29 1 Dias ou 2/4 2 Meses 3 Anos			
Nome do Produto			
30 F U R O S E M I D A			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 4 0 M G C O M C T B L A L P V C O P C X 5			
0 0 ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica			
34 1 0 1 0 1 1 COMPRIMIDO SIMPLES			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 2 SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA		36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 1 1 1 BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC		38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA	

10 0008



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:53:41 que o documento de hash (SHA-256) 2305183cb30be2f4483999a94b3c20efc5a35381f3bd37e59791e0bd3f5dbd foi validado em 19/09/2022 09:50:07 através da transação blockchain 0x6fa01b0e514390a38618143d84266a24e1673f9c3fca5283164bfa23726292f e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83852)





ANEXO
NOME DA EMPRESA CNPJ
NOME DO PRODUTO UT
NUMERO DO PROCESSO NUMERO DE REGISTRO

HI-LE INDUSTRIA DE ALIMENTOS LTDA 05.879.627/0001-33
CRANBERRY EM CAPSULAS XANXERÊSC
25351.2747042014-37 6.5336.0101.061-9

INFINITI PHARMACEUTICAL COMERCIAL E
DISTRIBUIDORA DE SUPLEMENTOS MINERAIS LTDA
EPI01976.7500001-57

Nutragen Indústria de Alimentos Ltda 15.160.406/0001-13
LACTOSE EM CAPSULAS (DOLCIA) 900
25351.7057442015-45 000000000

RUTHLINS HIRÉLI - ME 06.092.8506001-02
COLAGENO DE FRANGO COM VITAMINAS EM CAPSULAS
VARANBAM/MS
25351.8452272016-60 6.7153.0031.991-0

SHRAGEN FARMA S.A. 14.870.949/0001-37
CMO DE CODORNA EM PO COM ZINCO EM TABLETES
FRANCA
25351.1517452017-05 000000000

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.719, DE 4 DE JULHO DE 2018

A Gerente-Geral de Alimentos, no uso da atribuição que lhe
foi conferida pelo art. 1º, I, da Portaria nº 399, de 10 de abril de
2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da
Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

Art. 1º Definir as petições relacionadas à Gerência-Geral de
Alimentos conforme relação anexa.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua
publicação.

THALITA ANTONY DE SOUZA LIMA
ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
NOME DO PRODUTO UF
NUMERO DO PROCESSO NUMERO DE REGISTRO
EMBALAGEM VALIDADE PRODUTO

AB-ENZIMAS BRASIL COMERCIAL LTDA. 05.663.089/0001-90
ENZIMA LIPASE DE FUNGOS OXYSPORAUM EXPRESSO
EM TRICHOSPHIA RESINA BARUKRISP
25351.6192532015-06 000000000

Este documento pode ser verificado na conexão eletrônica http://www.gov.br/brasil/autenticidade.html

DSM PRODUTOS NUTRICIONAIS BRASIL S.A.
25351.293542015-46 000000000
EXPRESSA EM ASPERGILLUS NIGER SÃO PAULO/SP
25351.293542015-46 000000000

FELESLAND/CAMPINA INGREDIENTS LATIN AMERICA LTDA.
18.867.458/0001-08
ENZIMA BETA-GALACTOSIDASE DE BACILLUS CIRCULANS
AE-IT VIBHEDOSIT
25351.3476022018-00 000000000

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS
E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.786, DE 5 DE JULHO DE 2018

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no
uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 399, de
23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º de
Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da
Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

Art. 1º Definir as petições de registro de medicamento novo
conforme relação anexa;
Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da
Anvisa: www.anvisa.gov.br;
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua
publicação.

VARLEY DIAS SOUSA
ANEXO

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

ABBVIE FARMACÉUTICA LTDA. 15.868.545/0001-50
VENETOCLAX
VENICLIXTA 25351.9728762016-76 07 2023
MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE
MEDICAMENTO NOVO 1457216/16-6
1.9866.0014.001-5 24 MESES
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14
1.9866.0014.001-3 24 MESES
100 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120
1.9866.0014.001-1 24 MESES
100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 14 + 100 MG
COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 7 + 10 MG COM REV CX
BL AL PLAS TRANS X 14 + 50 MG COM REV CX BL AL PLAS
TRANS X 7
1.9866.0014.004-1 24 MESES
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.757, DE 5 DE JUNHO DE 2018

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no
uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 399, de
23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º de
Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da
Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

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

Art. 2º A revalidação abrangê as petições que ainda não
foram objeto de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os
expedientes, protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da
Lei nº 6360, de 1976.

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser
consultados, assim como suas apresentações, validas no link:
https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/
Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro
contida a partir do final da vigência do período de validade anterior,
de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

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

VARLEY DIAS SOUSA
ANEXO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NUMERO DO PROCESSO NUMERO DO EXPEDIENTE
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
cloridrato de gemfibrozil 06/2023
25351414721500729 2266418171
AC TAVIS FARMACÉUTICA LTDA.
cloridrato de terfenadina 09/06/2023
25351183373400716 1987653171

MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS
FARMACÉUTICOS LTDA
multilab: 23/06/2023
25351075425200706 2012018174
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E
FARMACÉUTICA LTDA.
Sifed 03/06/2023
250000359649741 1845552178

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
Inclisol 30/06/2023
2535105066200359 1988592170
SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA
Loprex 02/06/2023
2500100606185 2056408173

LABORATÓRIO TUITO BRASILEIRO S A
Nitrokin 03/06/2023
25351171734200293 2006410175
ACCORD FARMACÉUTICA LTDA
cloridrato de gemfibrozil 01/06/2023
2535101066200777 2211024170

AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA
LIMITADA
atenolol 01/06/2023
25351460324200699 2195531170
BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA
Isotavan 01/06/2023
25351007790153 2195681172

BLAU FARMACÉUTICA S.A.
cefotaxima sódica 01/06/2023
25351325216201326 2178091171
EMIS S/A
Isotoproil 01/06/2023
25351009793200311 2188461177

EMIS S/A
Isotoproil 01/06/2023
25351009793200311 2188461177
Isotoproil 01/06/2023
25351023580207 2249357171

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
Metronix 01/06/2023
25351397764200631 2173070179
BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA
Fluticape 01/06/2023
25351159756200299 2178043178

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
Filtinir e 02/06/2023
2535112601201165 2212642172
Aebe Laboratórios Farmacéuticos S.A
Fentilol 01/06/2023
25351067153200339 2212159175

COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS
S.A.
Marvolid 01/06/2023
25351651505200952 2212038176

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
Amplifina 01/06/2023
2535200162661 2221173170
FARMOQUÍMICA S/A
Eufumolol 01/06/2023
2535158082201517 2239362175

NOVARTIS BIOCINCÍAS S A
Palatol 01/06/2023
25351659723201262 2176174174
NOVARTIS BIOCINCÍAS S A
Aczop 02/06/2023
2535166022201285 2249415174

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



v3.0 - DaUTM Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP ostilha em 19/09/2022 09:53:41 que o documento de hash (SHA-256)
2305163c03ab2444839984943020d5a35f3418d0377e59791e6b0162db foi validado em 13/09/2022 09:50:07 através da transação blockchain
0366010d514390a3881814366426824c1615736c32a52831648ba23726292f e pode ser verificado em https://www.datin.com/FifoCheck (ID: 49862)





WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
Denúncia 01/06/2023  
25351997540201702 212084174  
WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
Denúncia 01/06/2023  
2599101307979 212046176  
MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA  
Denúncia 01/06/2023  
253514476700074 2251993173  
Actis Laboratórios Farmacêuticos S.A  
Farepo 01/06/2023  
250100403187 217607173  
Actis Laboratórios Farmacêuticos S.A  
Cefasolun 01/06/2023  
259200375371 2249400176  
BIOLAB SANTUS FARMACÉUTICA LTDA  
Gestopan 02/06/2023  
2599201752476 22099008174  
BLAU FARMACÉUTICA S.A.  
Fenilone 03/06/2023  
2535132513021132 2212108171  
BLAU FARMACÉUTICA S.A.  
Doburastan 04/06/2023  
2535132524201323 2212214171  
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.  
Neu itra 05/06/2023  
2535154324120161 2201157179  
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.  
Nespidin 06/06/2023  
25351555093201131 2201156171  
CELLERA FARMACÉUTICA S.A.  
Tandone 01/06/2023  
25351325988200707 2217572175  
EMB S/A  
Dermocort 01/06/2023  
2535180804201052 2189963172  
EAS SIGMA PHARMA LTDA  
Artemida 35 02/06/2023  
25351908811200551 2191625176  
GERMED FARMACÉUTICA LTDA  
Onicoyl 01/06/2023  
25351810094201026 2227993172  
INSTITUTO BIOTECNOLÓGICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
Fluanel 01/06/2023  
2535110199200652 2188889172  
NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A  
Omnor 01/06/2023  
25351299347201145 2189297171  
CAZI QUÍMICA FARMACÉUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
Fenilone 01/06/2023  
25351358937200756 2256434179  
BUROFARMA LABORATORIOS S.A.  
cloridrato de gentamicina 01/06/2023  
2535141472100229 2266491171  
GLOBAL INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
COLCHICINA 01/06/2023  
253514030020130 2273110177  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA - DIPHIRINA 01/06/2023  
25351202613200209 2258322170  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
AZITROMICINA 01/06/2023  
25351209952009712 2256461176  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
Furosemida 01/06/2023  
25351353607200710 2236288176  
APSEN FARMACÉUTICA S.A  
FLANCOX 01/06/2023  
25000025449706 2233181170  
CELLERA FARMACÉUTICA S.A.  
ZADITEN 01/06/2023  
25351126091201701 2260415174  
MEDQUÍMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.  
HIDROFLIX 01/06/2023  
25000015969356 2284573179  
CAZI QUÍMICA FARMACÉUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
CASPACIL 01/06/2023  
2599202025272 2202009171  
CAZI QUÍMICA FARMACÉUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
BACCEN 01/06/2023  
2599100663272 2302062178  
CAZI QUÍMICA FARMACÉUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
MICOPIAZOL 01/06/2023  
250100632582 2302030179  
BRAMATROPIN 01/06/2023  
250100317287 2256422175  
CAZI QUÍMICA FARMACÉUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
IBI-PROFENO 01/06/2023

250000004488 2256427171  
BLAU FARMACÉUTICA S.A.  
FAZOLON 01/06/2023  
2535133013201347 2254626170  
BIOLAB SANTUS FARMACÉUTICA LTDA  
GESTRELAN 01/06/2023  
2599201753476 225342177  
LABORATÓRIOS STEFEL LTDA  
POLYTR 01/06/2023  
2599201619971 2119351174  
NEWARTIS BIOTECNOLÓGICAS S.A  
FEMARA 01/06/2023  
25000007150 9621 04512517-0  
SUN FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA  
Jeito zoladrênico 01/02/2023  
25351468804 2011-72 154594517-4  
Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda  
FRANCL 01/04/2023  
25351412003 2006-52 1565317170  
LIDBS FARMACÉUTICA LTDA  
DINUT 01/04/2023  
25000033020 95-04 20884617-4  
MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA  
SINGULAR 01/04/2023  
2500000717 97-04 19355017-0  
GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
BRONTEK 02/2023  
2535114903200771 06688417-1  
GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
CODYLEX 01/05/2023  
25351423973 2014-92 218797617-1  
GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
paracetamol + sulfato de codeína 01/05/2023  
25351423065 2011-29 21879417-5  
GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A  
FLEXALGIN 01/05/2023  
25351006644 2003-11 218798217-6  
GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A  
acefenolac 01/05/2023  
25351120208 2007-70 221205171-3  
GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A  
POLIX 01/04/2023  
25351001972003-04 19678817-1  
WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
ADRIBLASTINA 01/05/2023  
2535109719 20155 15538617-1  
WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
MISIPRESS 01/02/2023  
25351093031 2017-05 137420717-8  
CHIBSI FARMACÉUTICA LTDA  
ALLELAN 01/05/2023  
25351010274 2003-17 206408171-8  
GLOBAL INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A  
NIOXIL 01/03/2023  
25351001203 2003-15 211795117-4  
LABORATÓRIO FARMACÉUTICO DO ESTADO DE  
PERNAMBUCO - LAFEP  
ALFEP - GILBENCLAMIDA 01/04/2023  
25000009877 95-15 21220517-6

RESOLUÇÃO-RE Nº 1758, DE 5 DE JULHO DE 2018

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, atendo ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 01, de 5 de Fevereiro de 2016, resolve: Publicar o cancelamento de registro a pedido dos medicamentos similares, genéricos ou novos, sob o nº de expediente constante do anexo desta Resolução, nos termos do art. 51 da Lei nº 9.782 de 1999.

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

VARLEY DIAS SOUSA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL CNPJ  
Nº PROCESSO EXPEDIENTE CANCELAMENTO MARCA COMERCIAL M.S.  
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 56.998.701/0001-16  
25351093208200956 043282183 DALSY 105330316  
ACTIE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A  
64.629.463 0029-92  
2599201084969 0403542187 ERITRHX 105780036  
ACTAVIS FARMACÉUTICA LTDA. 33.150.764 0001-12  
25351483269200524 0377105189 cloridrato de sertralina 104920173  
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA 60.318.797/0001-00  
25351012414201703 0443246181 BYETTA 116180260  
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A  
05.101.062 0001-10  
25351687047201181 2372081183 ibuprofeno 155849291  
25351555628201145 047114188 LURENTH 155840261  
CHIFFERA FARMACÉUTICA S.A. 33.173.097/0002-74  
2599200760638 0376460188 DELTALAN 104400018  
25351137549201174 0376865189 LINDINARIN 1044000181

25351126091201701 0376549183 ZADITEN 104400186  
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.  
44.724.671/0001-51  
250000219499807 0375220185 TAMOHALO 102990222  
EAS S.A 53.501.378 0003-65  
253512094385200863 0482640180 ibuprofeno 102550922  
2535197707201622 0485820184 RIXEVAST 102331153  
25351429185200766 0411552180 sulfato de tebutalina + guaifenesina 102350897  
FMS SIGMA PHARMA LTDA 00.923.140/0001-31  
25000190499906 0442627184 ANABROCTIN 135690139  
25351510535201256 0483579184 ZISID 135690669  
GERMED FARMACÉUTICA LTDA 45.992.062/0001-65  
25351453771201234 0483595186 cloridrato de zipridazona 105930772  
25351002929201610 04844943184 hemilatirato de risperidona 105830803  
25351089255200810 0431852180 LACNAX 105830614  
25351430545200772 0411515183 sulfato de tebutalina + guaifenesina 105830595  
25351069528201687 0494856180 TRGMA 105830810  
JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA 51.780.468 0901-87  
2535101542200713 0482556180 JORNISA 112363399  
KLEY HERTZ FARMACÉUTICA S.A 92.695.691 0001-03  
25351062308200541 0439549181 DEKAMFETIX 106890887  
LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA 61.150.447/0001-51  
253510065150140 0476191826 TIALALAB 101460073  
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
05.044.984/0001-26  
25351397623201231 0494258182 CANARCOR ICT 167730399  
25351059048200827 0430208187 dexanimesona 167730056  
2535166521201416 048423183 RIVALON 167730452  
25351717097201019 0311589185 STILRAM 167730369  
25351431301200715 0411602180 sulfato de tebutalina + guaifenesina 167730010  
25351453787201211 0483584181 ZIPRAS 167730197  
MEDLEY INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
60.929.710/0001-79  
259920184455 062529121 AMBRA SINTO T 101810273  
MERCK S/A 33.069 212/0001-84  
2500100244283 0375438183 ARYTRIN 100890044  
25351190692006503 0376253188 difenilmetano sódico 100890318  
25351026657300579 037017185 pantoprazol 100890327  
MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA  
45.987.013/0001-34  
2500000461886 042395186 CO-RENTEC 100890092  
MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA 92.265.532/0001-40  
25351451074201485 0443430187 ciclenona 118190150  
25351047932201551 0438100189 diuremínico 118190148  
25351226702021611 0438168188 dimenidrinato + cloridrato de piridostim 118190178  
25351226702021600 043810189 HEMAREG 118190181  
25351226702021600 0438386189 HEMAREG 86 118190179  
25351047952201504 0444152184 PANTHOL 118190168  
2535145107201407 0445787180 pantoprazol magnésico hidratado 118190146  
25351674834201451 0417675188 pantoprazol sódico sesqui-hidratado 118190175  
25351451076201454 0438221188 politereseno + cloridrato de zincoheptano 118190166  
25351317069201496 041712188 PRATURE 118190183  
25351614958201437 043304187 PROCTACIL 118190151  
FARLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A.  
05.261.297/0001-02  
25351751920201511 0501403184 amoxicilina + clavulanato de potássio 141070115  
25351752018201436 0501162181 amoxicilina + clavulanato de potássio 141070116  
2535181397201492 0504814181 CLAXILINA 141070119  
2535182171201612 0501388187 CLAXILINA 141070120  
25351891882201625 0501407187 DROXILAN 141070126  
2535181305201609 0505002182 HYDOLAN 141070134  
PHARMA LINDRO INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
16.500.014/0001-29  
25351669572201543 0404133180 octinoxato 172230003  
25351669563201541 0405009186 colchicina portaietanol 172230002  
25351669558201540 0407825180 octinoxato dissolvido 172230001  
25351668847201510 0415902181 cloridrato de venetoclaxina 172230004  
RANBAXY FARMACÉUTICA LTDA 73.663.650/0001-90  
25351070832200557 0457600184 cefuroximol + dipropionato de betametasona + sulfato de neomicina 123520176  
25351002417200490 0456871188 diclofenaco dicilamônio 123520161  
25351008830200468 0453396187 isometilina 123520162  
2535167956201363 0460430180 I.E.S.T.R.I.C. ICT 123520230  
25351509069201051 0445382184 FLAQUETEL 123520236  
25351317762200264 0478705185 nimesulida sódica 123520129  
2535120407200291 0362315186 naprox 123520121  
25351330129201151 0445460180 TELDAX 123520226  
SANDOX DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
61.286.647/0001-16  
25351234562200802 0416647187 acetololol 100470461  
250100219653 0356704184 QHTFRM 100470112  
2535115496200460 0499122183 tramipol 100470443

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



V.O. - DOUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:53:41 que o documento de base (SHA-256)  
23051420302021443369019193209165a35438130d377459791e8d31846b for validado em 19/09/2022 09:50:07 através de transação blockchain  
09e9d1b0ea1438a330e1614984228a2e16739c3a528316d4b23726232f e pode ser verificado em <https://www.doutin.com.br/le-check> (MFC: 63852)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajaí - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **2305183cb3abe2f4483999a94b3c20efc5a35f381f3bd377e59791e6bd3f56db** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Polygon, sob o identificador único denominado NID **83852** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**FUROSEMIDA 40 MG CPS - 01.06.23**", cujo assunto é descrito como "**FUROSEMIDA 40 MG CPS - 01.06.23**", faz prova de que em **19/09/2022 09:48:47**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/09/2022 09:51:22** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x6fe01b0e514390a38618143d84266a24e1673f9c3fca5283164bfa23726292f**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://polygonscan.com/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



IBUPROFENO 600 MG CPS

Nº 198, segunda-feira, 13 de outubro de 2008

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

11



01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 000000000 24 Meses
500 MG CAP GEL DURA CT 50 DL AL PLAS INC X 04
CAP(EMB HOSP)
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 000000000 24 Meses
3,75 G PÓ P/ SUSP OR CT 60 FR VD AMB X 150 ML (25 MG ML
APÓS REC) (EMB HOSP)
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 000000000 24 Meses
40 G PÓ P/ SUSP OR CT FR VD AMB X 60 ML (50 MG ML
APÓS REC)
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 000000000 24 Meses
15 G PÓ P/ SUSP OR CT FR VD AMB X 150 ML (100 MG ML
APÓS REC)
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.747, DE 10 DE OUTUBRO DE 2008
O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância
Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de
nomenclatura do 4 de janeiro de 2008 do Presidente da República, e o
inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo
Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto
no inciso VIII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 25 do
Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo 1 da
Portaria nº 254, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21
de agosto 2006, resolve:
Art. 1º Indefinir o Registro de Medicamento, Alteração de
Produção e a Renovação do Registro de Medicamento Genérico,
conforme relação anexa.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
blicação.

DIRETOR RAPOSO DE MELLO

ANEXO

AUROBINDO FARMACIA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LIMITA-
DA 134167-9
CEFALEXIMA SÓDICA
CEFALOSPORINAS
Referência - CLAFORAM 25351.202581/2002-81 02/2013
COMERCIAL 1.5167.0005.001-2 24 Meses
500 MG PÓ P/ SOL INJ CT 01 FA VD INC + 01 DIL AMP VD INC
X 5 ML
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.5167.0005.001-2 24 Meses
500 MG PÓ P/ SOL INJ CT 25 FA VD INC + 25 DIL AMP VD INC
X 3 ML
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.5167.0005.001-2 24 Meses
1 G PÓ P/ SOL INJ CT 01 FA VD INC + 01 DIL AMP VD INC X
10 ML
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.5167.0005.001-2 24 Meses
1 G PÓ P/ SOL INJ CT 25 FA VD INC + 25 DIL AMP VD INC X
5 ML (EMB HOSP)
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.5167.0005.001-2 24 Meses
1 G PÓ P/ SOL INJ CT 25 FA VD INC + 25 DIL AMP VD INC X
5 ML (EMB HOSP)
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.5167.0005.001-2 24 Meses
1 G PÓ P/ SOL INJ CT 25 FA VD INC + 25 DIL AMP VD INC X
5 ML (EMB HOSP)
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.5167.0005.001-2 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 3 ML (EMB
HOSP)

155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0335.0478.001-4 24 Meses
100 MG ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 3 ML
153 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
RMS S/A 1.90235-1
LORAZEPAM
ANSIOLÍTICOS SIMPLES
Referência - LORAX 25351.02824700-41 04/2011
COMERCIAL 1.0335.0478.001-4 24 Meses
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0335.0478.001-4 24 Meses
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0335.0478.001-4 24 Meses
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
LABORATÓRIO GLOBO LTDA 1.00535-X
CETOCAMAZOL
ANTIMICÓTICO
Referência - Nizoral 25351.058429/2007-11 10/2013
COMERCIAL 000000000 24 Meses
20 MG/G CREAM DERM CX 20 BG AL X 20 G (EMB HOSP)
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 000000000 24 Meses
20 MG/G CREAM DERM CT BG AL X 20 G
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.748, DE 10 DE OUTUBRO DE 2008
O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sa-
nitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de
nomenclatura do 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o
inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo
Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto
no inciso VIII do art. 16 e no inciso I e § 1º do art. 25 do Regimento
Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo 1 da Portaria nº
254, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto
de 2006, resolve:
Art. 1º Conceder o Registro de Medicamento Genérico, Re-
tificação de Publicação de Registro, Declaração de Cuidados de Re-
gistro de Medicamento Genérico, Cancelamento do Registro, Altera-
ção de Exceção, Inclusão do Fabricante do Farmaco, suspensão
Temporária de Fabricação do Medicamento, conforme relação ane-
xa.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
blicação.

DIRETOR RAPOSO DE MELLO

ANEXO

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 1.00553-1
ABACOSPARINA
PENICILINA DE AMPIL ESPECTRO
Referência - ANOXIL 25351.02550700-48 06/2011
COMERCIAL 1.0553.0288.001-4 24 Meses
250 MG/ML PÓ P/ SUSP OR CT FR VD AMB X 150 ML - COL
DOSAS
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-
SA
ACCORD FARMACÉUTICA LTDA 1.05537-7
PANTOPRAZOL
ANTILULCEROSOS
Referência - Pantozol 25351.419782/2006-00 10/2013
COMERCIAL 1.5537.0012.001-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL ALAL X 7
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5537.0012.002-3 24 Meses
20 MG COM REV CT BL ALAL X 14
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5537.0012.003-1 24 Meses
20 MG COM REV CT BL ALAL X 28
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5537.0012.004-1 24 Meses
20 MG COM REV CT BL ALAL X 280 (EMB HOSP)
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5537.0012.005-8 24 Meses
40 MG COM REV CT BL ALAL X 7
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5537.0012.006-6 24 Meses
40 MG COM REV CT BL ALAL X 14
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5537.0012.007-4 24 Meses
40 MG COM REV CT BL ALAL X 28
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5537.0012.008-2 24 Meses
40 MG COM REV CT BL ALAL X 280 (EMB HOSP)
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO

APOTEX DO BRASIL LTDA 1.04668-3
CLORIDRATO DE FLUOXETINA
ANTIDEPRESSIVOS
Referência - Prozac 25351.033114/01-11 04/2003
COMERCIAL 1.4668.0008.001-0 24 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT 2 BL AL PLAS INC X 14
10067 GÊNÉRICO - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDI-
CAMENTO
COMERCIAL 1.4668.0008.002-9 24 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
10067 GÊNÉRICO - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDI-
CAMENTO
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 1.04381-0
PARACETAMOL
ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS
Referência - TYLENOL BEBE 25351.348491/2007-01 10 2013
COMERCIAL 1.4381.0123.001-8 24 Meses
100 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + SER DO-
SAD
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
RMS S/A 1.0235-1
CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO
ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS SIMPLES
Referência - CIPRO 25351.02314700-69 11/2010
COMERCIAL 1.0235.0478.001-2 24 Meses
250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 6
1323 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO
COMERCIAL 1.0235.0478.002-0 24 Meses
250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 14
1323 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO
COMERCIAL 1.0235.0478.001-2 24 Meses
250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 6
1323 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO
COMERCIAL 1.0235.0478.001-2 24 Meses
250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10
1323 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO
COMERCIAL 1.0235.0478.001-2 24 Meses
250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
1323 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO
COMERCIAL 1.0235.0478.001-2 24 Meses
250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 50 (EMB HOSP)
1323 GÊNÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO
COMERCIAL 1.0235.0478.001-2 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0235.0478.001-2 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0235.0478.001-2 24 Meses
500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 (EMB HOSP)
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0235.0478.001-1 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0235.0478.001-2 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0235.0478.001-3 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0235.0478.001-4 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 50 (EMB HOSP)
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LT-
DA 1.00465-6
NITRATO DE MICONAZOL
ANTIMICÓTICOS PARA USO TÓPICO
Referência - Votolol 25351.303951/2007-63 10/2013
COMERCIAL 1.0465.0447.001-2 24 Meses
20 MG/G CREAM DERM CT BG AL X 28 G
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0465.0447.002-0 24 Meses
20 MG/G CREAM DERM CX 50 BG AL X 28 G (EMB HOSP)
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
NOVAFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.01402-4
HEMIFARTARATO DE NORPINEFRINA
VASOCONSTRICTORES E HIPERTENSORES
Referência - HYPONOR 25351.433524/2006-28 11/2012
RESTRITO A HOSPITAIS 1.1402.0058.002-8 24 Meses
2 MG ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD AMB X 4 ML (EMB
HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-
SA
RESTRITO A HOSPITAIS 1.1402.0058.003-6 24 Meses
2 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 4 ML (EMB
HOSP)
1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVI-
SA
PHARLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. 1.04107-5
DICLOFENACO POTÁSSICO
ANTINFLAMATORIOS
Referência - Cataflam 25351.184213/2008-91 10/2013
COMERCIAL 1.4107.0060.001-0 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02268-5
FLUCONAZOL





**ANTIMICÓTICO**  
 Referência - ZOLITIC 25351.132245/2008-40 10/2013  
 COMERCIAL 1.2568.0199.001-0 24 Meses  
 150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 1  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0199.002-9 24 Meses  
 150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 2  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0199.003-7 24 Meses  
 150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0199.004-5 24 Meses  
 150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 40  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0199.005-3 24 Meses  
 150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0199.006-1 24 Meses  
 150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO

**IBUPROFENO**  
**ANTIINFLAMATORIOS**  
 Referência - MOTRIN 25351.019239/2008-39 10/2013  
 COMERCIAL 1.2568.0166.001-3 24 Meses  
 600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0166.002-1 24 Meses  
 600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0166.003-1 24 Meses  
 600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO

**ANTIHIPERTENSIVOS SIMILES**  
 Referência - ATENOL 25351.204783/2007-17 04/2009  
 COMERCIAL 1.2352.0119.001-1 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1427 GENCERICO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO.  
 COMERCIAL 1.2352.0119.002-8 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1427 GENCERICO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO.  
 COMERCIAL 1.2352.0119.003-6 24 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1427 GENCERICO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO.  
 SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00047-2

**SIMETICONA**  
**AUSOQUINÉTICOS E ANTIHISTAMÍNICOS INTESTINAIS SIMILES**  
 Referência - Lufal 25351.225434/2008-51 10/2013  
 COMERCIAL 1.0047.0460.001-1 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0460.002-1 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 25 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB MULT)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0460.003-8 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB MULT)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0460.004-6 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB MULT)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0460.005-4 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB MULT)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0460.006-2 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0460.007-0 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 25 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB MULT)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0460.008-8 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB MULT)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0460.009-7 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB MULT)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0460.010-5 24 Meses  
 75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB MULT)  
 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.789, DE 10 DE OUTUBRO DE 2008**

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 16 e seguintes da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, § 10 do art. 14 do Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro de Medicamento - Fitoterápico, a Renovação de Registro de Medicamento - Fitoterápico, Publicar o Cancelamento de Registro do Medicamento - ANVISA - Específico, e Retificação de Publicação - ANVISA - Específico, conforme relação anexa.

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

DIREU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

**BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA 1.00974-4**  
**SACARATO DE HIDRÓXIDO FERRICO**  
**ANTIANEMICOS SIMILES**  
 SUCROFER BV 25351.460719/2007-21 04/2013  
 COMERCIAL 1.0974.0209.001-0 24 Meses  
 20 MG/ML SOL INJ IV CT 3 AMP VD AMB X 5 ML  
 10092 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0974.0209.002-9 24 Meses  
 20 MG/ML SOL INJ IV CT 3 AMP VD AMB X 5 ML  
 10092 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0974.0209.003-7 24 Meses  
 20 MG/ML SOL INJ IV CT 3 AMP VD INC X 5 ML  
 10092 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
 COMERCIAL 1.0974.0209.004-5 24 Meses  
 20 MG/ML SOL INJ IV CT 3 AMP VD INC X 5 ML  
 10092 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
**BRASMED BIOTANICA E FARMACEUTICA LTDA 1.04501-5**  
**CAMELIA 300MG/5**  
**FITOTERAPICO-SIMILES**  
**OUTROS MEDICAMENTOS DE ACAO NO APARELHO CARDIOVASCULAR**  
 METACTIVE 25351.175948/2008-87 10/2013  
 COMERCIAL 1.4501.0025.002-4 24 Meses  
 300 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC GOT X 30  
 1697 FITOTERAPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.4501.0025.003-2 24 Meses  
 300 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC GOT X 30  
 1697 FITOTERAPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.4501.0025.004-0 24 Meses  
 300 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC GOT X 30  
 1697 FITOTERAPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.4501.0025.005-8 24 Meses  
 300 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC GOT X 30  
 1697 FITOTERAPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.4501.0025.006-6 24 Meses  
 300 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC GOT X 30  
 1697 FITOTERAPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
**PARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 1.01688-3**  
**CLORETO DE POTASSIO - CLORETO DE MAGNESIO + CLORETO DE CALCIO + ACIDO ACETICO GLUCOSE E CLORETO DE SODIO**  
**PRODUTOS PARA HEMODIALISE**  
 FARMARIN CPD 25000.020466/06-89 01/2013  
 RESTRIÇÃO A HOSPITALS 1.1688.0004.002-4 12 Meses  
 (1374 1.5+ 2.5+ 1.0) MEQ/L + 1.0 GAL SOL HEMO CX FR PLAS TRANS X 5 L  
 1947 ESPECIFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
**LABORATÓRIO GLOBO LTDA 1.00235-8**  
**ACIDO ASCORBICO + RETINOL + MONONITRATO DE TIAMINA - RIHOPLAVINA - CLORIDRATO DE PRIDONINA + CIANOCOBALAMINA + COLICALCIFEROL + ACIDO FOLICO + ACETATO DE TOCOFEROL + BETAINA + NICOTINAMIDA + ACIDO PANTOTENICO + CLORETO DE CROMO - FOSFATO DE CALCIO (UHE) DE POTASSIO + OXIDO DE COBRE + FUMARATO FERROSO + SULFATO DE MANGANES + OXIDO DE ZINCO + OXIDO DE MAGNESIO + MOLIBDATO DE SODIO**  
**POLIVITAMINICOS COM MINERAIS**  
 NATVIT 25351.211228/2002-44 07/2008  
 COMERCIAL 1.0533.0284.001-7 24 Meses  
 COM REV CT FR PLAS OPC X 20  
 1552 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
 COMERCIAL 1.0533.0284.002-5 24 Meses  
 COM REV CT FR PLAS OPC X 30  
 1552 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
 KLEY HERTZ S/A INDUSTRIA E COMERCIO 1.00689-0  
 PASSIFLORA INCARNATA

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.790, DE 10 DE OUTUBRO DE 2008**

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 16 e seguintes da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, § 10 do art. 14 do Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro de Medicamento - Fitoterápico, a Renovação de Registro de Medicamento - Fitoterápico, Publicar o Cancelamento de Registro do Medicamento - ANVISA - Específico, e Retificação de Publicação - ANVISA - Específico, conforme relação anexa.

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

DIREU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

**GHMIF FARMACÉUTICA LTDA 1.00583-3**  
**ACETATO DE RETINOL + ACETATO DE RACALFATOCOFEROL - ACIDO ASCORBICO + MONONITRATO DE TIAMINA + RIBOFLAVINA - CLORIDRATO DE PRIDONINA - CIANOCOBALAMINA + NICOTINAMIDA + CIANOCOBALAMINA + COLECALCIFEROL + ACIDO FOLICO + BETAINA - PANTOTENATO DE CALCIO + CALCIO + SELENIO + SULFATO DE MANGANES MONOHIDRATADO + CROMIO + COBRE + ZINCO + MAGNESIO + MOLIBDATO DE SODIO + IODO - FERROCARBONILA**  
**POLIVITAMINICOS COM MINERAIS**  
 NATVIT 25351.211228/2002-44 07/2008  
 COMERCIAL 1.0533.0284.001-7 24 Meses  
 COM REV CT FR PLAS OPC X 20  
 1552 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
 COMERCIAL 1.0533.0284.002-5 24 Meses  
 COM REV CT FR PLAS OPC X 30  
 1552 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
 KLEY HERTZ S/A INDUSTRIA E COMERCIO 1.00689-0  
 PASSIFLORA INCARNATA

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.791, DE 10 DE OUTUBRO DE 2008**

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 16 e seguintes da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, § 10 do art. 14 do Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro de Medicamento - Específico, o Registro de Medicamento - Fitoterápico, Registro de Medicamento Tradicional, Renovação de Registro de Medicamento - Específico, Renovação de Registro de Medicamento - Fitoterápico, conforme relação anexa.

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

DIREU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

**GHMIF FARMACÉUTICA LTDA 1.00583-3**  
**ACETATO DE RETINOL + ACETATO DE RACALFATOCOFEROL - ACIDO ASCORBICO + MONONITRATO DE TIAMINA + RIBOFLAVINA - CLORIDRATO DE PRIDONINA - CIANOCOBALAMINA + NICOTINAMIDA + CIANOCOBALAMINA + COLECALCIFEROL + ACIDO FOLICO + BETAINA - PANTOTENATO DE CALCIO + CALCIO + SELENIO + SULFATO DE MANGANES MONOHIDRATADO + CROMIO + COBRE + ZINCO + MAGNESIO + MOLIBDATO DE SODIO + IODO - FERROCARBONILA**  
**POLIVITAMINICOS COM MINERAIS**  
 NATVIT 25351.211228/2002-44 07/2008  
 COMERCIAL 1.0533.0284.001-7 24 Meses  
 COM REV CT FR PLAS OPC X 20  
 1552 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
 COMERCIAL 1.0533.0284.002-5 24 Meses  
 COM REV CT FR PLAS OPC X 30  
 1552 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
 KLEY HERTZ S/A INDUSTRIA E COMERCIO 1.00689-0  
 PASSIFLORA INCARNATA







108

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Conselho de Registro		A   Identificação do Documento Único de Origem de V.S.	
B   Número do Processo Único		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	
01   283514102330818		02	
C   Dados de Empresa		Formulário (Prática e Agência)	
Razão Social 03   PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		Número de Autorização Sanitária 04   1 0 2 5 0 8 5	
Endereço (Linha de endereço de envio de logs. Valida a ser usado no pedido de SVS)		Número de Autorização Cadastral 05	
D   Dados do Produto		Formulário (32a / 30a)	
Classe Farmacológica 06   1 1 0 1 0 1 0 ANTIINFLAMATÓRICO		09   1 8 1 8	
Nome do Produto 10   SUPROFENO			
E   Referência do Simulador (Inclusão ou exclusão)			
Empresa Defensora 11   FARMACIA BRASILEIRA			
Número de Registro 12   1 2 3 8 8 3 5 2 4 11		Nome do Produto 13   MOTRIN	
F   Dados Relatados e Fórmula			
14   15   16   17   18   19   20	21   22   23   24   25   26   27   28   29   30	31   32   33   34   35   36   37   38   39   40	41   42   43   44   45   46   47   48   49   50



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 11/11/2021 13:20:53 que o documento de hash (SHA-256) 32933fe1f485338ae65cb9c89ac92d71a8c4e032f9ae28f5857bbaeb60fc113 foi validado em 11/11/2021 13:19:35 através da transação blockchain 0x4e85bde121c2b2b9a66310202291d49c051981d27153921734d9d64251269b25 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 37281)





LABORATÓRIOS PFIZER LTDA 46070688003699
0505389187 25/06/2018
0505542183 25/06/2018

MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA 10588595000797
0493596189 15/06/2018
0493602187 15/06/2018

MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI 03580620000135
048589187 13/06/2018
0446555185 04/06/2018
0485255189 13/06/2018
0448477181 04/06/2018

MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA 45987013000134
0455752182 05/06/2018

NOVARTIS BIOCENCIAS S.A 56994502000130
0455345184 05/06/2018

OCTAPHARMA BRASIL LTDA 02552927000160
0948445181 21/06/2018

SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA 02685377000157
0487043189 13/06/2018
0506764182 20/06/2018
0502549184 22/06/2018
0506939184 20/06/2018
0486896180 13/06/2018
0486957185 13/06/2018

TAKEDA PHARMA LTDA. 60397775000174
0487415183 14/06/2018

UCB BIOPHARMA LTDA. 64711500000114
0486045184 13/06/2018
0486034189 13/06/2018

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.048, DE 8 DE NOVEMBRO DE 2018

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e visando o adequado cumprimento da Lei nº 13.411, de 2016, resolve:

Art. 1º Prorrogar por até 40 dias do prazo original, no caso de petições prioritárias, e por até 122 dias do prazo original, no caso de petições ordinárias, nos termos do § 5º do art. 17-A da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, o(s) prazo(s) para publicação de decisão referente às petições de registro listadas no ANEXO:
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RAPHAEL SANCHES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
NÚMERO DE EXPEDIENTE DATA DO PROTOCOLO

EMS S/A 57.507.378/0003-65
2320553176 27/12/2017
2320555171 27/12/2017
2320556178 27/12/2017

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33.247.743/0001-10
0568502189 04/09/2018

GILEAD SCIENCES FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA 15.670.288/0001-89
0004349186 04/01/2018

LUNDBECK BRASIL LTDA 04.522.600/0001-70
0004350185 04/01/2018

LABORATÓRIOS FERRING LTDA 74.232.034/0001-48
0059087181 25/01/2018

MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI 03580620000135
2271428176 07/12/2017

RECORDATI RARÉ DISEASES COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME 53056057000179
2312206174 21/12/2017

SHIRE FARMACÉUTICA BRASIL LTDA. 07898671000160
2326876170 28/12/2017

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.049, DE 8 DE NOVEMBRO DE 2018

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no 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, resolve:

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

RAPHAEL SANCHES PEREIRA

ANEXO

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

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 1594 - Inclusão de local de fabrico
2535.1057989200354 0960039/18-0 0294929/04-6
1594 - Inclusão de local de fabrico
2535.1057989200354 0958014/18-5 0315962/04-1

BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 105 - Alteração do prazo de validade
25000080389839 0976705/18-3 148385/03-6
105 - Alteração do prazo de validade
25000080389839 057273/18-2 053331/06-9

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 1412 - GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco
25351045075200311 0844837/18-0 0341310/18-1
10168 - GENÉRICO - Alteração moderada do processo de produção
25351045075200311 0844395/18-3 0341327/18-5
10184 - GENÉRICO - Alteração de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento

25351045075200311 0849016/18-3 0341324/18-1
10200 - GENÉRICO - Alteração moderada de excipiente
25351045075200311 0849026/18-1 0341323/18-3
10168 - GENÉRICO - Alteração moderada do processo de produção
25351045075200311 0849115/18-1 0345579/18-3

1412 - GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco
25351045075200311 0849116/18-0 0345623/18-4
10200 - GENÉRICO - Alteração moderada de excipiente
25351045075200311 0849131/18-3 0345612/18-6
10184 - GENÉRICO - Alteração de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento

25351045075200311 0849142/18-9 0345593/18-9

EMS S/A 1934 - GENÉRICO - Atualização de especificações e/ou metodologia analítica
250000215539031 0907417/18-1 397666/06-1

HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACÉUTICA SA 11081 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento
250000347498932 0963495/18-7 0877600/18-8
11081 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento

250000193159910 0963172/18-1 0779849/18-1
11079 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento
25351176341200276 0963292/18-4 0877599/18-1
11079 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento

25351197713200206 0963009/18-9 0779864/18-4
11079 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento
2535146045200561 0967993/18-9 0778264/18-1

SANDOP DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 10938 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição de fabricante do IFA
25351183174201296 0957504/18-9 0114273/18-2
10940 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição de fabricante do IFA
25351205063201298 0824450/18-2 0114258/18-5

ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA. 1331 - MEDICAMENTO NOVO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
2599201131964 0934257/18-5 2159157/16-1

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.050, DE 8 DE NOVEMBRO DE 2018

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no 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, resolve:

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

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

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

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

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

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

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

RAPHAEL SANCHES PEREIRA

ANEXO

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

ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A
LIBERAFUX 11/2023
2535.1265861/2012-56 0374574/18-1
NOVOFER 11/2023
2535.174285/2007-40 0310384/18-6
NOVOFER PED 11/2023
2535.738589/2008-74 0413100/18-2

AIRELA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.
ALCAGEST 11/2023
2535.1025791/2003-82 0359383/18-5

COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A
METIQCOLIN 8 11/2023
2535.1644825/2009-31 0358925/18-1

FRESENIUS KABI BRASIL LTDA
HISOCEL 11/2023
25001.013126/83 0347765/18-3

HEEL DO BRASIL BIOMÉDICA LTDA
ENGYSTOL 11/2023
2535.156869/2008-14 0410187/18-1

HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO S.A
IMUNOFILAN 11/2023
2535.1440032/2006-99 0358461/18-5

KLEY HERTZ FARMACÉUTICA S.A
HEPATILON 11/2023
2535.237045/2006-82 0410570/18-2

LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÉUTICO TIARAJU LTDA
EQUINÁCEA TIARAJU 07/2023
25025.0002382/2002-29 0019952/18-4



LABORATORIOS B. BRAUN S/A  
SOLUÇÃO DE RINGER COM LACTATO 11/2023  
25992.009662/64 0180557/18-6  
SOLUÇÃO DE MANITOL 20% 11/2023  
25992.003475/72 0219661/18-1

NATULAB LABORATÓRIO S.A.  
ALCACHOFA NATULAB 07/2023  
25351.199493/2012-18 0008149/18-3

NUNESFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA  
NESH FERRO 11/2023  
25351.033845/2012-57 0473367/18-1

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.  
Pen-ve-oral 10/2023  
2599201215655 2475271161  
VARTAZ 10/2023  
25351419768201240 0123539187  
cloridrato de amitriptilina 10/2023  
25351222724200223 0248950183

WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Evomid 01/10/2023  
25351055739201701 2227399179

DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA  
BENICAR 01/10/2023  
25351015738200373 2286626174

FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP  
FURP - METILDOPA 01/10/2023  
2500101018086 2275403172

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A  
difenidramina 10/2023  
25351211941200883 0073433181

MERCY S/A  
loratadina 10/2023  
25351002968200372 0069913183

ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA  
hemitartrato de rosipidem 10/2023  
25351070448200716 0068297187

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA  
lipiril 10/2023  
25351369200201241 0048805184

SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA  
Imovane 10/2023  
2500101570083 0059825189

TEVA FARMACÊUTICA LTDA.  
Tobratol 10/2023  
25351614061201253 0064398180

AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA  
CEFTAZIDIMA 10/2023  
25351003281200354 0123256188  
CEFRAXONA SÓDICA 10/2023  
25351216192200295 0124972181

LABORATÓRIO GLOBO LTDA  
cloridrato de nafazolina 10/2023  
25351073279200857 0118318184

SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
MERCILON 10/2023  
2500100109987 0158469183

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA  
RAMIPEN 10/2023  
2500101789184 0139586186

PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.  
VALCYTE 10/2023  
253510149810112 0104009180

LIBBS FARMACÊUTICA LTDA  
CALTHEN 10/2023  
2500000640688 0158843181

PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.  
IZONAX 10/2023  
25351391511200593 0150876186

ALTHAIA S. A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA  
lamotrigina 10/2023  
25951359597201234 0231277188

BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA  
cloridrato de dextolamida 10/2023  
25351018450200351 0226444187  
dextrolatadina 10/2023  
25351268529201118 0243818186

ORAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.  
nimesulida 10/2023  
25351150340200714 0244998186  
nitrato de miconazol 10/2023  
25351534904201140 0245661183  
nimesulida 10/2023  
25351534912201110 0245676181  
meloxicam 10/2023  
25351534969201196 0183675187  
valerato de betametasona 10/2023  
25351535477201111 0209191187

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA  
besilato de andropino 10/2023  
25351000677201143 0183895184  
paracetamol 10/2023  
25351348491200701 0171973186  
paracetamol 10/2023

25351647236200730 0194070188

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
rituxol 10/2023  
25351528110201256 0183453183

EMS S/A  
atenolol + cloridrato 10/2023  
25351021817200313 0196507187

HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA  
brometo de ipratrópio 10/2023  
25351173512200809 0162041180

LABORATÓRIO GLOBO LTDA  
desonida 10/2023  
25351170521200830 0166104183

PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.  
diclofenaco dietilamônio 10/2023  
2535145675200768 0161728181

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
bromoprida 10/2023  
25351025531200315 0193094180  
diclofenaco sódico 10/2023  
25351115491200807 0222566182  
fluconazol 10/2023  
25351137285200840 0232451182  
ibuprofeno 10/2023  
25351410239200639 0222539185

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A  
cloridrato de propranolol 10/2023  
25351003487200384 0217244185  
cloridrato de tramadol 10/2023  
25351013956200373 0231327188

BESINS HEALTHCARE BRASIL COMERCIAL E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
Cestrogel 10/2023  
25351020399201250 0249768189

SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Merclon 10/2023  
2500100109987 0158469183

NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A.  
Milfonide 10/2023  
250000083349731 0181382180  
Zoreon pó 10/2023  
25351278349201284 0218476181

TORRENT DO BRASIL LTDA  
Branta 10/2023  
25351025983200723 0243690186  
Torval cr 10/2023  
25351003244200346 0243701185

BAYER S.A.  
Claritin 10/2023  
25351063411201706 0241972185  
Aspirina c efervescente 10/2023  
25351212395200717 0241994187

BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA  
Encrise 10/2023  
25351164763200207 0167293182

GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA.  
Belara 10/2023  
25351493345201256 0175457182

NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A.  
Sandimmun/sandimmun neoral 10/2023  
2500101117884 0218478188

BLAU FARMACÊUTICA S.A.  
Oprazon 10/2023  
25351323677201306 0215386186

BRASTERAPICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Petite -bc 10/2023  
250000054308211 0249378181

CIFARMA CIENTIFICA FARMACÊUTICA LTDA  
Nasofluid 10/2023  
253510142190038 0231322187

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA  
Dixid 10/2023  
25351010849200393 0183624182

COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.  
Melthoral 10/2023  
25351636473200937 0209017181

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
Droperdal 10/2023  
2500100421386 0217273189  
Fentanest 10/2023  
2500100569588 0217276183  
Fenofis 10/2023  
2599201547573 0196769180

DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA  
Nemodine 10/2023  
25000033029745 0249282182

FUNDAÇÃO EZEQUIEL DIAS - FUNED  
Funed metformina 10/2023  
2535123385200762 0244716189

FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP  
Furp-azatioprina 10/2023  
2500001274488 0231105184  
Furp-isoniazida 10/2023  
2500100209487 0231091181



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico:  
<https://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 0931018111202923

23

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.202-2 de 24/04/2001,  
que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



v3.0 - DAUTN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 11/11/2021 13:20:53 que o documento de hash (SHA-256)  
3263301f6d330ae56d0c0ae926718c4e602f6e285657bbae60c13 foi validado em 11/11/2021 13:19:35 através da transação blockchain  
0x4e85d6e121c2b709a63102229149c051981d27153821734d9664291269025 e pode ser verificado em <https://www.dautn.com/FlieCheck> (ND: 37261)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajai - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **32933fe1f485338ae65cb9c89ac92d71a8c4e032ff9ae28f5857bbaab60fc113** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **37261** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado **"RMS - IBUPROFENO 600 MG - 10.2023"**, cujo assunto é descrito como **"RMS - IBUPROFENO 600 MG - 10.2023"**, faz prova de que em **11/11/2021 13:19:26**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **11/11/2021 13:20:41** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x4e85bde121c2b2b9a66310202291d49c051981d27153921734d9d64251269b25**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
 BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



LOSARTANA POTÁSSICA DE 50 MG - CPS

ITEM 226



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.154, DE 28 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 608, de 10 de abril de 2017, alioado no disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2010, resolve:
Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES
ANEXO

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

- ALTVAVIS FARMACEUTICA LTDA. 33150764000112
EZETIMIBA - SINVASTATINA
VALCORE 25351.238288/2015-29 05/2022
10\*10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.002-4 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.003-2 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.004-0 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.005-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.006-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.007-5 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.008-3 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.009-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.010-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.011-3 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 7
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.012-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 14
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.013-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 28
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.014-8 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 56
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.015-6 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 84
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.016-4 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 100
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.017-2 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 140
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.018-0 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 210
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.019-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 280
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.020-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 560
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.021-6 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.022-4 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14
EZETIMIBA - SINVASTATINA
1.0492.0240.023-2 24 Meses

- 10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.024-0 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.025-8 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.026-6 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.027-4 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.028-2 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.029-0 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.030-8 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.031-6 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.032-4 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.033-2 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.034-0 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.035-8 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.036-6 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 100
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.037-4 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 140
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.038-2 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 210
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.039-0 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 280
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.040-8 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 560
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.041-6 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.042-4 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 100
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.043-2 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 140
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.044-0 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 210
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.045-8 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 280
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.046-6 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 560
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.047-4 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.048-2 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 100
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.049-0 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 140
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.050-8 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 210
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.051-6 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 280
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.052-4 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 560
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.053-2 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.054-0 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.055-8 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.056-6 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.057-4 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.058-2 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL AL X 100
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.059-0 24 Meses

- EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.057-1 24 Meses
10 + 40 MG COM CT BL AL AL X 140
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.058-1 24 Meses
10 + 40 MG COM CT BL AL AL X 210
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.059-8 24 Meses
10 + 40 MG COM CT BL AL AL X 280
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.060-1 24 Meses
10 + 40 MG COM CT BL AL AL X 560
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.061-1 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.062-8 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.063-6 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.064-4 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.065-2 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.066-0 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.067-9 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.068-7 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.069-5 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.070-3 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.071-1 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.072-9 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.073-7 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.074-5 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.075-3 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.076-1 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 100
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.077-9 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 140
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.078-7 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 210
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.079-5 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 280
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0240.080-3 24 Meses
10 + 80 MG COM CT BL AL AL X 560
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.3517.0032.001-3 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.002-3 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.003-1 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 3
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.004-1 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.005-8 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 5
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.006-6 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.007-4 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.008-2 24 Meses

Alluvia S.A. Indústria Farmacêutica 48344725000719
NITAZOXANIDA 25351.962803/2016-30 05/2022
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 1431298/16-1
1.3517.0032.001-3 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.002-3 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.003-1 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 3
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.004-1 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.005-8 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 5
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.006-6 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.007-4 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14
NITAZOXANIDA
1.3517.0032.008-2 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/loas/assinatura.html>, pelo código 101020170510200028

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



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/03/2022 09:57:29 que o documento de hash (59A-256) 14081768293125140462e912990656090926a774cb8e0c507d296ede foi validado em 19/03/2022 09:55:36 através da transação blockchain 0a95581012835432a86c33accad6f6b9476530e44250f104e453597113c25e8 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/verify-check> (Mód: 83855)





100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 200  
 succinato de desvenlafaxina monoidratado  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 ARACOR ANO 25351.434079/2016-24 05/2022  
 10499 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE:  
 240639416-1  
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR -  
 0642285/12-3 - 25351.447535/2012-63)  
 1.2675.0278.001-1 24 Meses  
 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.003-8 24 Meses  
 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.003-6 24 Meses  
 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.004-4 24 Meses  
 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.005-2 24 Meses  
 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.006-0 24 Meses  
 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.007-9 24 Meses  
 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.008-7 24 Meses  
 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.009-5 24 Meses  
 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.010-3 24 Meses  
 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.011-7 24 Meses  
 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.012-5 24 Meses  
 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.013-3 24 Meses  
 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.014-1 24 Meses  
 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.015-9 24 Meses  
 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 100  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.016-7 24 Meses  
 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.017-6 24 Meses  
 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.018-4 24 Meses  
 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.019-2 24 Meses  
 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.020-0 24 Meses  
 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.021-4 24 Meses  
 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.022-2 24 Meses  
 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.023-0 24 Meses  
 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.024-9 24 Meses  
 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.025-7 24 Meses  
 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 100  
 VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO  
 1.2675.0278.026-5 24 Meses

NOVARTIS BIOTECNICAS S.A 56994502000130  
 TOBRAMICINA  
 TOBREX 25351.660110/2013-07 03/2020  
 10135 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EX-  
 BALAGEM SECUNDARIA 2602624-16-4  
 1.0068.1100.001-4 24 Meses  
 3.816/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML  
 TOBRAMICINA  
 CLORIDRATO DE NAFAZOLINA + MALEATO DE FENIRAMI-  
 NA  
 CLARIL 25351.660694/2012-01 09/2020  
 10135 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EX-  
 BALAGEM SECUNDARIA 2605234-16-2  
 1.0068.1115.001-6 36 Meses  
 0.25 MG/ML - 3.0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT  
 X 15 ML

CLORIDRATO DE NAFAZOLINA + MALEATO DE FENIRAMI-  
 NA  
 ONIBARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA  
 4811390500149  
 paracetamol 25351.186076/2016-30 05/2022  
 (0488 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE  
 2029186/16-6  
 (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 429822-06-  
 5 - 25351.322605/2006-011)  
 1.0481.0132.001-9 24 Meses  
 200 MG/ML SOL CT FR GOT PLAS OFC X 15 ML  
 PARACETAMOL

BRATI DONADIZZI & CIA LTDA 73856593000166  
 EQUIPAMENTO 25351.233334/2008-28 09/2017  
 1413 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO CO-  
 MERCIAL 2563564/16-7  
 1.2568.0153.027-3 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 CAPTOPRIL  
 1.2568.0153.028-1 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90  
 CAPTOPRIL  
 1.2568.0153.029-9 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120  
 CAPTOPRIL  
 1.2568.0153.030-3 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)  
 CAPTOPRIL  
 1.2568.0153.031-1 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900 (EMB HOSP)  
 CAPTOPRIL  
 1.2568.0153.032-1 24 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900 (EMB HOSP)  
 CAPTOPRIL

losartana potássica 25351.312456/2008-26 01 2019  
 1413 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO CO-  
 MERCIAL 2562553/16-1  
 1.2568.0202.018-1 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90  
 losartana potássica  
 1.2568.0202.019-8 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120  
 losartana potássica  
 1.2568.0202.020-1 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB  
 HOSP)  
 losartana potássica  
 1.2568.0202.021-1 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB  
 HOSP)  
 losartana potássica  
 1.2568.0202.022-8 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 (EMB  
 HOSP)  
 losartana potássica

SUN FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 05033244000123  
 CLORIDRATO DE DOMEPEZILA 25351.2004472010-99 12/2018  
 1413 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO CO-  
 MERCIAL 2536807/16-8  
 1.4682.0054.011-0 24 Meses  
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 CLORIDRATO DE DOMEPEZILA  
 1.4682.0054.012-9 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 CLORIDRATO DE DOMEPEZILA  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 EXARPHAM 25351.311091/2016-60 05 2022  
 10499 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE  
 2078063/16-0  
 (153 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 060547-09-6 -  
 25351.049089/2009-86)  
 1.4682.0054.013-7 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.014-5 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.015-3 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.016-5 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.017-3 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.018-1 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.019-1 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.020-9 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.021-7 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.022-5 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.023-3 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.024-1 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.025-9 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.026-7 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.027-5 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.028-3 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.029-1 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.030-9 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.031-7 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.032-5 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.033-3 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.034-1 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.035-9 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.036-7 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.037-5 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.038-3 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.039-1 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.040-9 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.041-7 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.042-5 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.043-3 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM

OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.010-6 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 14  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.011-4 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 15  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.012-2 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 28  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.013-0 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.014-8 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.015-6 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 7  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.016-4 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.017-2 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL AL X 7  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.018-0 24 Meses  
 30 MG COM REV CT BL AL AL X 7  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.019-8 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.020-6 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.021-4 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.022-2 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.023-0 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.024-8 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.025-6 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.026-4 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.027-2 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.028-0 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.029-8 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.030-6 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.031-4 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.032-2 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.033-0 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.034-8 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.035-6 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.036-4 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.037-2 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.038-0 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL AL X 20  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.039-8 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.040-6 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.041-4 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL AL X 100  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.042-2 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL AL X 200  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 1.4682.0054.043-0 24 Meses  
 15 MG COM REV CT BL AL AL X 300  
 OXALATO DE ESCITALOPRAM

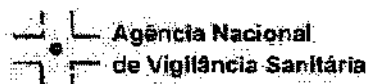
Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/vernoticia.html>, pelo código 10102017050200034 Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



v3.0 - DAUTIN Blochchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/05/2022 09:57:20 que o documento de hash (SHA-256)  
 1401917682931251449462ef125905e580d5b926a74cbe5c57d2256wde 01 validado em 19/08/2022 08:55:36 através de transação blockchain  
 0ba8589d283432a96033ac0e906a47533be4425c04910e456597113525e e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FeeCheck> (NID: 83855)







### PETIÇÃO

(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA. LTDA.	
CNPJ: 73.856.503/0001-66	
Identifique a Modalidade da Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo* (Atribuído para petição secundária) 2535 / 312456/2008-26
Código e Assunto da Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (incluindo esta folha) # 52 # 50	Nº do Expediente (processamento Expediente de Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE	

Observações: RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO LOSARTANA POTÁSSICA-50 MG E 100 MG COMPRIMIDO REVESTIDO.
143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.

Boleto, 28/06/2018 Local e data	CELSON AGOSTINHO PRATI CPF: 336.841.549-20 Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
------------------------------------	---	--

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
UNIAP Presencial  
Recebida em: 04/07/2018  
201807040145PR  
Responsável: Elda Aparecida Alves dos Reis



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 18/09/2022 09:57:29 que o documento de hash (SHA-256) 140f01768d2931251e48462ef1259068e589cb9f28af74cbaaec5b7d296eede foi validado em 19/09/2022 09:55:36 através da transação blockchain 0xa9589fd2835432a86033accad6fb947553be4425c0fd410e45b5397f13525a6 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83655)



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)				
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos			
01 2 5 3 5 1 3 1 2 4 5 6 0 8 2 6		02	03			
C Dados de Empresa						
Detentora		Número de Autorização/Cadastro				
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 6 8 5				
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro				
06		07				
D Dados do Produto						
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)				
08 0 3 0 6 0 1 0 ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		09 0 1 2 4				
Nome do Produto						
10 L O S A R T A N A P O T Á S S I C A						
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)						
Empresa Detentora						
11 M E R C K S H A R P & D O H M E F A R M A C E U T I						
C A L T D A						
Número de Registro		Nome do Produto				
12 1 0 0 2 9 0 0 0 7		13 COZAAR				
F Dados Relacionados à Fórmula						
14	15 F.Física/ Ftca	16 Componentes da Fórmula	17 Código da D.C.B.	18 Tipo	19 Concentração Quant./Volume	20 Unid. de Demonstração da Fórmula
01	COM REV	LOSARTANA POTÁSSICA	05432	05	50,000 MG	COM REV



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição -- 2 Apresentação		A. Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B. Número de Processo-Origem 01 2 5 3 X 1 3 1 2 4 5 6 9 8 2 6		Protocolo (Dia / Mês / Ano) 02	Número de apresentações Anexos 21 0 1 4 0 2 1
C. Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimos somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H. Assuntos da Petição (Códigos e Descrição) 01 1 4 3 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 02 03 04			
I. Dados do Fabricante Fabricante: 22 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA Município de Fabricação: 24 TOLEDO U.F. de Fabricação: 25 P R Código do Município: 26 2 7 7 0 0 Número Autorização / Cadastro: 23 1 0 3 5 6 8 5			
J. Dados de Apresentação Número de Registro: 27 1 2 5 6 8 0 2 0 2 2 8 Tempo de validade: 29 1 1 Dias ou 2 1 Meses 3 Anos		28. Destinação do Produto Institucional <input checked="" type="checkbox"/> 1 Comercial <input checked="" type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais	
Nome do Produto: 30 L O S A R T I A N A P O T A S S I C A Complemento do Nome ou Marca: 31 No. De Apres. na fórmula: 32 0 0 1			
Apresentação do Produto: 33 S O M G C O M R E V C T B L A L P L A S T I C O T R A N S X 9 6 0 I E M B H O S P I			
Forma Física / Farmacéutica: 34 1 1 0 4 0 COMPRIMIDO REVESTIDO			
Restrição de Uso / Venda: 35 1 2 SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA		Cuidados de Conservação: 36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Acondicionamento / Embalagem Primária: 37 0 1 2 4 BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLOR		Embalagem Externa: 38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA	

02  
007

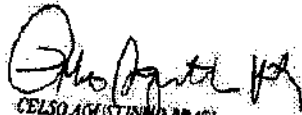


v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:57:29 que o documento de hash (SHA-256) 140f01769f2931251e48462ef1259066e589db9f28af74c0baacc5b7d296e0de foi validado em 19/09/2022 09:55:36 através da transação blockchain 0xa9589fd2635432a86033accad66b947553be4425c0fd410e45b5397113525a6 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83855)



**L** Termo de Responsabilidade.

Assumimos, civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações aqui apresentadas (inclusive pela descrição dos componentes da fórmula e das apresentações em anexo), bem assim pela Qualidade do Produto (incluindo-se nos casos cabíveis, sua esterilidade e ou apirogenicidade) cujo cadastramento ou registro, ou as modificações deste, tenhamos solicitado através desta petição.

  
CELSO AGOSTINHO PRATI  
CPF: 336.841.548-20

Ass. Responsável Legal  
Carimbo com os dados legíveis

  
RENATO DONADUZZI  
CPF: 336.841.548-20

Ass. Responsável Técnico  
Carimbo com os dados legíveis

**M** Uso do órgão de Vigilância Sanitária



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:57:29 que o documento de hash (SHA-256) 140f01768f2931251e48462ef1259068e589db9f28af74c1ba5ec5b7d295eade foi validado em 19/09/2022 09:55:36 através da transação blockchain 0xa9589fd2835432a86033accad6f6b947553be4425c0fd410e45b5397f13525a6 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83855)



## REVALIDAÇÃO

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Suplemento

ISSN 1677-7042

Nº 14, segunda-feira, 21 de janeiro de 2019

## RESOLUÇÃO-RE Nº 141, DE 17 DE JANEIRO DE 2019

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

Art. 1º Indeferir as petições de registro de medicamento novo, conforme anexo.

Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da Anvisa - [www.anvisa.gov.br](http://www.anvisa.gov.br);

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

LUCIANA CRISTINA AVERBECK PELLÉS

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
PRINCÍPIO ATIVO  
NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO  
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE  
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
COMPLEMENTO DE NOME

CELLERA FARMACÉUTICA S.A. 33173097000274  
CLORIDRATO DE DIFENIDRAMINA + CALAMINA + CÂNFORA  
CALADRYL 25351.551776/2015-29  
10464 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE MEDICAMENTO NOVO  
0802811/15-5  
10 MG/G + 1 MG/G + 81.134 MG/G CREM CT BG AL X 28 G  
10 MG/G + 1 MG/G + 81.134 MG/G CREM CT BG AL X 10 G

## RESOLUÇÃO-RE Nº 142, DE 17 DE JANEIRO DE 2019

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

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

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

LUCIANA CRISTINA AVERBECK PELLÉS

ANEXO

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

OCTAPHARMA BRASIL LTDA 1336 - PRODUTO BIOLÓGICO - Retificação de publicação - ANVISA  
25351.077310/2017-05 1215339/18-7  
1211392/18-1

OCTAPHARMA BRASIL LTDA 1336 - PRODUTO BIOLÓGICO - Retificação de publicação - ANVISA  
25351.739839/2018-10 1215324/18-9  
1211387/18-5

## RESOLUÇÃO-RE Nº 145, DE 17 DE JANEIRO DE 2019

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

Art. 1º Prorrogar por até 40 dias do prazo original, no caso de petições prioritárias, e por até 122 dias do prazo original no caso de petições ordinárias, nos termos do § 5º do art. 17-A da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, o(s) prazo(s) para publicação de decisão referente às petições de registro listadas no ANEXO.

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

LUCIANA CRISTINA AVERBECK PELLÉS

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
NÚMERO DE EXPEDIENTE DATA DO PROTOCOLO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 44734671000151  
0939620181 11/10/2018

118BS FARMACÉUTICA LTDA 61230314000175  
0547696188 10/07/2018

Instituto de Tecnologia do Paraná 77954393000188  
0516825186 09/07/2018

## RESOLUÇÃO-RE Nº 146, DE 17 DE JANEIRO DE 2019

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

Art. 1º Prorrogar por até 20 dias do prazo original, no caso de petições prioritárias, e por até 60 dias do prazo original no caso de petições ordinárias, nos termos do § 5º do art. 17-A da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, o(s) prazo(s) para publicação de decisão referente às petições de pós-registro listadas no ANEXO.

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

LUCIANA CRISTINA AVERBECK PELLÉS

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
NÚMERO DE EXPEDIENTE DATA DO PROTOCOLO

CSI BEHRINS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 67969589000198  
0591102189 23/07/2018

BIOGEN BRASIL PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 07986222000174  
0644344183 31/07/2018

LABORATORIOS PFIZER LTDA 46070868003699  
0797349187 13/08/2018

NOVARTIS BIOCÊNCIAS S.A 56994502000130  
0783652180 06/08/2018

PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. 33009945000123  
1061876187 31/10/2018  
1052931184 31/10/2018

INSTITUTO BUTANTAN 61821344000156  
0950766183 24/09/2018

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33247749000110  
1093941185 16/11/2018

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA 51780468000187  
0914445185 18/09/2018

BIOGEN BRASIL PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 07986222000174  
0796617188 09/09/2018  
0796629187 09/09/2018

## RESOLUÇÃO-RE Nº 147, DE 17 DE JANEIRO DE 2019

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

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

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

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

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

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

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

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

LUCIANA CRISTINA AVERBECK PELLÉS

ANEXO

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

ACTAVIS FARMACÊUTICA LTDA.  
lamotrigina 01/2024  
25351035445200311 0423595189

ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA  
Cromoglicato 11/2025  
2500100230782 0244402180  
Ocular 10/2016  
2500100529187 0326108145  
Restasis 12/2023  
23351006565020361 0343201182  
Lacril 01/2024  
2599202604375 0566417182

ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Ulvina 03/2024  
25351364491201770 0428537189

BAYER S.A.  
Avaden 01/2024  
25351089212200834 0498668187

BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA  
cloridrato de ranitidina 01/2024  
25351246241200979 0516384186

BL INDÚSTRIA ÓTICA LTDA  
Eptigel 01/2024  
25351177368200286 0285072189

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.  
cetorolaco de trometamol 01/2024  
25351534925201159 0538451186  
norfloxacino 01/2024  
25351534959201174 0520837188  
cloridrato de terbinafina 01/2024  
23351538503201181 0520800189  
ácido fusídico 01/2024  
25351535037201105 0520844181  
cetorolaco de trometamol 01/2024  
23351534925201119 0538451186  
amoxicilina 01/2024  
25351535160201175 0538031186

CHIESI FARMACÊUTICA LTDA  
Branitob 01/2024  
25351374025200627 0495379187  
Manivase 11/2013  
250000162579828 0278423188  
Fluibron 12/2023  
25000.01185983 0398269186

CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA  
Oxyderme 01/2024  
23351024085200313 0439570181

COSMÊD INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.  
Celestamine 01/2024  
23351268908201530 0441104188



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico  
[http://www.anvisa.gov.br/autenticacao/nimf\\_sole\\_cofag](http://www.anvisa.gov.br/autenticacao/nimf_sole_cofag) 05312019012300021

21

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2, de 24/08/2001,  
que revoca a Instrução de Diretoria de 1996, e assinado eletronicamente pelo ICP-Brasil.



V3.0 - ONUTN Blockchain Documentos Digitais e Serviço Ltda EPP certifica em 18/08/2022 09:57:29 que o documento de hash (SHA-256)  
1400176812912514e4842ef252808e89089728a74c0bae5b7d296ede foi verificado em 18/09/2022 09:55:34 através da transação blockchain  
04e9389102856432e86038cc66f6947553be4425c0f410e48b9307f135264e e pode ser verificado em <https://www.devin.com/PeCheck> (NID: 83098)



Lipanon 01/2024  
25351658630200981 0441219182

Pratium 01/2024  
25351261766201572 0522530182

Furacil 04/2023  
25351262344201540 0765143181

Apracor 01/2025  
25351637602200903 0558497183

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA  
losartana potássica 01/2024  
25351045075200311 0495381189

Pancuron 02/2023  
250000137508823 0585895180

Flufenan depot 01/2024  
2500100315786 0594952181

DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA  
Lexonin 01/2024  
25000046149804 0276038180

DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA  
Nimovas 01/2024  
250000268879710 0486900181

Fluxtar 01/2024  
25351225271200882 0487031180

EMS S/A  
Febupen 01/2024  
25351464994200714 0422035188

acetilcisteína 01/2024  
25351025919200316 0493918182

dipropionato de betametasona + ácido salicílico 01/2024  
25351038529200806 0443090185

bezafibrato 01/2024  
25351057929200311 0443134181

ocelocisteína 01/2024  
25351025871200382 0587951188

acetato de triancinolona+sulfato de neomicina+gramicidina+nistatina 01/2024  
25351050818200375 0624721180

acetato de triancinolona+sulfato de neomicina+gramicidina+nistatina 01/2024  
25351051187200310 0562463181

brometo de ipratrópio 01/2024  
25351215238200844 0535952180

Normolax 01/2024  
253510093550200897 0544404187

EMS SIGMA PHARMA LTDA  
dipropionato de betametasona + ácido salicílico 01/2024  
25351147979200712 0443111181

Inhct 01/2024  
25351642700200700 0544406183

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.  
triancinolona acetato + sulfato de neomicina + gramicidina + nistatina 01/2024  
25351010189200774 0499298189

mecoprololol 01/2024  
25351037260200332 0561057185

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ  
sulfato de atazanavir 01/2024  
25351266806201268 0490978180

efavirenz 01/2024  
2535177348200864 0555975188

GALDERMA BRASIL LTDA  
Telaahsal 01/2024  
250000093729684 0223165184

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A  
Glicamin 01/2024  
25351011287200303 0468709184

Alphabrin 01/2024  
25351566320200834 0453829183

travoprost 01/2024  
25351564894201212 0582784181

Bimagan 12/2023  
25351679539201216 0535696182

GERMED FARMACÊUTICA LTDA  
omeprazol 01/2024  
25351014623200361 0462053184

dipropionato de betametasona + ácido salicílico 01/2024  
25351146033200721 0443066182

brometo de ipratrópio 01/2024  
25351220411200876 0536589189

Hexpita 01/2024  
25351564992201887 0562696180

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA  
Avanys 11/2023  
25351344762200741 0114592184

GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA  
sulfato de terbutalina 01/2024  
25351028119200772 0481442188

HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA  
metronidazol 01/2024  
25351171057201871 0474218184

HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA  
bromidrato de fenoterol 01/2024  
25351182098200811 0457088180

INSTITUTO BIOCIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
meropenem tri-hidratado 11/2023  
25351601536200981 0412878188

JANSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA  
Dacogen 01/2024  
25351430547200761 0134090181

Pantelinin 06/2021  
2599201957871 0564687181

LABORATÓRIO GLEBO LTDA  
nitrato de isocanazol 01/2024

25351173080200828 0437354185

Novosoro nf 01/2024  
25351261693200911 0437311181

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A  
sulfato de neomicina + bacitracina zinca 01/2024  
25351284850200867 0183350182

Cetirtec 01/2024  
25351265376200874 0183338183

LABORATÓRIOS SERVICER DO BRASIL LTDA  
Acertil 01/2024  
25351047692200967 0893425180

LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Lactuliv 01/2024  
25351004454200866 0435940182

brometo de ipratrópio 01/2024  
25351215183200872 0536584188

MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA  
cefadroxila 01/2024  
25351693496201431 0335761189

cefadroxila 01/2024  
25351696827201478 0337644183

prednisona 01/2024  
25351697704201440 0410388182

cefalexina 01/2024  
25351707353201434 0410397181

MEDQUÍMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Medrim 12/2023  
250000043809531 0535752187

MERCK S/A  
losartan potássico 01/2024  
25351038611200922 0430897182

Asalit 10/2024  
2500100238784 0445741186

Cistidid 01/2024  
2599100006981 0487197189

Dexa-clotoneurin nf 01/2024  
25351509623201153 0515971187

MYLAN LABORATÓRIOS LTDA  
Benzilpen 01/2024  
2535132967201189 0555967187

NATULAB LABORATÓRIO S.A.  
Mucobronq 01/2024  
25351445878200581 0544415182

NOVARTIS BIOCÊNCIAS S.A.  
Tasigna 01/2024  
25351462415200618 0461825184

Salvus met 01/2024  
25351370389200783 0526621181

Miacalcil 11/2023  
2500100578382 0307483188

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
losartan potássico 01/2024  
25351312456200826 0544653188

SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA  
Xatral od 01/2024  
25351410173200687 0335773182

Arava 01/2024  
250000235659818 0377005182

SILVESTRE LABS QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA  
Dermacerium 01/2024  
250000242029620 0381838181

TORRENT DO BRASIL LTDA  
Arukun nr 01/2024  
25351214796200205 0441508186

Azulix 01/2024  
25351214801200271 0441500182

UNICHEM FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA  
cloridrato de fenofenadina 01/2024  
25351337320200917 0562365181

WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
Pravera 06/2026  
25351097982201704 0516002182

Fratemicina 01/2025  
25351098008201706 0526576182

Celebra 01/2024  
25351099867201745 0516681181

Ecalta 11/2023  
25351099908201778 0392099189

Zimfora 01/2024  
25351334846201784 0536080183

CSL BEHRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98  
BERINERT 01/2024  
25351.457294/2010-85 0331537/18-1

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ - 33.781.055/0001-35  
vacina sarampo, caxumba, rubéola 01/2024  
25351.065037/2003-85 0416817/18-9

Archê Laboratórios Farmacêuticos S.A. - 60.659.463/0029-92  
ALFAINTRIFERONA 28 (RECOMBINANTE) 01/2024  
25351.689303/2018-46 0435474/18-5

PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. - 33.009.945/0001-23  
KADCYLA 01/2024  
25351.005315/2013-83 0502199/18-5

PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. - 33.009.945/0001-23  
Actensa 01/2024  
25351.222177/2008-71 0530499/18-7

UCB BIOPHARMA LTDA. - 04.711.500/0001-14

Este documento pode ser verificado no endereço <http://www.in.gov.br/autenticacao>, pelo código 0531200912300022

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.202-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajaí - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **140f01768f2931251e48462ef1259068e589db9f28af74cfbaaec5b7d296eede** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **83855** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**LOSARTANA POTÁSSICA 50mg - 960 CP 01.24**", cujo assunto é descrito como "**LOSARTANA POTÁSSICA 50mg - 960 CP 01.24**", faz prova de que em **19/09/2022 09:55:36**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/09/2022 09:56:47** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xa9589fd2835432a86033accad6f6b947553be4425c0fd410e45b5397f13525a6**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
 BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





COMERCIAL 000000000 24 Meses  
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
35 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses

25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
NORFLOXACINO  
ANTIBIÓTICOS SISTEMÁTICOS SIMPLES  
Referência - FLUOXACIN 23351.317270205-11/2011  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 210  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 180  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 350  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 000000000 24 Meses  
400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 240  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACTIONÁVEL  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
PRODOTTI LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA. 1.008358-4  
CAPTOPRIL  
ANTI-HIPERTENSIVOS  
CAPTOPRIL 25000.00191388 03/2012  
COMERCIAL 1.0838.0232.003-6 24 Meses  
25 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
CAPTRIZIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
CALAMINA + CLORDRATO DE DIFENDRAMINA - CÂNFO-  
ANTIALÉRGICOS TÓPICOS  
CALAMINA + ASSOCIAÇÕES 25000.023428798-39 10/2011  
COMERCIAL 1.0838.0232.001-1 24 Meses  
CREM DERM CT BG AL PLAS AMB X 28 G  
PROCAT AMBI  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0838.0232.003-6 24 Meses  
LIO PREMIDO CT LI X 120 ML  
PRICALAMINA  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0838.0232.003-6 24 Meses  
LIO PREMIDO CT LI X 120 ML  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
ACIDO ACETILSALICILICO + CAFÉINA + tartrato de ergotamina  
ANALGÉSICOS CONTRA ENXAQUECA  
Referência - MKIRANE 25991.013017279 01/2010  
COMERCIAL 1.0838.0055.001-0 24 Meses  
350 MG + 100 MG + 1 MG + 1,2 MG COM BL AL PLAS INC X 12  
ACOTERMON  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0838.0055.002-6 24 Meses  
350 MG + 100 MG + 1 MG + 1,2 MG CAP CT 2 STR X 10  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.723, DE 21 DE OUTUBRO DE 2011

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Deferir cancelamento de registro de apresentação do medicamento e cancelamento de registro do medicamento conforme relação anexa.

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

DIREUÉ BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF  
PRINCÍPIO ATIVO  
CLASS CAT DESCRIÇÃO  
MÁRCA OU REFERÊNCIA NÚMERO DO PROCESSO VENCIMENTO  
DESTINAÇÃO NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
NOME COMERCIAL  
ASSUNTO DESCRIÇÃO  
TMS SIGMA PHARMA LTDA 1.03509-5  
SPCNIDAZOL  
AMÉBICAS, GIARDÍNICAS E TRICOMONÍDICAS  
UNIGYN 25351.668959/2010-68 04/2016  
COMERCIAL 1.3569.0590.003-0 24 Meses  
450 MG PO PREP CT FR VD AMB X 15 ML  
Não informado  
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.3569.0590.004-9 24 Meses  
900 MG PO PREP CT FR VD AMB X 30 ML  
Não informado  
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA  
HYPERLARIAS S.A. 1.07287-8  
TETRACICLINA - ANTIBIÓTICA  
PRODUTOS GINECOLÓGICOS ANTIFÚNGICOS TÓPICOS SIMPLES  
GIBO-TERACIN 23351.2744512010-62 10/2012  
COMERCIAL 1.7267.0555.001-5 24 Meses  
25 -MORG - 12,5 MORG CREM VAG CT BG AL 60 G - APLIC X 4 G  
Não informado  
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA  
LABORATORIO CERA DR. LUSTOSA LIDA 1.00964-1  
ACIDO FENICO  
PRODUTOS ODONTOLÓGICOS  
ACIDO FENICO 23992.201631-21 11/2012  
COMERCIAL 1.0954.0091.001-1 60 Meses  
0,5 G CERA 24 CX X 1  
CERA DR. LUSTOSA  
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
MERCK S/A 1.00089-8  
ACETATO DE DEXAMETASONA + CLANOCOBALAMINA - CLORDRATO DE PRIDOXINA + NITRATO DE TIAMINA  
ANTINFAMATÓRIOS ANTIPLASMÁTICOS  
ORXA - CITONEURIN 25992.01025173 10/2012  
1.0089.0017.001-9 18 Meses  
COM EMB X 160  
Não informado  
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0089.0017.002-7 18 Meses  
COM REV EST CART FR VD INC X 20  
Não informado  
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0089.0017.004-3 18 Meses  
COM REV EST BL AL PLAS INC X 20  
Não informado  
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0089.0017.005-1 18 Meses  
COM REV EST 2 BL AL PLAS AMB X 10  
Não informado  
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.724, DE 21 DE OUTUBRO DE 2011

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Deferir renovação de publicação, solicitação de transferência de titularidade do registro, cancelamento de registro do medicamento por transferência de titularidade, inclusão de nova apresentação comercial, cancelamento de registro do medicamento, inclusão de nova forma farmacéutica já registrada no país, renovação de registro de medicamentos, alteração do nome comercial, cancelamento de registro do medicamento, cancelamento de registro da apresentação, suspensão temporária de fabricação e reativação de fabricação do medicamento, conforme relação anexa.

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

DIREUÉ BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF  
PRINCÍPIO ATIVO  
CLASS CAT DESCRIÇÃO  
MÁRCA OU REFERÊNCIA NÚMERO DO PROCESSO VENCIMENTO  
DESTINAÇÃO NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201102400004

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

Confira os dados do ato em: <https://sedigital.ljpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevdobastos.net.br/documento/26592801212638194231>



**Autenticação Digital Código: 26592801212638194231-1**  
Data: 28/10/2021 18:14:44  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: ALC52258-LJT;



**Cartório Azevêdo Bastos**  
Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(03) 3244-5404 - [cartorio@azevdobastos.net.br](mailto:cartorio@azevdobastos.net.br) - <http://azevdobastos.net.br>



Valber Azevêdo de M. Cavalcanti  
Titular

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/IPB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.







1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0151.005-1 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0151.006-1 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0151.007-8 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.2568.0161.004-8 24 Meses  
 600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
 Não informado  
 1837 GENEERICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL FRACTIONAVEL  
 COMERCIAL 1.2568.0161.005-6 24 Meses  
 600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
 Não informado  
 1837 GENEERICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL FRACTIONAVEL  
 COMERCIAL 1.2568.0161.006-4 24 Meses  
 600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)  
 Não informado  
 1837 GENEERICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL FRACTIONAVEL  
 COMERCIAL 1.2568.0161.007-2 24 Meses  
 600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
 Não informado  
 1837 GENEERICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL FRACTIONAVEL  
 COMERCIAL 1.2568.0192.000-1 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)  
 Não informado  
 1837 GENEERICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL FRACTIONAVEL  
 COMERCIAL 1.2568.0192.000-2 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)  
 Não informado  
 1837 GENEERICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL FRACTIONAVEL  
 COMERCIAL 1.2568.0192.000-3 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)  
 Não informado  
 1837 GENEERICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL FRACTIONAVEL  
 COMERCIAL 1.2568.0192.000-8 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)  
 Não informado  
 1837 GENEERICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL FRACTIONAVEL  
 SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.08047-2  
 ACICLOVIR  
 ANTIVIROTICOS  
 Referência - ZOVIRAX 25351.019006401-65 07/2012  
 COMERCIAL 1.0047.0329.001-9 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSI)  
 Não informado  
 1419 GENEERICO - REATIVACAO DE FABRICACAO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0329.003-5 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 25  
 Não informado  
 1419 GENEERICO - REATIVACAO DE FABRICACAO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0329.004-3 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS BCO OPC X 30  
 Não informado  
 1419 GENEERICO - REATIVACAO DE FABRICACAO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0329.005-1 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS BCO OPC X 35  
 Não informado  
 1419 GENEERICO - REATIVACAO DE FABRICACAO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0329.006-1 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS BCO OPC X 40  
 Não informado  
 1419 GENEERICO - REATIVACAO DE FABRICACAO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0329.007-8 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS BCO OPC X 70  
 Não informado

1419 GENEERICO - REATIVACAO DE FABRICACAO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0047.0329.008-6 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS BCO OPC X 200 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1419 GENEERICO - REATIVACAO DE FABRICACAO DO MEDICAMENTO  
 AMPICILINA TRIDRATADA  
 ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES  
 Referência - Ampicilina 25351.115377/2006-15 11/2011  
 COMERCIAL 1.0047.0430.004-8 48 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 12  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 AMPICILINA  
 ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES  
 Referência - Ampicilina 25351.115377/2006-15 11/2011  
 COMERCIAL 1.0047.0430.002-6 48 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 24  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0430.003-4 48 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 18  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0430.004-2 48 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0430.005-0 48 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0430.006-9 48 Meses  
 500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 ANOXICILINA + CLAYULANATO DE POTASSIO  
 ANTIBIOTICOS SISTEMICOS ASSOCIADOS MEDICAMENTOSAS  
 Referência - Clavulin 25351.115407/2006-85 08/2011  
 COMERCIAL 1.0047.0431.001-3 24 Meses  
 50 MG ML + 12,5 MG/ML PO P. SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0431.002-1 26 Meses  
 50 MG ML + 12,5 MG/ML PO P. SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0431.003-1 26 Meses  
 25 MG/ML + 6,25 MG/ML PO P. SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0431.004-8 36 Meses  
 25 MG/ML + 6,25 MG/ML PO P. SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0431.005-6 24 Meses  
 80(11,4) MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 70 ML + DOSAD  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0431.006-4 24 Meses  
 80(11,4) MG/ML PO SUS OR CX 24 FR VD AMB X 70 ML + DOSAD  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 COMERCIAL 1.0047.0431.007-2 24 Meses  
 80(11,4) MG/ML PO SUS OR CX 48 FR VD AMB X 70 ML + DOSAD  
 Não informado  
 1425 GENEERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVI-SA  
 TORRENT DO BRASIL LTDA 1.0825-3  
 LOSARTAN POTASSICO  
 ANTI-HIPERTENSIVOS  
 Referência - TORLOS 25351.016474/01-97 04/2012  
 COMERCIAL 1.0025.0005.015-5 24 Meses  
 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 30  
 Não informado  
 1627 SIMILAR - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL

COMERCIAL 1.0025.0005.016-1 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL/AL X 30  
 Não informado  
 1627 SIMILAR - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
 UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7  
 ACIDO ASCORBICO  
 MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K  
 BIO-C 25000.034223-96-26 12/2011  
 COMERCIAL 1.0497.0247.001-1 24 Meses  
 1 G COM FIVE CT TB AL X 30  
 Não informado  
 1884 ESPECIFICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
 RESOLUCAO - RE Nº 4.725, DE 21 DE OUTUBRO DE 2011

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de reconstituição de 11 de outubro de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

1º Indefinir inclusão de nova concentração no país, registro de nova associação no país, registro de medicamento e ampliação do prazo de validade, conforme relação anexa.

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO  
 ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF  
 PRINCÍPIO ATIVO  
 CLASS CAT DESCRICAO  
 MARCA OU REFERENCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO  
 DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE  
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
 NOME COMERCIAL  
 ASSUNTO DESCRICAO  
 LABORATORIO FARMACEUTICO DO ESTADO DE PERNAMBUCO - LAFEPPE 1.00183-1  
 BENZIDAZOL  
 ANTIPTARISARIOS  
 LAFEPPE BENZIDAZOL 25351.111801/2006-44  
 COMERCIAL 000000000 24 Meses  
 12,5 MG COM CX 24 BI. AL PVC P/DC AMBRAR 10  
 Não informado  
 1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS  
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
 COMERCIAL 000000000 24 Meses  
 12,5 MG COM CX 24 BI. AL PVC CRISTAL X 10  
 Não informado  
 1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS  
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
 COMERCIAL 000000000 24 Meses  
 12,5 MG COM CX 50 FR VC AMB X 240  
 Não informado  
 1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS  
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
 LABORATORIO SERVIER DO BRASIL LTDA 1.0127-7  
 PERINDOPRIL ARGININA + BESILATO DE ANLIDOPRINO  
 ANTI-HIPERTENSIVOS  
 COVTRAM 25351.615035/2009-88  
 COMERCIAL 000000000 24 Meses  
 10 MG + 5 MG COM CT TB PLAS X 60  
 Não informado  
 1460 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS  
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
 COMERCIAL 000000000 24 Meses  
 10 MG + 10 MG COM CT TB PLAS X 28  
 Não informado  
 1460 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS  
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
 COMERCIAL 000000000 24 Meses  
 5 MG + 10 MG COM CT TB PLAS X 7  
 Não informado  
 1460 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS  
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
 COMERCIAL 000000000 24 Meses  
 5 MG + 5 MG COM CT TB PLAS X 14

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/intermediacao.html> pelo código 1010201102400009

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

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/26592801212638194231>



CARTÓRIO

**Autenticação Digital Código: 26592801212638194231-3**  
 Data: 28/01/2021 18:14:45  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALC62260-KMAS

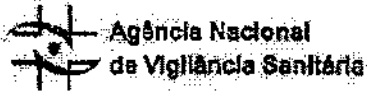


**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (43) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Valdir Azevedo Bastos M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTARIADO, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provento nº 100/2020 CNU - artigo 22.



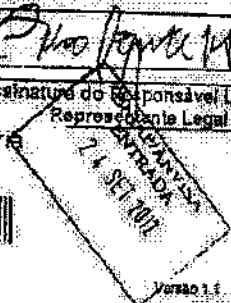
Agência Nacional  
da Vigilância Sanitária

**PETIÇÃO**  
(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.836.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.106762/2006-53
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do posicionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando aplicável) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (exclua esta folha se não for a capa)	Nº do Expediente: (inscrizamento Excluído de Arquivos)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COPRE - COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTROS DE MEDICAMENTOS	
Observações: RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO CLORIDRATO DE METFORMINA 500 MG E 850 MG COMPRIMIDO REVESTIDO.  143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamentos	

Local e data: Toledo, 22/09/2012	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal: CELSO AGUSTINHO PRATI CPF: 333.841.549-20	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal: 
-------------------------------------	---	---

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



VERSÃO 1.1 - 21/08/2004

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26592801212638194231>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801212638194231-4  
Data: 28/01/2021 18:14:45  
Valor Total do Ato: R\$ 4,68  
Selo Digital Tipo Normal C: ALC52261-J7VV;



Cartório

**Cartório Azevêdo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro: Dois Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Vilber Azevêdo de M. Cavalcanti  
Titular

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

001

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informação da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Originar		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários Anexos (Produto) e (Aprés.)
01 253511067520663		02	03
C Dados de Empresa		Número de Autorização/Cadastro	
Detentora: 04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1025688	
Cedente: (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVISA)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
D Dados do Produto		Vencimento (Mês / Ano)	
Classe Terapêutica/categoria: 03 0109037 ANTIDIABÉTICOS		09 0318	
Nome do Produto: 10 CLORIDRATO DE METFORMINA			
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora: 11 MERCK S.A.			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 10089019313		13 GLIFAGE	

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26592801212638194231>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801212638194231-5  
 Data: 28/01/2021 18:14:45  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALC52262-VFE4;



CNPJ: 06.870.000

**Cartório Azevêdo Bastos**

Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-9404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Valber Azevêdo de M. Cavalcanti  
 Tabelar

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Ministério da Saúde  
 Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
 Sistema de Informações de Vigilância Sanitária  
 Formulário de Petição - 2

**A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)**

**B Número do Processo Origem** 01 2 5 3 5 1 1 0 6 7 6 2 0 8 6 3 02  
**Protocolo (Dia / Mês / Ano)** 21 de de  
**Número de apresentações Anexos**

**G Importante**  
 As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumariadas somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)

**II Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)**

01 1 4 3 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 02  
 03 04

**I Dados do Fabricante**

**Fabricante** 22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA 13 1 0 2 5 6 8 5  
**Município de Fabricação** 24 TOLEDO 25 P E 26 2 7 7 0 0  
**U.F. de Fabricação** **Código do Município**

**J Dados de Apresentação**

**Número de Registro** 27 1 2 5 6 8 0 1 5 1 0 0 6 1  
 1 Institucional  2 Inést./Profissional  
 3 Comercial  4 Restrito a Hospitais

**Tempo de validade** 29 1 1 Dias ou 2 4  2 Meses 3 Anos

**Nome do Produto** 30 CLORIDRATO DE METFORMINA  
**Complemento do Nome ou Marca** 31  
**Nº. Da Apres. na fórmula** 32 0 0 1

**Apresentação do Produto** 33 6 0 0 M G C O M R E V Y C T B L A L P L A S  
 T R A N S X 4 0 0 ( E M B H O S P I )

**Forma Física / Farmacêutica** 34 1 0 1 0 4 0 COMPRIMIDO REVESTIDO

**Restrição de Uso / Venda** 35 1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA  
**Cidades de Conservação** 36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30 °C), EM LUGAR SECO, FRESCO E AO ABRIGO DA LUZ

**Acondicionamento / Embalagem Primária** 37 0 1 2 4 BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLOR  
**Embalagem Externa** 38 1 7 5 CARTUJO DE CARTOLINA

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ljpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.no.br/documento/26592801212638194231>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801212638194231-6  
 Data: 28/01/2021 18:14:45  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALC52263-H7AB;



04259

**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Eurico Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Valber Azevedo de M. Cavalcanti  
 T.UBB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00, CNS: 08.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTARIOS, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.106762/2006-63
Código e Assunto de Petição: (Utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluído esta folha de rosto) # 48 páginas # <i>Kordiane</i>	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COPRE - COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTROS DE MEDICAMENTOS	

**Observações:**  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO CLORIDRATO DE METFORMINA 500 MG E 850 MG COMPRIMIDO REVESTIDO.

143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamentos

<b>CELSO AGOSTINHO PRATI</b>		
CPF: 336.841.549-20		
Toledo, 18/09/2017	<i>[Assinatura]</i>	
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal

Versão 1.1 24/08/2004

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.lpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26592801212638194231>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801212638194231-7  
Data: 28/01/2021 18:14:45  
Valor Total do Ato: R\$ 4,86  
Selos Digital Tipo Normal C: ALC52264-X8VE



CARTÓRIO

**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1146  
Bairro do Estado, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)  
<https://azevedobastos.not.br>

*[Assinatura]*  
Vilber Azevedo de M. Cavalcanti  
Titular

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTARIOS, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

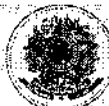
Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		<b>A</b> Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
<b>B</b> Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	
01 25951106762044302		03	
<b>C</b> Dados da Empresa		Formulários Anexos (Produs) e (Apros)	
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 6 8 5	
06		07	
<b>D</b> Dados do Produto		Número de Autorização/Cadastro	
08 0 1 0 0 3 7 ANTIDIABÉTICOS		09 0 3 2 3	
10 CLORIDRATO DE METFORMINA		Nome de Autorização/Cadastro	
11 MERCK S/A		12 1 0 0 8 9 0 1 2 3 12 GLIPAGE	

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ljpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/26592801212638194231>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801212638194231-8  
 Data: 28/01/2021 18:14:45  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALC52265-WUYN;



CNU: 06.870-0

**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - [cartorio@azevedobastos.net.br](mailto:cartorio@azevedobastos.net.br)  
<https://azevedobastos.net.br>

Valdear Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNU - artigo 22.



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A Identificação do documento (Uso do dígito de V.S.):	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia/Mês/Ano)	Número de apresentações Anos
01 2 5 3 5 1 1 0 6 7 6 2 8 6 6 3		02	21 0 0 3 de 0 1 9
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimos somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assomas da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 3 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO		02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante 22 PRATI DONADUEZI & CIA LTDA		Número Autorização / Cadastro 23 1 0 2 5 6 8 3	
Município de Fabricação 24 TOLEDO		U.F. de Fabricação 25 P R	Código do Município 26 2 7 7 0 0
J Dados de Apresentação			
Número de Registro 27 1 1 5 6 2 0 1 5 1 8 0 6 1		28 Destinação do Produto <input checked="" type="checkbox"/> 1 Institucional <input checked="" type="checkbox"/> 2 Indus./Profissional <input type="checkbox"/> 3 Comercial <input type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade 29 1 1 Dias ou 2 4 Meses <input checked="" type="checkbox"/> 2 3 Anos			
Nome do Produto 30 C L O R I D R A T O D E M E T F O R M I N A			
Complemento do Nome ou Marca 31		No. Da Apres. na fórmula 32 0 0 1	
Apresentação do Produto 33 5 0 0 M O C O M R E V E C T B L A L P L A S T R A N S X 4 0 0 ( E M B H O S P )			
Forma Plásc. / Apresentação 34 1 0 1 0 4 0 COMPRIMIDO REVESTIDO			
Restrição de Uso / Venda 35 1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA		Cuidados de Conservação 36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30 °C), PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Acoplamento / Embalagem Primária 37 4 1 2 4 BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLOR		Embalagem Externa 38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA	

010

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26592801212638194231>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801212638194231-9  
 Data: 28/01/2021 18:14:45  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,86  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALC52266-GAAL



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Valber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular



TJPB

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00, CNS: 08.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.







**Lisboa 05/2023**  
 250010556524 1498101177  
**CHEMICALTECH IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS, FARMACÉUTICOS E HOSPITALARES LTDA**  
 Dossatex 03/2023  
 253512157328200294 2012170179  
**CIPARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA**  
 Amoxidex 05/2019  
 25000044539940 080826128  
**COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.**  
 Farize 04/2019  
 25351651785200910 0735918117  
**CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA**  
 Ketamin 12/2022  
 750000115509725 0797189173  
**EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.**  
 Molten 30 03/2023  
 25351574597200011 1885746179  
**FRESENIUS KABI BRASIL LTDA**  
 Fresolox 03/2023  
 2535116722700255 1912633178  
**GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A**  
 Lanexolm 02/2023  
 25351008312506271 1354509170  
**GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A**  
 Omnox 03/2023  
 25351222094200297 1536729171  
**GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A**  
 Dircicidex 03/2023  
 2535122854200266 1381443175  
**GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A**  
 Sinux 03/2023  
 2535100470200323 2014107176  
**GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A**  
 Lonix 01/2020  
 2535103780200981 0356086144  
**GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA**  
 Zovirax 02/2023  
 25351263374200660 0697563173  
**HALEX ISLAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA**  
 Cymevir 03/2023  
 25351027900188 1951424177  
**ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA**  
 Noproxil 03/2023  
 253510349630185 1861990178  
**ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA**  
 Pantorex 03/2023  
 253510340640148 1860012173  
**JANSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA**  
 System conti 03/2023  
 250000227449711 1061930175  
**JANSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA**  
 Gyno-flaviv 03/2023  
 2500101910585 1061946171  
**JANSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA**  
 Imuvac 02/2023  
 2500100614073 0990944173  
**LABORATÓRIO DAUDT OLIVEIRA LTDA**  
 Gonas bio-cel 03/2023  
 2531200485200746 1566979173  
**LABORATÓRIO GLOBO LTDA**  
 cloridrato de hemicina 03/2023  
 24351184926200774 0667331579  
**LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÉUTICO BERJAMU LTDA**  
 Citolax 03/2023  
 25000020696731 1915131174  
**LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S A**  
 cefalexina 03/2023  
 25351205247200746 0486545178  
**LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA**  
 Espasmo Hato 03/2023  
 25351640198201095 1916004176  
**LEO PHARMA LTDA**  
 Datronex 10/2021  
 25351142798301168 1655872163  
**LIBBS FARMACÉUTICA LTDA**  
 Zetron 03/2013  
 25351168612300291 1949774171  
**MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA**  
 octapropeno 03/2023  
 25351677262001451 1350066177  
**MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA**  
 octapropeno 03/2023  
 25351679514201467 1319017170  
**MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA**  
 cloridrato de propionato 03/2023  
 2535170033201406 1377415171  
**MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA**  
 Aisa 03/2023  
 25351696698201417 1425595177  
**MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA**  
 Saldex s 03/2023  
 25351766840201466 1392929171  
**MERCK S.A**  
 Stilmon 05/2023  
 25351368529200834 1451702177

**MYLAN LABORATÓRIOS LTD**  
 cloridrato de vancocina 02/2023  
 25351191725201748 1714663170  
**NATIVITA IND. COM. LTDA.**  
 Jipirona - cálcica 03/2023  
 2535115011230071 1945429174  
**PHARLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A.**  
 glicepirid 03/2023  
 2535100413200298 3014219173

**PRATI DONADUZZI & CIA LTDA**  
 cloridrato 03/2022  
 25351257185290758 1307504174  
**PRATI DONADUZZI & CIA LTDA**  
 Itraconazol 03/2023  
 25351102377200728 1915643170  
**PRATI DONADUZZI & CIA LTDA**  
 cloridrato de m.iformina 03/2023  
 25351106762200603 2012151172  
**PRATI DONADUZZI & CIA LTDA**  
 allopurinol 03/2023  
 2535156911200740 1915647172

**PRODUTOS ROLME QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A.**  
 Vasculon 08/2022  
 2537000291918 2034298166  
**SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA**  
 Tikosin 04/2019  
 2500000534984 0517128134  
**THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA**  
 Mesolim 11/2018  
 250000350594960 1934309132  
**THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA**  
 Lacton 07/2022  
 25351250478200023 2669026161  
**UMAO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A**  
 Unifim 03/2023  
 250000123629780 1916015171  
**VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA**  
 Quadrimox 02/2023  
 25351022740132 1837970170  
**WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA**  
 Farmotubex 12/2019  
 25351048015201703 0469445147

RESOLUÇÃO Nº 811, DE 28 DE MARÇO DE 2018

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 396, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Indeferir as petições de registro de medicamento novo conforme relação anexa.

Art. 2º Todas informações devem ser consultadas no site da Anvisa - [www.anvisa.gov.br](http://www.anvisa.gov.br).

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

VARLEY DIAS SOUSA  
 ANEXO

**NOME DA EMPRESA CNPJ**  
**PRINCÍPIO ATIVO**  
**NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO**  
**ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE**  
**APRESENTAÇÃO DO PRODUTO**  
**COMPLEMENTO DE NOME**  
**BLI LILLY DO BRASIL LTDA 43.940.618/0001-44**  
**ABEALACICLIBE**  
**VERZENIO 25351.728792017-55**  
**MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE**  
**MEDICAMENTO NOVO 23203510721**  
**100 MG COM REV CT BL AL AL X 30**  
**NA**  
**100 MG COM REV CT BL AL AL X 30**  
**NA**  
**150 MG COM REV CT BL AL AL X 60**  
**NA**  
**150 MG COM REV CT BL AL AL X 60**  
**NA**  
**200 MG COM REV CT BL AL AL X 30**  
**NA**  
**200 MG COM REV CT BL AL AL X 60**  
**NA**  
**50 MG COM REV CT BL AL AL X 30**  
**NA**  
**50 MG COM REV CT BL AL AL X 60**  
**NA**

RESOLUÇÃO Nº 812, DE 29 DE MARÇO DE 2018

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 396, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e visando o adequado cumprimento de Lei nº 13.411-16, resolve:

Art. 1º Prorrogar por até 20 dias do prazo original, no caso de petições prioritárias, e por até 60 dias do prazo original no caso de petições ordinárias, nos termos do § 5º do art. 17-A da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, (os prazos) para

publicação de decisão referente as petições de pós-registro listadas no ANEXO:

VARLEY DIAS SOUSA  
 ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
NÚMERO DE EXPEDIENTE DATA DO PROTOCOLO

NOVARTIS BIOCÊNCIAS S.A. 56.994.502/0001-30  
 010345118-1 07/02/2018

WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61.072.393/0001-33  
 010449018-7 07/02/2018

ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA 60.318.797/0001-00  
 048800175-3 29/5/2015  
 3007933168 30/06/2016

BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. 60.831.698/0001-77  
 143414816-4 30/03/2016

NOVARTIS BIOCÊNCIAS S.A. 56.994.502/0001-30  
 2251598174 30/11/2017

BMS SIGMA PHARMA LTDA 00.925.140/0001-31  
 2264429175 08/12/2017  
 231430517-3 21/12/2017

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-11  
 228992317-5 15/12/2017  
 220996017-0 13/12/2017

MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA - 45.987.013/0001-34  
 231688817-7 22/12/2017  
 016197518-6 01/03/2018

HOMOPOLÍTIA WALDEMIRO PEREIRA LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO LTDA 76.440.528/0001-43  
 1934950175 08/09/17

FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA 01.440.590/0001-36  
 195107173 12/09/17  
 1931107198 12/09/17

COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. 61.042.426/0002-07  
 193830172 13/09/17  
 0000333138 29/12/17

FARMÁCIA F LABORATÓRIO HOMOPÁTICO ALMEIDA PRADO LTDA 60.862.208/0001-41  
 1966328175 14/09/17  
 1966330171 14/09/17

CASULA & VASCONCELOS INDUSTRIA FARMACÉUTICA E COMÉRCIO LTDA 05.155.425/0001-93  
 1989894170 15/09/17

BOUPLIX INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 01.794.792/0001-05  
 1994191176 18/09/17

ATIVUS FARMACÉUTICA LTDA 64.088.172/0001-41  
 2005819175 21/09/17  
 2005824171 21/09/17  
 2005844176 21/09/17  
 2321587179 28/12/17

LABORATÓRIO FARMACÉUTICO VITAMED LTDA 20.346.301/0001-53  
 2064883175 29/09/17  
 2065622170 29/09/17

GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03.485.573/0001-04  
 2075676173 05/10/17  
 2265017173 05/12/17

MARJAN INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA 60.726.692/0001-81  
 2102361171 10/10/17  
 2254507177 03/12/17

HOMOPOLÍTIA WALDEMIRO PEREIRA LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO LTDA 76.440.528/0001-43  
 2150277173 25/10/17  
 2312348176 23/12/17  
 00006510180 29/12/17

CASULA & VASCONCELOS INDUSTRIA FARMACÉUTICA E COMÉRCIO LTDA 05.155.425/0001-93  
 2182191173 26/10/17

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.wa.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201804200010 Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ljpb.us.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.ncl.br/documento/26592801212638194231>

**CARTÓRIO** Autenticação Digital Código: 26592801212638194231-11  
 Data: 28/01/2021 18:14:45  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALC52266-234Z;

**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (53) 3244-5404 - [cartorio@azevedobastos.net.br](mailto:cartorio@azevedobastos.net.br)  
<https://azevedobastos.ncl.br>

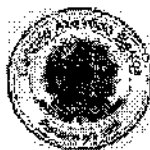
Valdir Azevedo Bastos, O. M. Cavalcanti Titular

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 29/01/2021 09:11:40 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br) Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

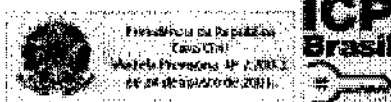
<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26592801212638194231-1 a 26592801212638194231-11

<sup>2</sup>Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ nº 003/2014 e Provimento CNJ nº 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bb52014610a2f3400ab4f86c1e09af72828bf2aabb1bcb744a59fa3a1117b20fd6e5d880832fad8a9cde33da24aa4639e358aee4cc897452c00244351e4d91f69





500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40
CEFALEXINA
1.0043.0735.003-5 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
CEFALEXINA
1.0043.0735.004-3 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)
CEFALEXINA
1.0043.0735.005-1 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)
CEFALEXINA
1.0043.0735.006-1 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
CEFALEXINA
FUNDAÇÃO UNIVERSIDADE FEDERAL DO PIAUI
0651738700134
DIPRONA
NTE DIPRONA 25351.16442272002-78 12/2007
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 228675816-9
1.4570.0002.001-4 24 Meses
500 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10ML
DIPRONA
LABORATORIOS BALDACCI LTDA 61150447000131
NIMODIPINO
NIMOBAL 25351.02736401-51 03/2012
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 23249516-3
1.0146.0074.007-8 24 Meses
30 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30
NIMODIPINO
1.0146.0074.008-6 24 Meses
30 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 60
1.0146.0074.014-0 24 Meses
30 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 10
NIMODIPINO
1.0146.0074.015-9 24 Meses
30 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 20
NIMODIPINO
LABORATORIOS PIERRE FABRE DO BRASIL LTDA
33051491000159
L-FENILALANINA + L-ISOLEUCINA + L-LEUCINA + L-LISINA + L-METIONINA + L-TREONINA + L-TRIPTOFANO + LEVOVALINA + L-ALANINA + ASPARAGINA + L-ACIDO ASPARTICO + L-ACIDO GLUTAMICO + ACIDO AMINOACETICO + CISTINA + L-ORNITINA + L-PROLINA + L-SERINA + L-TIROSINA + L-ARGININA + L-HISTIDINA
SORAMIN 2599.01514948 12/2016
1827 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO 236298416-0
1.0162.0113.005-5 24 Meses
10 PCC SOL INJ FR VD INC X 500 ML
L-FENILALANINA + L-ISOLEUCINA + L-LEUCINA + L-LISINA + L-METIONINA + L-TREONINA + L-TRIPTOFANO + LEVOVALINA + L-ALANINA + ASPARAGINA + L-ACIDO ASPARTICO + L-ACIDO GLUTAMICO + ACIDO AMINOACETICO + CISTINA + L-ORNITINA + L-PROLINA + L-SERINA + L-TIROSINA + L-ARGININA + L-HISTIDINA
1.0162.0113.007-2 24 Meses
10 PCC SOL INJ FR VD INC X 50 ML
L-FENILALANINA + L-ISOLEUCINA + L-LEUCINA + L-LISINA + L-METIONINA + L-TREONINA + L-TRIPTOFANO + LEVOVALINA + L-ALANINA + ASPARAGINA + L-ACIDO ASPARTICO + L-ACIDO GLUTAMICO + ACIDO AMINOACETICO + CISTINA + L-ORNITINA + L-PROLINA + L-SERINA + L-TIROSINA + L-ARGININA + L-HISTIDINA
1.0162.0113.012-4 24 Meses
10 PCC SOL INJ FR VD INC X 1000 G 500 ML + FR 500 GLIC 50% + EQP
L-FENILALANINA + L-ISOLEUCINA + L-LEUCINA + L-LISINA + L-METIONINA + L-TREONINA + L-TRIPTOFANO + LEVOVALINA + L-ALANINA + ASPARAGINA + L-ACIDO ASPARTICO + L-ACIDO GLUTAMICO + ACIDO AMINOACETICO + CISTINA + L-ORNITINA + L-PROLINA + L-SERINA + L-TIROSINA + L-ARGININA + L-HISTIDINA
1.0162.0113.013-2 24 Meses
10 PCC SOL INJ FR VD INC X 1000 ML
L-FENILALANINA + L-ISOLEUCINA + L-LEUCINA + L-LISINA + L-METIONINA + L-TREONINA + L-TRIPTOFANO + LEVOVALINA + L-ALANINA + ASPARAGINA + L-ACIDO ASPARTICO + L-ACIDO GLUTAMICO + ACIDO AMINOACETICO + CISTINA + L-ORNITINA + L-PROLINA + L-SERINA + L-TIROSINA + L-ARGININA + L-HISTIDINA
NOVA QUIMICA FARMACEUTICA S/A 72593791000111
BROMIDATO DE CITALOPRAM
CITALOPRAM 25351.2157742002-54 06/2018
10033 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUACAO A RDC 31/2014 056405415-7
1.2675.0026.001-9 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
BROMIDATO DE CITALOPRAM
1.2675.0026.002-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14
BROMIDATO DE CITALOPRAM
1.2675.0026.003-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 28
BROMIDATO DE CITALOPRAM
1.2675.0026.004-3 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 24
BROMIDATO DE CITALOPRAM

1.2675.0026.005-1 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
BROMIDATO DE CITALOPRAM
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM 25351.322200/2011-11
05/2017
10833 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUACAO A RDC 31/2014 209825116-8
1.2675.0155.001-9 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.2675.0155.002-9 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.2675.0155.003-7 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.2675.0155.004-5 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
PRODOTTI LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA
5160348000182
EUCALIPTOL + GUAFENESINA + dipirona monoidratada + CANFOSULFONATO DE SODIO - GOMENOL + ACIDO ASCORBICO
FIMGRIPPE 25001.00407780 08/2002
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 231648116-6
1.0858.0024.001-9 24 Meses
SOL INJ A 1 SOL INJ B CT AMP VD INC
EUCALIPTOL + GUAFENESINA + dipirona monoidratada + CANFOSULFONATO DE SODIO - GOMENOL + ACIDO ASCORBICO
1.0858.0024.002-7 24 Meses
SOL INJ A 1 SOL INJ B CT AMP VD INC 1 50 AMP VD INC
EUCALIPTOL + GUAFENESINA + dipirona monoidratada + CANFOSULFONATO DE SODIO - GOMENOL + ACIDO ASCORBICO
QUIRAL QUIMICA DO BRASIL S/A 3866159000135
PACLITAXEL
ONCOTAXEL 25000.00261296-38 10/2011
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 231527916-6
1.2000.0003.001-3 24 Meses
6 MG/ML SOL INJ CX FA VD AMB X 5 ML (REST HOSP)
PACLITAXEL
1.2000.0001.002-1 18 Meses
6 MG/ML SOL INJ CX FA VD AMB X 17 ML (REST HOSP)
PACLITAXEL
PLATINIL 25000.0122592-30 09/2007
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 231581616-6
1.2000.0001.003-2 24 Meses
0,5 MG/ML SOL INJ CT FA VD AMB X 100 ML
VINCRISAN 25000.021393 98-85 05/2008
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 231551516-9
1.2000.0001.000-7 24 Meses
1,0 MG/ML SOL INJ CX AMP VD AMB X 1 ML
1.2000.0001.002-5 24 Meses
1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML
1.2000.0001.003-3 24 Meses
1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 2 ML
1.2000.0001.004-1 24 Meses
1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 5 ML
UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A
60665981000118
ONAPRAZOL
ONAPRAZOL 25000.02095199-58 06/2021
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTACAO - ANVISA 231288616-1
1.0497.1196.001-1 24 Meses
10 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 28
ONAPRAZOL
1.0497.1196.002-8 24 Meses
10 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 14
ONAPRAZOL
1.0497.1196.003-6 24 Meses
10 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 7
ONAPRAZOL

RESOLUÇÃO - IE Nº 1.638, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016
A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aludida ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Definir patentes relacionadas à Gerente-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa:
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO
NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIOS ATIVOS
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETICAO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTACAO DO PRODUTO
PRINCÍPIOS ATIVOS
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTACAO
APROTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA 56998701000116
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
RITMONORAL 25351.0225712004-88 03/2019
1488 MTRICAMENTO NOVO - INCLUSAO DE NOVO ACOM-DICIONAMENTO 074490012-3
1.0553.0309.034-3 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 5
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
1.0553.0309.035-1 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 10
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
1.0553.0309.036-9 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 20
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
1.0553.0309.037-8 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 30
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
1.0553.0309.038-6 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 60
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
CLORIDRATO DE PROPAFENONA 25351.2459842013-60
03/2020
10506 GENERICO - MODIFICACAO PÓS-REGISTRO - CLONE
028295815-4
11488 MTRICAMENTO NOVO - INCLUSAO DE NOVO ACOM-DICIONAMENTO - 074490012-3 - 25351.022571 2004-88)
1.0553.0361.008-8 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 5
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
1.0553.0361.009-6 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 10
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
1.0553.0361.010-4 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 20
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
1.0553.0361.011-2 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 30
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
1.0553.0361.012-0 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC AMB X 60
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
Albiana S.A Indústria Farmacêutica 4834472000719
DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.5178432014-51
03/2020
10506 GENERICO - MODIFICACAO PÓS-REGISTRO - CLONE
223759916-6
(0251) SIMILAR - INCLUSAO DE LOCAL DE FABRICACAO DO MEDICAMENTO DE LIBERACAO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANALISE 216016316-1 - 25351.0004362010-61)
1.3517.0019.008-8 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.3517.0019.007-5 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.3517.0019.006-1 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.3517.0019.009-1 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.3517.0019.010-3 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.3517.0019.011-1 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.3517.0019.012-1 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.3517.0019.013-8 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.3517.0019.014-6 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.3517.0019.015-4 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
BAYER S.A. 18459628000115
TOSILATO DE SORAFENIB
NEXAVAR 25351.2121822007-95 06/2021
10520 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSAO DE LOCAL DE FABRICACAO DO MEDICAMENTO DE LIBERACAO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANALISE 216147716-6
1.7056.0029.001-9 36 Meses
200 MG COM REV CT BL AL / AL X 14
TOSILATO DE SORAFENIB
1.7056.0029.002-7 36 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/interaja/index.html, pelo código 1010201610000022

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

Confira os dados do ato em: https://selodigital.ljpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.net.br/documento/26592801210585534279



CARTÓRIO Autenticação Digital Código: 26592801210585534279-1
Data: 29/01/2021 18:14:37
Valor Total do Ato: R\$ 4,86
Selo Digital Tipo Normal C: ALC52236-TF6K



Cartório Azevedo Bastos
Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br
https://azevedobastos.net.br

Valor Azevedo de M. Carvalh
Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 18:55:38 GMT-03:00. CNIS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser verificado em: https://selodigital.ljpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.net.br/documento/26592801210585534279



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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei N° 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto n° 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal n° 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal n° 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 29/01/2021 08:12:56 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br) Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

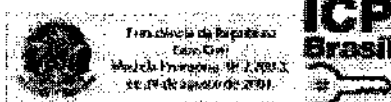
**1º Código de Autenticação Digital:** 26592801210585534279-1 a 26592801210585534279-2

**2º Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013, Provimento CGJ N° 003/2014 e Provimento CNJ N° 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bb52014610a2f3400ab4f86c1e09af728ed58781f7f5538ac7e43d4ab2665580511ce9a0e34ed799b899262c98e941881358aee4cc897452c00244351e4d91f69




Prezado(s) Senhor(es),

Informamos por meio desta, que no dia 23 de outubro de 2019 foi publicado pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), por meio do Diário Oficial da União (D.O.U.) de 23 de outubro de 2019, a Resolução RDC Nº 317, de 22 de outubro de 2019, que dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências, o qual fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos. Ainda, conforme o Art. 9º desta mesma resolução, os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Para fins licitatórios, a cópia da Resolução RDC Nº 317/2019, publicada no D.O.U. de 23 de outubro de 2019, encontra-se apensada à esta justificativa.

Sendo o que se tem para o momento, subscrevemo-nos.

Toledo, 01 de outubro de 2020.

  
 Laura Gomes Castanheira  
 Diretoria de Assuntos Regulatórios  
 Prati, Donaduzzi & Cia Ltda.

PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA  
 Rua Mitsugoro Tanaka, 145  
 Centro Industrial Nilton Arruda  
 CEP 85903-630 - Cx. postal 131 - Toledo-PR-Brasil  
 CNPJ 73.856.593/0001-66



**Centro de Atendimento ao Consumidor**  
 0800 709 9333  
 cac@pratidonaduzzi.com.br  
 Fone/Fax +55 (45) 2103-1166  
 Vendas: 0800 702 1931

[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 28590610200456575125-1  
 Data: 06/10/2020 11:37:52  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,56  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKN45404-08XI



CARTÓRIO

**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Balço dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.net.br>



Éd. Valdir Azevedo Bastos Cavalcanti  
 Titular

TYPB





Ministério da Saúde

SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE

PORTARIA Nº 49, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Torna pública a decisão de incorporar o infiximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infiximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde e de não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Ref.: 25000.122427/2019-15, 0011766278.

O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, no uso de suas atribuições legais e, nos termos dos arts. 20 e 23, do Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2011, resolve:

Art. 1º Incorporar o infiximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infiximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Art. 2º Não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do SUS.

Parágrafo único. A matéria poderá ser submetida a novo processo de avaliação pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - CONITEC, caso sejam apresentados fatos novos que possam alterar o resultado da análise efetuada.

Art. 3º O relatório de recomendação da CONITEC sobre essas tecnologias estará disponível no endereço eletrônico: http://conitec.gov.br/.

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

DEIZIR VIANNA ARAUJO

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no caput deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

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

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

CAPÍTULO II DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

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

- I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;
II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TVFS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período da validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

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

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

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

CAPÍTULO III DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

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

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

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

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

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração: "Art. 12. .... 1. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA; ....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados: I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2009;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

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

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

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

CONSULTA PÚBLICA Nº 730, DE 14 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo, conforme deliberado em reunião realizada em 8 de outubro de 2019, e eu, 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 atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos, 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 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://formisus.datasus.gov.br/site/formulario.php?pid\_aplicacao=50936)

§1º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas contidas no formulário eletrônico, no menu "Resultado", 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 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 Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS, 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. 3º Findo o prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e, ao final, publicará o resultado da consulta pública 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.

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA

Processo nº: 25951.925149/2019-62 Assunto: Proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos

Agenda Regulatória 2017-2020: Tema nº 8.1 - Registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos para saúde

Área responsável: Agência Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS

Diretor Relator: Antônio Barra Torres

CONSULTA PÚBLICA Nº 731, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, 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 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aberto, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 60 (sessenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Resolução que inclui as culturas: abacaxi e cacau, com IMR e IS "Não determinado", na modalidade de emprego (aplicação) foliar, na monografia do ingrediente ativo A04 - ÁCIDO GIBERÉLICO, contido na Relação de Monografias dos Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Omissários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RE nº 165, de 29 de agosto de 2003, no Diário Oficial da União de 2 de setembro de 2003.



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: http://www.gov.br/ajournalizado.html, pelo código: 051201910300345

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



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26590610200465575126-2 Data: 08/10/2020 11:37:53 Valor Total do Ato: R\$ 4,56 Selo Digital Tipo Normal C: AKN45406-7WPX;



Cartório Azevêdo Bastos

Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB (03) 3244-5404 - cartorioazevedobastos.net.br https://azevedobastos.net.br

Rafael Azevêdo Bastos, Titular

TJ/PB



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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/10/2020 11:45:58 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azedobastos.not.br](mailto:autentica@azedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital..

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

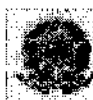
<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26590610200456575125-1 a 26590610200456575125-2

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b64f453e3f1e5c1cc9285a208e76763beec78c6e9970ae020cf2161385bd1e8338c75badb5a0754e79750517cd5b2e70b358aee4cc897452c00244351e4d91f69



Presidência da República  
Como Ciel  
Modelo Presidência Nº 7. ANCL  
02 de 01 de 2010 de 2001





METRONIDAZOL 250 MG - CPS

ITEM 241

20ml. Reagente 2 x 10ml. Calibrador: Imi; Reagente 1: 6 x 40ml, Reagente 2: 4 x 20ml. Calibrador: Imi; Reagente 1: 1 x 300ml, Reagente 2: 1 x 100ml. Calibrador: Imi; Reagente 1: 6 x 30ml, Reagente 2: 3 x 20ml. Calibrador: Imi; Reagente 1: 1 x 250ml. Reagente 2: 1 x 80ml. Calibrador: Imi; Reagente 1: 1 x 30ml, Reagente 2: 1 x 10ml, Calibrador: Imi; Reagente 1: 1 x 60ml, Reagente 2: 1 x 20ml, Calibrador: Imi; Reagente 1: 2 x 60 ml, Reagente 2: 3 x 20 ml. Calibrador: 1 ml; Reagente 1: 6 x 75ml, Reagente 2: 3 x 50ml, Calibrador: Imi

LABORONTAL LTDA. 1.02581-9 Material de Moldagem Odontológica 25351.350213/2007-19 MATERIAL PARA MOLDAGEM A BASE DE SILICONE DE ADESAO ZHERMACK FABRICANTE: ZHERMACK SPA - ITALIA DISTRIBUIDOR: ZHERMACK SPA - ITALIA

SO26 - Registro de Material de Uso Médico IMPORTADO 01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente. MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: http://www.anvisa.gov.br

PRATA - PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - ME 8.009525-5 Instrumento para Dentística 25351.193200/02-43 ESPATULAS PARA MANTUPULAÇÃO DE RESINA PRATA FABRICANTE: PRATA - PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - ME - BRASIL DISTRIBUIDOR: PRATA - PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - ME - BRASIL

RO22 - Revalidação do Registro de FAMILIA de Material de Uso Médico 01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente. MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: http://www.anvisa.gov.br

ROCHE DIAGNÓSTICA BRASIL LTDA 1.02874-1 TAMBORES, SOLUÇÕES ELETROLÍTICAS, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL 25351.644304/2007-17 COBAS TAQSCREEN WASH REAGENT FABRICANTE: Roche Molecular System Inc. - ESTADOS UNIDOS

VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA EPP 8.01025-1 Ventilador Pulmonar a Pressão 25351.032557/2003-10 VENTILADOR ESPRIT FABRICANTE: Respiration, Inc. - ESTADOS UNIDOS DISTRIBUIDOR: Respiration, Inc. - ESTADOS UNIDOS

8071 - Alteração das informações legais de Instrução de Uso/Manual do Equipamento TÉCNICO e/ou Rotulagem de EQUIPAMENTO Médico em Importação 01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente. MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: http://www.anvisa.gov.br

RESOLUÇÃO - RE Nº 172, DE 17 DE JANEIRO DE 2008 O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Resolução-RDC nº 32, de 29 de maio de 2007, resolve: Art. 1º Conceder a Revalidação da Autorização de Modelo, para equipamento eletrônico, na conformidade da relação anexa. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

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

INSTRAMED INDUSTRIA MEDICO HOSPITALAR LTDA 1.02420-5 Cardioversor 25351.229614/2006-16 DEFIBRILADOR CARDIOMAX FABRICANTE - INSTRAMED INDUSTRIA MEDICO HOSPITALAR LTDA - BRASIL DISTRIBUIDOR : INSTRAMED INDUSTRIA MEDICO HOSPITALAR LTDA - BRASIL CARDIOMAX CLASSIF : III AM-1024295009 REVALIDAÇÃO DE AUTORIZAÇÃO DE MODELO

RESOLUÇÃO - RE Nº 172, DE 17 DE JANEIRO DE 2008

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve: Art. 1º Conceder o Registro de Medicamento Genérico, Recurso Administrativo por Reconhecimento de Indiferimento, Alteração de Produção do Medicamento, Inclusão de Nova Apresentação Comercial, e Declarar a Caducidade de Registro de Medicamento Genérico, conforme relação anexa. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

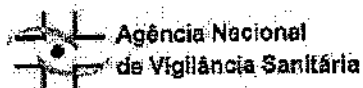
ANEXO

EMISSA 1.0035-1 MAREFATO DE DEXCLORFENIRAMINA ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS Referencia - polaramine 25351.442229/2007-46 01/2013 COMERCIAL 1.0181.0531.001-1 24 Meses 2,8 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0235.0862.008-8 24 Meses 2,8 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0235.0862.008-8 24 Meses 2,8 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO EUROFARMA LABORATORIOS LTDA (EMISSA) CILOSTAZOL ANTITROMBOTICO Referencia - CYPRIALAT 25351.407520/2006-20 01/2013 COMERCIAL 1.0043.0992.001-7 18 Meses 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0043.0992.002-5 18 Meses 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0043.0992.003-3 18 Meses 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0043.0992.007-9 18 Meses 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 8 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0043.0992.008-4 18 Meses 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 8 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0043.0992.009-1 18 Meses 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0043.0992.010-8 18 Meses 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0043.0992.006-8 18 Meses 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0043.0992.007-9 18 Meses 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 8 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0043.0992.008-4 18 Meses 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 8 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO LABORATORIO NEO QUIMICA COMERCIO E INDUSTRIA LTDA 1.00465-6 AMINOFILINA BRONCODILATADORES Referencia - Aminofilina Sinhoz 25351.467687/2007-95 01/2013 COMERCIAL 1.0465.0453.001-3 24 Meses 200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 (EMB HOSP) 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0465.0453.002-3 24 Meses 200 MG COM CX BL AL PLAS INC X 60 (EMB HOSP) 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0465.0453.003-1 24 Meses 200 MG COM CX BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO

COMERCIAL 1.0465.0453.004-1 24 Meses 200 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0370.0384.001-2 24 Meses 200 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO - S/A 1.00370-7 OFLOXACINO ANTIINOTICOS SISTEMICOS SIMPLES Referencia - FLOXSTAT 25351.162240/2002-18 09/2007 COMERCIAL 1.0370.0384.001-2 24 Meses 40 MG/ML SOL INJ CT FR AMP VD INC X 10 ML 140 CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0370.0384.002-0 24 Meses 40 MG/ML SOL INJ CT 50 FR AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP) 140 CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0370.0384.003-9 24 Meses 40 MG ML SOL INJ CT 100 FR AMP VD INC X 10 ML (PMR HOSP) 140 CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO MIDLEVISA INDUSTRIA FARMACUTICA 1.00181-4 ALPRAZOLAM (Port. 344/98 Lista B I) ANSIOLITICOS SIMPLES Referencia - Frontal 25351.382294/2006-21 01/2013 COMERCIAL 1.0181.0531.001-6 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO ALPKA201AM - (Portaria 344/ 98 Lista B I) ANSIOLITICOS SIMPLES Referencia - Frontal 25351.382294/2006-21 01/2013 COMERCIAL 1.0181.0531.002-4 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0181.0531.002-2 24 Meses 0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0181.0531.004-0 24 Meses 0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO ALPKAZOLAM (PORT. 344/98 LISTA B I) ANSIOLITICOS SIMPLES Referencia - Frontal 25351.382294/2006-21 01/2013 COMERCIAL 1.0181.0531.005-9 24 Meses 1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO ALPKAZOLAM - (Portaria 344/ 98 Lista B I) ANSIOLITICOS SIMPLES Referencia - Frontal 25351.382294/2006-21 01/2013 COMERCIAL 1.0181.0531.006-7 24 Meses 1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0181.0531.009-5 24 Meses 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0181.0531.008-3 24 Meses 0,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0181.0531.009-1 24 Meses 0,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO ALPKAZOLAM (PORT. 344/98 LISTA B I) ANSIOLITICOS SIMPLES Referencia - Frontal 25351.382294/2006-21 01/2013 COMERCIAL 1.0181.0531.010-5 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0181.0531.012-1 24 Meses 1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0181.0531.013-1 24 Meses 1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO ALPKAZOLAM - (Portaria 344/98 Lista B I) ANSIOLITICOS SIMPLES Referencia - Frontal 25351.382294/2006-21 01/2013 COMERCIAL 1.0181.0531.014-8 24 Meses 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO NATURE'S PLUS FARMACEUTICA LTDA 1.00583-J MAREFATO DE DEXCLORFENIRAMINA ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS Referencia - polaramine 25351.136835/2007-22 01/2013 COMERCIAL 1.0583.0599.001-1 24 Meses 2,8 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0583.0599.002-8 24 Meses 2,8 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0583.0599.003-6 24 Meses 2,8 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO CLORIDRATO DE METOPROLOPAMIDA ANTIMETICOS E ANTINAUSEAS Referencia - FLASIL 25351.392275/2006-11 01/2013







**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: <b>PRATI, DONADUZZI &amp; CIA LTDA</b>	
CNPJ: <b>73.856.593/0001-66</b>	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) <b>25531.199830/2007-88</b>
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) <b>143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO</b>	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Contado este formulário ANVISA)	Nº do Expediente: (Prescritos somente para Petição Secundária) <b>JSCA</b>
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: <b>COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE</b>	

Observações:  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO METRONIDAZOL 250 MG COMPRIMIDO REVESTIDO.**

**143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



**ELSO AGUSTINHO PRATI**  
CPF: 336.841.549-20

Toledo, 19/07/2012

Local e data

Nome do Responsável Legal ou Representante Legal

Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal



0000

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Registro		A Identificação do Documento (Uso do Origem de V.S.)	
B Número do Processo/Origem		C Presente	D Formulário (Produto) e (Apres.) Anexos
01 2 5 3 5 5 4 9 9 8 0 0 0 7 3 8 0 7		(Dia / Mês / Ano)	03
E Dados da Empresa		Número de Inscrição/Cadastro	
04 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 8 4 3 5	
06		Número de Autenticação/Cadastro	
06		07	
B' Dados do Produto		Verificação (Mês / Ano)	
08 0 7 9 1 9 4 7 ANEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS		09 0 1 1 3	
Nome do Produto			
10 M E T R O N I D A Z O L			
E Referências do Similar (Exclua o registro cancelado)			
Empresa Detentora			
11 S A N Q F I A V E R T I S F A R M A C E U T I C A L T D A			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 1 1 3 0 0 0 8 7 8		13 ELAOR	
F Dados Relacionados à Fórmula			
14	15	16	17
F.Física	Companheiras	Código	18
			19
			20



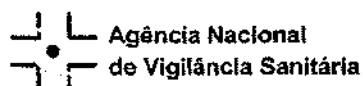
v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 29/11/2021 16:22:30 que o documento de hash (SHA-256) 3ba59eb22834602411b8a7b03c2b40cca69d569f76b23b55bb7c94f11cc6e8 foi validado em 29/11/2021 16:12:26 através da transação blockchain 0x2b4f832295b3c6204ea9d0a056103d17732a8795a3e0c964bd95a8cebe22ba6e e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 39849)



6012

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Use do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem 01 2 5 3 5 1 1 9 9 3 6 0 7 8 8		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos 02 21 de
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimos somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
D1 1 4 3 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO		02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante 22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		Número Autorização / Cadastro 23 1 0 2 5 5 2 6	
Município de Fabricação 24 TOLEDO		U.F. de Fabricação 25 P R	
		Código do Município 26 2 7 7 0 0	
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro 27 1 2 5 5 8 0 1 8 2 0 0 3 4		1 Institucional 2 Injust./Profissional 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade 29 1 1 Dias ou 2 4 Meses 1 3 Anos			
Nome do Produto 30 M E T R O N I D A Z O L			
Complemento do Nome ou Marca 31		No. Da Apres. na fórmula 32 0 0 1	
Apresentação do Produto 33 2 5 0 M G C D M R E V . B L A L P L A S			
Forma Física / Farmacêutica 34 1 0 1 0 4 0 COMPRIMIDO REVESTIDO			
Restrição de Uso / Venda 35 1 3 SOB RETENÇÃO DE RECIBTA		Cuidados de Conservação 36 0 1 1 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 7 E 30°C), EM LUGAR SECO, FRESCO E PROTEGER DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária 37 0 1 2 6 BLÍSTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO OPACO		Embalagem Externa 38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA	





### PETIÇÃO

(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.199836/2007-88
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída este folha de rosto) # 36 folhas - <i>base</i>	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE	

Observações:  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO METRONIDAZOL 250 MG COMPRIMIDO REVESTIDO

143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
Presencial

UNIAPI Recebido em: 17/05/2017

201701100786PR

Responsável: Eduardo Takao

GEDOCC/ANVISA  
ENTRADA  
17.05.2017  
Wilson Batista Pinheiro  
SIAPE 225774

Toledo, 02/05/2017	ELSO AGUIAR PRATI	<i>[Assinatura]</i>
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		<b>A</b> Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
Produto			
<b>B</b> Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários Anexos (Produto) e (Apres.)
01 2 5 3 5 1 1 9 9 8 3 6 0 7 8 8		02	03
<b>C</b> Dados de Empresa			
Detentora		Número de Autorização/Cadastro	
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 6 8 5	
Cederite (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
<b>D</b> Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)	
08 0 7 0 1 0 1 7 AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS		09 0 1 2 3	
Nome do Produto			
10 M E T R O N I D A Z O L			
<b>E</b> Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora			
11 S A N O F I - A V E N T I S F A R M A C E U T I C A			
L T D A			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 1 1 3 0 0 0 0 7 8		13 FLAGYL	



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 29/11/2021 16:22:30 que o documento de hash (SHA-256) 3be59eb22834602411b8a7b03c12b40cca69d569f76b23b55b67c94f11cc6e8 foi validado em 29/11/2021 16:12:26 através da transação blockchain 0x2b4f832295b3c6204ea9d0a056103d17732a8795a3e0c864bd95a8cbe22ba6e e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 39649)





Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01 2 5 3 5 1 1 9 9 8 3 6 0 7 8 8		02	21 0 0 3 de 0 0 8
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 3 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO		02	
03		04	
- Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 PRATI.DONADUZZI & CIA LTDA		23 1 0 2 5 6 8 5	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 TOLEDO		25 P R	26 2 7 7 0 0
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional	2 Indust./Profissional
27 1 2 5 6 8 0 1 8 2 0 0 3 4		X 3 Comercial	4 Restrito a Hospitais
Tempo de validade			
29 1 1 Dias ou 2 4		X 2 Meses	3 Anos
Nome do Produto			
30 METRONIDAZOL			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 2 5 0 M G C O M R E V C T B L A L P L A S O			
P C X 6 0 0 ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica			
34 1 0 1 0 4 0 COMPRIMIDO REVESTIDO			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 3 SOB RETENÇÃO DE RECEITA		36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 1 2 6 BLISTER DE ALUMÍNIO/ PLÁSTICO OPACO		38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA	

000009



REVALIDAÇÃO



INDUSTRIA DE BEBIDAS REFLEXA LTDA 06.929.454/0001-28
EXTRATO DE CHAPÉU-DE-COURO
25351.2974382013-21
ADITIVOS
402 Avaliação do Pedido de Inclusão de Aditivos Alimentares e ou
Condicionantes de Tecnologia

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS
E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 89, DE 11 DE JANEIRO DE 2018

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos
Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela
Portaria Nº 600, de 10 de abril de 2017, atida ao disposto no art. 54,
I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de
fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Considerar a revalidação automática do registro do
medicamento fitoterápico sob o nº de processo constante do anexo
desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360 de
1976.

Art. 2º A revalidação abrange o pedido de renovação de
registro que já teve manifestação por parte da Anvisa para o qual
optou manter com decisão de indeferimento e que se encontra com
recurso administrativo ou que aguarda decisão da Anvisa.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a análise do
recurso administrativo protocolado contra decisão de indeferimento
da renovação anterior nem a continuidade da análise da petição de
renovação de registro requerido.

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

Art. 4º O medicamento revalidado pode ser consultado,
assim como suas apresentações válidas, no link:
http://www7.anvisa.gov.br/datasite/Consulta\_Produto/consultar\_medicamento.asp

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

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

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL

NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE
MARJAN INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA
PROSTATINHB 01/2023
2535100669921 1534905174

RESOLUÇÃO-RE Nº 90, DE 11 DE JANEIRO DE 2018

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos
Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela
Portaria Nº 600, de 10 de abril de 2017, atida ao disposto no art. 54,
I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de
fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Considerar a revalidação automática do registro de
medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinâmicos,
fitoterápicos, biológicos sob o nº de processo constante do anexo
desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de
1976.

Art. 2º A revalidação abrange o pedido que ainda não foi
objeto de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

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

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

Art. 4º O medicamento revalidado pode ser consultado,
assim como suas apresentações válidas, no link:
http://www7.anvisa.gov.br/datasite/Consulta\_Produto/consultar\_medicamento.asp

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

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

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL

NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A
TEUPANTOL 01/2023
25351435420201213 1110114178
FARMARIN INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA
FARMARIN CPHD 01/2023
2500029469689 1235606178
FRESENCO KABI BRASIL LTDA

- ICABIVEN 01/2023
25351028060031 1397846171
DIPEPTIVEN 01/2023
25900313609691 1422698177
NEPHROTECT 01/2023
253512482200754 1476571173
HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACÉUTICA SA
SOLUÇÃO SALINA BALANCEADA - HALEX ISTAR 01/2023
25351167676200201 1392888171
AR-SE PHARMA LTDA
POLIPEPTERICO 01/2023
25351062700201703 1519151176
UNIAO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
LACRIFILAS 01/2023
25351021818200336 1593005173
EIROFARMA LABORATORIOS S.A.
DIEMOLENTA FORM Glicosé 01/2023
25351007233201234 1601290171
HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO S/A
REGALIM 01/2023
25251201802300209 1221194177
KAWA KAWA HERBARIUM 01/2023
25351201804200245 1313921179
GARRA DO DIAHO HERBARIUM 01/2023
2502323092695 1490395174
LABORATORIO CATARINENSE LTDA
PHYTOFIN 01/2023
2535116531300268 1236551170
HOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA
AD-MUC 01/2023
29351217831200230 1266493172
EUFAN INDUSTRIA QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL
S/A
BROMELIN 01/2023
25351164924200215 1517813177
APSEN FARMACÉUTICA S/A
Molucor 01/2023
25900244599742 1413284179
BLAU FARMACÉUTICA S.A.
Trixton 01/2023
25351325709201339 1436587170
HOFHIRINGER INGENIERING DO BRASIL QUÍMICA E
FARMACÉUTICA LTDA.
Diosonin 01/2023
25351143265200565 0661595173
DRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A
Dramavil D6 01/2023
25351335300201241 1623577179
RANSTEFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Raneston 01/2023
25351281139291742 1263456171
CAZI QUÍMICA FARMACÉUTICA INDUSTRIA E COMÉRCIO
LTDA
Dorflex 01/2023
2500012097991 1432035175
ELI LILLY DO BRASIL LTDA
Cialis 01/2023
25351033070151 9899422,70
PMS SIGMA PHARMA LTDA
Desloratadina 01/2023
25351167802001670 1413846171
EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
Insulina protinae - Hidrocloridrato 01/2023
2535135139200679 1351584171
EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
Pentonin 01/2023
25000066099750 1426992177
EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
Pondera 01/2023
25000122489790 1594574170
EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
Gissa 01/2023
25351004370201125 1394150179
EIROFARMA LABORATORIOS S.A.
Tros-e 01/2023
2535109715200300 1394148173
GLOBAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A
Capea 01/2023
25351222099200210 0382655175
GLOBAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A
Follina 01/2023
25351222099200221 0468862174
GLOBAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A
Lorinil 01/2023
25351222099200231 0929380179
JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA
Letrovina 01/2023
250000926945651 960407174
JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA
Systec saqui 01/2023
25000060159734 0696563172
LABORATIL FARMACÉUTICA LTDA
Bismecan complexo 01/2023
25000344759619 1474014179
LABORATORIO GLOBO LTDA
Laboratório de epinephorin 01/2023
253514063200615 0667414177
LABORATORIO GLOBO LTDA
Oxyplus 01/2023

- 250000041269771 0667309171
LABORATORIO GLOBO LTDA
Noracim 01/2023
2500010759713 0667416170
LABORATORIO QUÍMICO FARMACÉUTICO BERGAMO LTDA
alfemradim 01/2023
25351475740201014 1421539170
LABORATORIO QUÍMICO FARMACÉUTICO BERGAMO LTDA
Femigestril 01/2023
25000020979702 1421534179
LABORATORIO QUÍMICO FARMACÉUTICO BERGAMO LTDA
Alonex 01/2023
25351193583201039 1421531171
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A
cloridrato de amantadina (pol. 34498 Itatá cl) 01/2023
25351087352200797 0466307179
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A
cloridrato de dopamina 01/2023
2535118495209276 0486457174
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A
lorazepam (pac.36498, Itatá bl) 01/2023
253510863420998 0471901172
LUNDBECK BRASIL LTDA
Clonopin 01/2023
25351204780200286 1371602176
NABRA FARMACÉUTICA LTDA
Fartum 01/2023
25351404129201041 1539243171
MARJAN INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA
Lowarun 01/2023
250001010589706 1421519175
MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA
rosuvastatina cálcio 01/2023
2535168634201404 0895832174
MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA
alprazolam 01/2023
25351664163201409 0934554173
MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA
acetaminofen/dipropionato de betametazona/cloridrato de neomicina
01/2023
2535167800201455 0936150172
MDDIHY FARMACÉUTICA LTDA
cetocetarol + dipropionato de betametazona + sulfato de neomicina
01/2023
25351682031020467 0936767174
MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA
cloridrato de nifedipina 01/2023
25351700142201473 0766264170
MORUMQUÍMICA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.
Ibuprofen 01/2023
2535100791320160 1433406172
MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA
Ezetrol 01/2023
25351184920200292 0698970175
MORUMQUÍMICA INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS
FARMACÉUTICOS LTDA
tiocetazolil 01/2023
25351102155201028 0649368178
MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS
FARMACÉUTICOS LTDA
Cocodamol 01/2023
25351363146201112 0600203170
MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS
FARMACÉUTICOS LTDA
Dacronil 01/2023
2502505272200 0796465170
MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS
FARMACÉUTICOS LTDA
Fononyl 01/2023
253510244670187 0823734174
MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS
FARMACÉUTICOS LTDA
Avinolab 01/2023
2502505277100 0767469174
NOVAFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
succinato sódico de miltipronidolona 01/2023
2535134284200751 1495186170
NOVAFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Tioxin 01/2023
25351372091200716 1394341173
OMEFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Vegronil 12/2022
25000000009758 0515497179
OPEM REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA E
DISTRIBUIDORA LTDA
Tiamoxil 01/2023
253510389640405 0219449178
PHARLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A.
Cortican 01/2023
25000236659535 1477907172
PHARMASCITRAC INDUSTRIA FARMACÉUTICA EIRLI
Soforan 01/2023
25000176369791 1479598171
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
salbutamolato de oclupolamina 01/2023
253510262300215 0284304174
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
merfenidol 01/2023
25351198936200788 0928350171

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico
http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código
0001201801150005

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



V3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 29/11/2021 18:22:10 que o documento de hash (SHA-256)
3ba59eb22834802411b8e7a05c2b10cca89d56876b2755067e94f11c0b6f foi validado em 29/11/2021 16:12:26 através de transação blockchain
02cb18c229393c624e990906103d17732a8795340c664e95a0c0b220e0e e pode ser verificado em
https://www.dautin.com/Fw6/txc (MID 39949)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajai - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **3ba59eb22834602411b8a7b03cf2b40cca69d569f76fb23b55bb7c94f11cc6e8** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **39649** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**RMS - METRONIDAZOL 250 MG**", cujo assunto é descrito como "**RMS - METRONIDAZOL 250 MG**", faz prova de que em **29/11/2021 16:13:13**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **29/11/2021 16:14:53** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x2b4f832295b3c6204ea9d0a056103d17732a8795a3e0c864bd95a8cebe22ba6e**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



Prezado(s) Senhor(es),

Informamos por meio desta, que no dia 23 de outubro de 2019 foi publicado pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), por meio do Diário Oficial da União (D.O.U.) de 23 de outubro de 2019, a Resolução RDC Nº 317, de 22 de outubro de 2019, que dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências, o qual fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos. Ainda, conforme o Art. 9º desta mesma resolução, os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.


Para fins licitatórios, a cópia da Resolução RDC Nº 317/2019, publicada no D.O.U. de 23 de outubro de 2019, encontra-se apensada à esta justificativa.

Sendo o que se tem para o momento, subscrevemo-nos.

Toledo, 01 de outubro de 2020.

*Dr. João R B Marim*  
 Laura Gomes Castanheira  
 Diretoria de Assuntos Regulatórios  
 Prati, Donaduzzi & Cia Ltda.

PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA  
 Rua Mitsugoro Tanaka, 145  
 Centro Industrial Nilton Arruda  
 CEP 85903-630 - Cx. postal 131 - Toledo-PR-Brasil  
 CNPJ 73.856.593/0001-66

 Centro de Atendimento ao Consumidor  
 0800 709 3333  
 cac@pratidonaduzzi.com.br  
 Fone/Fax +55 (45) 2103-1166  
 Vendas: 0900 702 1331

[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26590610200456575125-1  
 Data: 06/10/2020 11:37:52  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,56  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKN45404-08XI



CARTÓRIO

**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.net.br>

  
 Valdir Azevedo Bastos, Cartório Azevedo Bastos  
 Titular

TJ/PB



Ministério da Saúde

SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE

PORTARIA Nº 49, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Torna pública a decisão de incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde e de não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Ref.: 25000.122427/2019-15, 0011766278.

O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, no uso de suas atribuições legais e, nos termos dos arts. 20 e 23, do Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2011, resolve:

Art. 1º Incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS. Parágrafo único. Conforme determina o art. 25, do Decreto nº 7.646/2011, as áreas técnicas terão prazo máximo de 180 (cento e oitenta) dias para efetivar a oferta dos referidos medicamentos ao SUS.

Art. 2º Não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do SUS.

Parágrafo único. A matéria poderá ser submetida a novo processo de avaliação pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - CONITEC, caso sejam apresentados fatos novos que possam alterar o resultado de análise efetuada.

Art. 3º O relatório de recomendação da CONITEC sobre essas tecnologias estará disponível no endereço eletrônico: <http://conitec.gov.br/>.

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

DENIZAR WANNIA ARAUJO

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no caput deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos a notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos a notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecerem a notificação de medicamentos e a declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir da data de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decurso de regularização.

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

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

CAPÍTULO II DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

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

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

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

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

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

CAPÍTULO III DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o pleiteio da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 256, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

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

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

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

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2008, passa a vigorar com a seguinte alteração:

Art. 12. 1. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA; (NR)

Art. 12. Ficam revogados: I - os itens 18, 19, 23 e 24.A do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003.

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 159, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2015;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 83, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

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

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

WILLIAM DIB

Diretor-Presidente

CONSULTA PÚBLICA Nº 730, DE 14 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo, conforme deliberado em reunião realizada em 8 de outubro de 2019, e eu, 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 atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos, 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 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://formus.datasus.gov.br/site/formulario.php?id\\_aplicacao=50936](http://formus.datasus.gov.br/site/formulario.php?id_aplicacao=50936)

§1º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas contidas no formulário eletrônico, no menu "resultado", 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 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-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS, 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. 3º Findo o prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e, ao final, publicará o resultado da consulta pública 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.

WILLIAM DIB

Diretor-Presidente

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA

Processo nº: 25351.925149/2019-62

Assunto: Proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos

Agenda Regulatória 2017-2020: Tema nº 8.1 - Registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos para saúde

Área responsável: Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS

Diretor Relator: Antônio Barra Torres

CONSULTA PÚBLICA Nº 731, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, 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 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aberto, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 60 (sessenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Resolução que inclui as culturas: abacaxi e caqui, com LMR e IS "Não determinado", na modalidade de emprego (aplicação) foliar, na monografia do ingrediente ativo A04 - ÁCIDO GIBERÉLICO, contido na Relação de Monografias dos Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RE nº 165, de 29 de agosto de 2003, no Diário Oficial da União de 2 de setembro de 2003.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/validacao/ce.html>, pelo código: 06552019107300345

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



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26590610200456575125-2
Data: 06/10/2020 11:37:53
Valor Total do Ato: R\$ 4,50
Selo Digital Tipo Normal C: AKN45405-7WPX



Cartório Azevedo Bastos

Av. Presidente Epifânio Pessoa - 144
Bairro de Estado, João Pessoa - PB
(83) 3244-9404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<http://azevedobastos.net.br>



El. Valdeir Azevedo Bastos, Titular

TPB

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/10/2020 11:45:58 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26590610200456575125-1 a 26590610200456575125-2

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b64f453e3f1e5c1cc9285a208e76763beec78c6e9970ae020cf2161385bd1e8338c75badb5a0754e79750517cd5b2e70b358aee4cc897452c00244351e4d91f69



Presidência da República  
Cartório Civil  
Município de João Pessoa - PB  
66.29 (R. Epitácio Pessoa) - 58030-000









25.000 UFG CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 700 APLIC (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1560.0135.006-1 24 Meses  
 25.000 UFG CREM VAG CX 100 BG AL X 60 G + 1400 APLIC (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1560.0135.007-1 24 Meses  
 25.000 UFG CREM VAG CT BG PLAS OPC X 60 G + 14 APLIC 07  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 1.0781-7-7  
 MONONITRATO DE TIAMINA + RIBOFLAVINA-S-FOSFATO DE SÓDIO - CLORIDRATO DE PRIDOXINA + CIANOCOBALAMINA + NICOTINAMIDA + INOXIPANTENOL VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS BELEXA 25331.6447572009-24 06/2015  
 COMERCIAL 1.7817.0628.001-4 12 Meses  
 1 MG + 0,132 MG + 0,33 MG - 3,33 MCG - 3,0 MG - 0,851 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML  
 BELEXA 10092 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
 EUROFARMA LABORATORIOS S.A. 1.00043-8  
 CITRATO DE TANOXIPIDIO ANTINEOPLASICO  
 Referência - NOLVADEX D 25351.4800772009-77 04/2013  
 COMERCIAL 1.0043.0982.001-2 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30  
 Não informado  
 1411 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0982.002-0 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 250 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1411 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 AMPICILINA ANIDRA PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO  
 AMPLACILINA 25992.09162661 06/2013  
 COMERCIAL 1.0043.0687.008-6 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 69 ML  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0687.009-4 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 140 ML  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0687.014-0 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 140 ML + SER X 19 ML  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0687.021-3 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 140 ML + CP MED  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0687.022-1 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 GERMED FARMACEUTICA LTDA 1.00583-3  
 RISPREDONATO SÓDICO SUPRESSORES DA REABSORÇÃO OSSEA OSTEOBLOCK 25351.135-4/2009-41 10/2014  
 COMERCIAL 1.0583.0674.001-7 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.002-5 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.003-3 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.004-1 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.005-1 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12  
 Não informado

1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.006-8 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.007-6 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 16  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.00311-3  
 GLICOSE ANIDRA REIDRATANTES PARENTERAIS  
 GLICOSE HALEX ISTAR 25001.00821278 03/2014  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.100-5 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.103-1 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.106-4 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.143-9 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.146-3 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.149-8 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.152-8 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.154-4 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.156-0 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.158-7 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.160-9 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.196-1 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.198-6 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.200-1 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL

RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.202-8 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 PLATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-5  
 SULFATO DE MEDICINA I BACITRACINA ZINCA  
 AKTINFRCCIOSOS TOPICOS-ASSOCIADOS MEDICAMENTOSAS  
 Referência - Ncbecotm 25351.119479/2005-11 07/2015  
 COMERCIAL 1.2568.0128.001-3 24 Meses  
 5 MCG + 250 UFG POM DERM CX 200 BG AL X 15 G (EMB HOSP)  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.002-1 24 Meses  
 5 MCG + 250 UFG POM DERM CT BG AL X 50 G  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.003-1 24 Meses  
 5 MCG + 250 UFG POM DERM CT BG AL X 15 G  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.004-8 24 Meses  
 5 MCG + 250 UFG POM DERM CX 50 BG AL X 50 G (EMB HOSP)  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.005-6 24 Meses  
 5 MCG + 250 UFG POM DERM CT BG AL X 10 G  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.006-4 24 Meses  
 5 MCG + 250 UFG POM DERM CX 200 BG AL X 10 G (EMB HOSP)  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 PRODOTT LABORATORIO FARMACOTICO LTDA 1.00532-4  
 CLORIDRATO DE VERAPAMIL ANTILANGINOSOS E VASODILATADORES  
 Referência - DILACORON 25000.09116088 09/2008  
 COMERCIAL 1.0683.0115.001-0 36 Meses  
 40 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20  
 VERAPIL CLORIDRATO DE VERAPAMIL (0087) SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
 VITAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.00392-3  
 SIFENIDAZOL AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS  
 SECDAZOL 25000.01647599-80 12/2015  
 COMERCIAL 1.0392.0107.020-1 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2  
 Não informado  
 143 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS  
 COMERCIAL 1.0392.0107.021-1 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4  
 Não informado  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS  
 COMERCIAL 1.0392.0107.022-8 24 Meses  
 COORDENAÇÃO DE MEDICAMENTOS FITOTERAPÊUTICOS E DINAMIZADOS  
 NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO CADASTRO - UF PRINCÍPIO ATIVO  
 CLASS/CAT DESCRIÇÃO  
 MARCA OU REFERÊNCIA NÚMERO DO PROCESSO VENCIMENTO  
 DESTINAÇÃO NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE  
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
 NOME COMERCIAL  
 ASSUNTO DESCRIÇÃO  
 ATIVUS FARMACEUTICA LTDA 1.01861-1  
 FOSFATO DE CÁLCIO TRÍBASICO - COLCÁLCIFROL VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS  
 FOSTEO D 25351.103857/2012-45 07/2018  
 COMERCIAL 1.1861.0274.001-0 24 Meses  
 600 MG - 400 UH COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30  
 Não informado  
 1577 ESPECIFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1861.0274.002-9 24 Meses  
 600 MG - 400 UH COM REV CT BL AL PLAS BCO X 60  
 Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/ide/ide.html>, pelo código 1010201307080035

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

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26592801214074129122>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801214074129122-2  
 Data: 28/01/2021 18:14:57  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALC52324-T2R2;



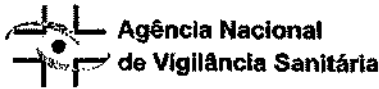
Cartório Azevedo Bastos  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-8404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<http://azevedobastos.not.br>

Valor Azevedo M. Covacani  
 TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 19:04:55 GMT-03:00. CNIS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.





**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.119479/2005-11
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha de rosto)	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo do Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE	

**Observações:**  
**PROCESSO DE RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO SULFATO DE NEOMICINA + BACITRACINA ZÍNCICA 5 MG/G + 250 UI/G POMADA DERMATOLÓGICA.**

143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

Agência Nacional **Presencial**  
de Vigilância Sanitária  
UNAP    Recebido em: 12/11/2014

201411120197PR  
Responsável: Wilson Batista Pinheiro

**CELSO AGUSTINHO PRATI**  
CPF: 936.641.549-20

07/11/2014 Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
----------------------------	--	--

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26592801214074129122>

	<b>CARTÓRIO</b> Autenticação Digital Código: 26592801214074129122-3 Data: 28/01/2021 18:14:57 Valor Total do Ato: R\$ 4,66 Selo Digital Tipo Normal C: ALC52325-FSXR;		<b>Cartório Azevedo Bastos</b> Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB (83) 3244-5484 - cartorio@azevedobastos.not.br <a href="https://azevedobastos.not.br">https://azevedobastos.not.br</a>	Valor Assinado de M. Cavalcanti Titulo	

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 19:04:55 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

0003

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		<b>A</b> Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
<b>B</b> Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos
01	2 5 3 5 1 1 1 9 4 7 9 0 5 1 1 0 2		03
<b>C</b> Dados do Empresa			
Detentora 04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.		Número de Autorização/Cadastro 05 1 0 2 5 6 8 5	
Cedente (Confirme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
<b>D</b> Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria 08 0 7 1 0 0 2 4 ANTI-INFECCIOSOS TÓPICOS - ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS		Vencimento (Mês / Ano) 09 0 7 2 0	
Nome do Produto 10 S U L F A T O D E N E O M I C I N A + B A C I T R A C I N A Z I N G I C A			
<b>E</b> Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora 11 A L T A N A P H A R M A A G			
Número de Registro 12 1 0 5 3 9 0 0 9 6		Nome do Produto 13 Nebacetin	

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26592801214074129122>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801214074129122-4  
 Date: 28/01/2021 18:14:57  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALC52326-9N0U;



**Cartorio Azevedo Bastos**

Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-6464 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>



Valdeir Azevedo do M. Cavalcanti  
 Titular

T.JPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 19:04:55 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

0014

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01 2 5 3 6 1 1 1 9 4 7 9 0 5 1 1		02	21 0 0 5 de 0 0 5
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 3 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO		02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.		23 1 0 2 5 6 8 5	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 TOLEDO		25 P R	26 2 7 7 0 0
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional 2 Indust./Profissional	
27 1 2 5 6 8 0 1 2 8 0 0 6 4		X 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade			
29		1 Dias ou 2 14 X 2 Meses 3 Anos	
Nome do Produto			
30 S U L F A T O D E N E O M I C I N A + B A C I T R A C I N A Z I N C I C A			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 5 M G / G + 2 5 0 U / G P O M D E R M C X 2 0 0 B G A L X 1 0 G ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica			
34 4 1 4 0 7 7 POMADA DERMATOLÓGICA			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 0 5 SEM PRESCRIÇÃO MÉDICA		36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30° C), EM LOCAL SECO, FRESCO E AO ABRIGO DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 0 8 8 BLSNAGA DE ALUMÍNIO		38 1 5 0 CAIXA DE PAPELÃO COM COLMÉIA	

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ljpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.nol.br/documento/26592801214074129122-5>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801214074129122-5  
Data: 28/01/2021 18:14:57  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: ALC52327-421C;



Cartório Azevedo Bastos  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5484 - cartorio@azevedobastos.nol.br  
<https://azevedobastos.nol.br>



TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 19:04:55 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61.072.392/0001-33	25351.088692/2013-15	01204201-4	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61.072.392/0001-33	25351.199921/2013-02	028166/13-0	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61.072.392/0001-33	25351.208459/2013-10	029658213-2	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 02.233.431/0001-29	25351.596716/2014-04	876506/11-7	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 02.233.431/0001-29	25351.139210/2014-07	1855971a-7	154 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
ELISFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ME 03.105.092/0001-03	25351.554671/2011-13	70702111-1	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
ELISFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ME 03.105.092/0001-03	25351.099456/2013-07	0437045013-0	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
ELISFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ME 03.105.092/0001-03	25351.071021/2013-28	064415212-2	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
NATVITA IND. QUÍM. LTDA - 61.271.900/0001-19 TEVA FARMACÉUTICA LTDA 03.103.512/0001-08	25351.073368/2004-22 25351.083635/2014-00	06127202-1 11567911-9	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento 150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
TEVA FARMACÉUTICA LTDA 03.103.512/0001-08	25351.244472/2011-05	507201/11-0	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 05.161.069/0001-10	25351.007060/2011-15	010320913-2	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 05.161.069/0001-10	25351.770232/2011-05	957308/10-4	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 05.161.069/0001-10	25351.010991/2011-55	014607/11-9	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 05.161.069/0001-10	25351.115491/2013-20	016620/112-1	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 05.161.069/0001-10	25351.066687/2013-21	009446413-2	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
SAPIKA FARMA I ANÁLISIS QUÍMICO S.A 43.312.529/0001-01	25351.555241/2012-13	079548/12-0	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA 02.203.532/0001-40	25351.112679/2013-27	016161/12-4	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
INDUSTRIA FARMACÉUTICA MEXICANA DO BRASIL S.A. 04.138.716/0001-54	25351.310077/2012-09	054372/12-0	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
INDUSTRIA FARMACÉUTICA MEXICANA DO BRASIL S.A. 04.138.716/0001-54	25351.310422/2012-26	054375/12-7	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
MIXAFARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 06.620.745/0001-09	25351.066131/2012-17	049701/12-4	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento
LIDOS FARMACÉUTICA LTDA 01.220.314/0001-25	25351.740874/2013-41	1007192/13-7	155 - GÊNÉRICO - Registro de Medicamento

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.404, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 31 de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 49 e no inciso II do art. 31 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 25 de julho de 2015, resolve:

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

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

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

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas representações validas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/dataviva/Consulta\\_Produto/consulta\\_medicao.asp](http://www7.anvisa.gov.br/dataviva/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
ALCHE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS S.A.	2599100819/000	Canadara	0004034151	08/2020
ALCHE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS S.A.	250000106789/08	Rumina	1006449134	07/2020
ALCHE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS S.A.	2531659451/2004-22	Agosolvir	1119510142	07/2020
ALCHE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS S.A.	250000133959/00	Parasin	0008139151	05/2020
ALCHE FARMACÉUTICA LTDA	253515151901/2009-01	Remifentanyl de quetiapina	1107647149	08/2020
ALCHE FARMACÉUTICA LTDA	25351100564/2003-29	Succinato de sumatriptana	1183185141	08/2020
ALIBRAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA	253511007452/0095-2	Clonidex	1028055144	07/2020
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	25351043464/2005-24	Amicozol	0120953151	08/2020
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	25351417122/0094-2	Indocid	0126939136	08/2020
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	253510749147/0095-6	Hexsa	1091488140	07/2020
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	820000159789451	Micronem	1118173161	07/2020
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	25351486236/2008-26	Zincorid Comb	1054473141	07/2020
AUROFINO PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LIMITADA	25351021052/0058-3	cloridrato de metformina	1055304145	07/2020
BAYER S.A.	25351007118/2008-99	Boprosol	1134498148	07/2020
BELFAR LTDA	250000106712/01	Belpax	0165202136	08/2020
BELFAR LTDA	250000106712/01	Flaxipax	0005910151	06/2020
BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA	2535114899/2004-05	Idronisol	0005341153	07/2020
BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA	25351043074/2005-77	ação melonâmica	007100155	08/2020

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assinador.html>, pelo código 10102015082400083

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24-03/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26592801214074129122>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801214074129122-6  
 Data: 28/01/2021 18:14:57  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALC52326-Q64J



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-8484 - [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)  
<https://azevedobastos.not.br>

Valor Assinado de 14,00  
 TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 19:04:55 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNU - artigo 22.



Table with columns for company name, registration number, product name, and date. Includes entries for LEGRAND PHARMA, LIBBS, MERCK SHARP & DOHME, and others.

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.338, DE 17 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º, do art. 59 e no inciso III do art. 52, do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 61, de 19 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Renovação da Autorização de Funcionamento de empresa prestadora de serviços de Assistência em Recipientes Albergados em conformidade com o disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ EMPRESA: LATINSUR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA. AUTORIZAÇÃO: 9.07241-1 CNPJ: 12.991.199/0001-00 PROCESSO Nº: 25741.438563.2015-92 ENDEREÇO: RUA BARÃO DO RIO BRANCO, Nº 368 ANEXO SALA 5 A BAIRRO: CENTRO MUNICÍPIO: CRICIUMA UF: SC CEP: 88.801-450 ÁREA: DAF ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA de cosméticos, produtos de higiene e perfumes. MATRIZ EMPRESA: AMAG IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI AUTORIZAÇÃO: 9.07247-3 CNPJ: 11.522.002/0001-67

PROCESSO Nº: 25741.466046/2015-59 ENDEREÇO: RUA DOUTOR HEITOR BLUM, Nº 310 SALA 407 BAIRRO: ESTREITO MUNICÍPIO: FLORIANÓPOLIS UF: SC CEP: 88.075-110 ÁREA: DAF ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA de medicamentos e matérias primas com emprego na indústria farmacêutica. MATRIZ EMPRESA: AMAG IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI AUTORIZAÇÃO: 9.07244-2 CNPJ: 11.522.002/0001-67 PROCESSO Nº: 25741.466046/2015-69 ENDEREÇO: RUA DOUTOR HEITOR BLUM, Nº 310 SALA 407 BAIRRO: ESTREITO MUNICÍPIO: FLORIANÓPOLIS UF: SC CEP: 88.075-110

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/assessoria/diaria pelo código 1010201508240085

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24.08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.not.br/documento/26592801214074129122



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26592801214074129122-7 Data: 28/01/2021 19:14:57 Valor Total do Ato: R\$ 4,66 Selo Digital Tipo Normal C: AL.C52329-Q1XH;



Cartório Azevedo Bastos Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB (83) 3244-5464 - cartorio@azevedobastos.not.br https://azevedobastos.not.br

Valor Assessoria de M. Convalcanti T. Lida



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por LADY DIANA REGIS DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 28 de janeiro de 2021 19:04:55 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artipio 22.

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

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

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
<http://www.azevedobastos.net.br>  
E-mail: [cartorio@azevedobastos.net.br](mailto:cartorio@azevedobastos.net.br)



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 29/01/2021 08:34:47 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.net.br](mailto:autentica@azevedobastos.net.br) Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.net.br> e informe o Código de Autenticação Digital

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

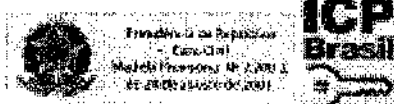
**1º Código de Autenticação Digital:** 26592801214074129122-1 a 26592801214074129122-7

**2º Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ N° 003/2014 e Provimento CNJ N° 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bb52014610a2f3400ab4f86c1e09af7281fd738505717ff161020e6d78d6c3ddad50e647094aa94c3eb8c10274831916dc358aee4cc897452c00244351e4d91f69



Prezado(s) Senhor(es),

Informamos por meio desta, que no dia 23 de outubro de 2019 foi publicado pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), por meio do Diário Oficial da União (D.O.U.) de 23 de outubro de 2019, a Resolução RDC Nº 317, de 22 de outubro de 2019, que dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências, o qual fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos. Ainda, conforme o Art. 9º desta mesma resolução, os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.


Para fins licitatórios, a cópia da Resolução RDC Nº 317/2019, publicada no D.O.U. de 23 de outubro de 2019, encontra-se apensada à esta justificativa.

Sendo o que se tem para o momento, subscrevemo-nos.

Toledo, 01 de outubro de 2020.

*Dr. Jana R.B. Marim*  
 Laura Gomes Castanheira  
 Diretoria de Assuntos Regulatórios  
 Prati, Donaduzzi & Cia Ltda.

PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA  
 Rua Mitsugoro Tanaka, 145  
 Centro Industrial Nilton Arruda  
 CEP 85903-630 - Cx. postal 131 - Toledo-PR-Brasil  
 CNPJ 73.856.593/0001-66

 Centro de Atendimento ao Consumidor  
 0800 709 9333  
 cac@pratidonaduzzi.com.br  
 Fone/Fax +55 (45) 2103-1166  
 Vendas: 0800 702 1331

[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26590610200456579125-1  
 Data: 06/10/2020 11:37:52  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,56  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKN45404-08XI



CARTÓRIO

**Cartório Azevêdo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>



Dr. Valter Azevêdo Bastos  
 Valter Azevêdo Bastos  
 Valter Azevêdo Bastos  
 Valter Azevêdo Bastos

TJPB



Ministério da Saúde

SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE

PORTARIA Nº 49, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Torna pública a decisão de incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave...

Ref.: 25000.122417/2019-15, 0911766278. O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE...

- Art. 1º Incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave... Art. 2º Não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave...

GENÍZAR VIANNA ARAUJO

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos...

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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...

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos. Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência do Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no caput deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§ 1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

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

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

CAPÍTULO II DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

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

- I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados; II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização da Vigilância Sanitária - TVFS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso; III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

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

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

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

CAPÍTULO III DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

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

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

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

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

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

Art. 12. ... 1. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2009;

II - o item 6 do art. 78 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 26 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

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

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

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

CONSULTA PÚBLICA Nº 730, DE 14 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 30 de dezembro de 2018, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo, conforme deliberado em reunião realizada em 8 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação...

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 A proposta de ato normativo estará disponível na Integra no portal da Anvisa na Internet e as sugestões deverão ser enviadas eletronicamente por meio do preenchimento de formulário específico, disponível no endereço: [http://formosus.datasus.gov.br/site/formulario.php?i=aplicacao50998]

§ 1º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas contidas no formulário eletrônico, no menu "resultado", 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 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-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS, 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 - AAINTE, SIA Trecho 5, Área Especial 57, Brasília-DF, CEP 71.205-050.

Art. 3º Findo o prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e, ao final, publicará o resultado da consulta pública 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.

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA

Processo nº: 25351.925149/2019-62

Assunto: Proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos

Agenda Regulatória 2017-2020: Tema nº 8.1 - Registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos para saúde

Área responsável: Gerência Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS

Diretor Relator: Antônio Barra Torres

CONSULTA PÚBLICA Nº 731, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 30 de dezembro de 2018, 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 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aberto, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 60 (sessenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Resolução que inclui as culturas: abacaxi e caqui, com LMR e IS "Não determinado", na modalidade de emprego (aplicação) foliar, na monografia do ingrediente ativo A04 - ÁCIDO GIBBERELICO, contido na Relação de Monografias dos Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RE nº 165, de 29 de agosto de 2003, no Diário Oficial da União de 2 de setembro de 2003.

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



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: http://www.in.gov.br/autenticacao.html, pelo código 05152019102930085



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26590610200456575126-2. Data: 06/10/2020 11:37:53. Valor Total do Ato: R\$ 6,56. Selo Digital Tipo Normal C: AKN45405-7WPK.



Cartório Azevêdo Bastos

Av. Profrônio Epitácio Pessoa - 1145. Bairro dos Estados, João Pessoa - PB. (33) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br. https://azevedobastos.net.br



TJ-PPB



Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, art. 141 e 62 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntico e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. https://secedigital.tjpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.net.br/documento/26590610200456575126



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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/10/2020 11:45:58 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Esta Declaração é válida por **tempo indeterminado** e está disponível para consulta em nosso site.

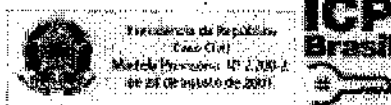
<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26590610200456575125-1 a 26590610200456575125-2

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b64f453e3f1e5c1cc9285a208e76763beec78c6e9970ae020cf2161385bd1e8338c75badb5a0754e79750517cd5b2e70b358aee4cc897452c00244351e4d91f69





1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS  
 COMERCIAL 1.0174.0111.006-5 24 Meses  
 500 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 TENSIOLVAL  
 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS  
 SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00171-1  
 ÁCIDO ASCÓRBICO + NITRATO DE TIAMINA + RIBOFLAVINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + NICOTINAMIDA + PANTOTÊNATO DE CÁLCIO + CIANOCOBALAMINA + POLIVITAMÍNICOS SEM MINERAIS  
 ORGAPLEX 25351.028941.00-87 12/2020  
 COMERCIAL 1.0171.0091.001-7 36 Meses  
 COM REV CT BL AL/AL X 30  
 ORGAPLEX  
 1024K ESPECÍFICO - INCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL, COM PRAZO DE ANÁLISE  
 COMERCIAL 1.0171.0091.003-5 36 Meses  
 COM REV CT BL AL/AL X 30  
 ORGAPLEX  
 1024K ESPECÍFICO - INCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL, COM PRAZO DE ANÁLISE  
 TAKEDA PHARMA LTDA 1.00639-8  
 CLORETO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO + CITRATO DE SÓDIO - GLICOSE  
 REIDRATANTES ORAIS  
 HIDRAFIX 25992.010638/58 07/2016  
 COMERCIAL 1.0639.0162.027-4 24 Meses  
 (1,49 + 2,34 + 1,96 + 19,83)MG/ML SOL OR CT FR PLAS TRANS X 250 ML (FRAMBÓESA)  
 HIDRAFIX  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO  
 COMERCIAL 1.0639.0162.028-2 24 Meses  
 (1,49 + 2,34 + 1,96 + 19,83)MG/ML SOL OR CT FR PLAS TRANS X 250 ML (LARANJA)  
 HIDRAFIX  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO  
 CITRATO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO + CITRATO DE SÓDIO + GLICOSE  
 REIDRATANTES ORAIS  
 HIDRAFIX 25992.010638/58 07/2016  
 COMERCIAL 1.0639.0162.031-2 24 Meses  
 (1,16 + 4,68 + 0,98 + 20,0)MG/ML SOL OR CT FR PLAS TRANS X 250 ML  
 HIDRAFIX 90  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO  
 CLORETO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO + CITRATO DE SÓDIO - GLICOSE  
 REIDRATANTES ORAIS  
 HIDRAFIX 25992.010638/58 07/2016  
 COMERCIAL 1.0639.0162.033-9 36 Meses  
 (14,91 + 23,40 + 19,61 + 196,28)MG/ML SOL OR CONC CT 2 FLAC X 25 ML - (FRAMBÓESA)  
 HIDRAFIX  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO  
 COMERCIAL 1.0639.0162.034-7 36 Meses  
 (14,91 + 23,40 + 19,61 + 196,28)MG/ML SOL OR CONC CT 2 FLAC X 25 ML - (LARANJA)  
 HIDRAFIX  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO  
 CITRATO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO + CITRATO DE SÓDIO - GLICOSE  
 REIDRATANTES ORAIS  
 HIDRAFIX 25992.010638/58 07/2016  
 COMERCIAL 1.0639.0162.037-1 36 Meses  
 (21,60 + 46,80 + 9,80 + 200,0)MG/ML SOL OR CONC CT 2 FLAC X 25 ML  
 HIDRAFIX 90  
 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 83, DE 8 DE JANEIRO DE 2016  
 O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e o RDC nº 46 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 29 e no inciso II do art. 51 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:  
 Art. 1º Definir práticas relacionadas à Gestão-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALENCAR FORIYO  
 ANEXO  
 NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO CADASTRO -  
 UF  
 PRINCÍPIO ATIVO  
 CLASS. CAT. DESCRIÇÃO  
 MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO  
 VENCIMENTO  
 DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE  
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
 NOME COMERCIAL  
 ASSUNTO DESCRIÇÃO  
 ACCORD FARMACÉUTICA LTDA 1.05537-7  
 LOPIKAMAIO  
 ANTICONVULSIVANTES  
 Referência - Topamax 25351.003459/2008-63 04/2021  
 COMERCIAL 1.5537.0023.001-5 24 Meses  
 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 10  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.002-3 24 Meses  
 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 20  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.003-1 24 Meses  
 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 30  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.004-1 24 Meses  
 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 60  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.005-2 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL/AL X 10  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.006-6 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL/AL X 20  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.007-4 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL/AL X 30  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.008-2 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL/AL X 60  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.009-0 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL/AL X 10  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.010-4 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL/AL X 20  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.011-2 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL/AL X 30  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5537.0023.012-0 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL/AL X 60  
 topiramato  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. 1.00673-9  
 CLORIDRATO DE NAFAZOLINA  
 DESCONGESTIONANTES NASAIS TÓPICOS  
 SURINE 25991.005366/90 03/2015  
 COMERCIAL 1.0573.0050.002-4 24 Meses  
 0,5 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS TRANS GOT X 30

SORINE  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 1.01213-1  
 FUROSEMIDA  
 DIURETICOS SIMPLÉS  
 Referência - LASIX 25351.001700/01-81 04/2021  
 COMERCIAL 1.1213.0233.001-0 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30  
 FUROSEMIDA  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1213.0233.002-4 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)  
 FUROSEMIDA  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1213.0233.003-2 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20  
 FUROSEMIDA  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1213.0233.004-0 24 Meses  
 40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60  
 FUROSEMIDA  
 143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 1.05584-9  
 CLORIDRATO DE NAFAZOLINA + MALEATO DE FENIRAMINA  
 DESCONGESTIONANTES OFTÁLMICOS  
 Referência - CLARIL 25351.538537/2011-43 05/2021  
 COMERCIAL 1.5584.0212.001-8 24 Meses  
 0,25 MG/ML + 3 MG/ML SOL OPT CT FR PLAS OPC  
 GOT X 10 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.002-6 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT 06 FR PLAS OPC  
 GOT X 10 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.003-4 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT 10 FR PLAS OPC  
 GOT X 10 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.004-2 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT 12 FR PLAS OPC  
 GOT X 10 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.005-0 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT 25 FR PLAS OPC  
 GOT X 10 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.006-9 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT FR PLAS OPC  
 GOT X 15 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.007-7 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT 06 FR PLAS OPC  
 GOT X 15 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.008-5 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT 10 FR PLAS OPC  
 GOT X 15 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.009-3 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT 12 FR PLAS OPC  
 GOT X 15 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.010-1 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT 25 FR PLAS OPC  
 GOT X 15 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.5584.0212.011-5 24 Meses  
 0,25 MG ML + 3 MG/ML SOL OPT CT 25 FR PLAS OPC  
 GOT X 15 ML  
 CLANISTIL  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/normas/index.html>, pelo código (010201601100101)

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

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ljpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/25581201219993376371>



**Cartório**  
 Autenticação Digital Código: 25591201219993376371-1  
 Data: 12/01/2021 14:17:04  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ95770-N2R;



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5484 - [cartorio@azevedobastos.net.br](mailto:cartorio@azevedobastos.net.br)  
<https://azevedobastos.net.br>



**TJPB**  
 Valber Azevedo Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Valber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em terça-feira, 12 de janeiro de 2021 14:18:36 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



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

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

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
<http://www.azevedobastos.no.br>  
E-mail: [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 13/01/2021 09:21:34 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br) Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26591201219993376371-1 a 26591201219993376371-2

<sup>2</sup>Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ Nº 003/2014 e Provimento CNJ Nº 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bf7d4a4c780a139a731166fde7f1d5ad6c335b14bb63a3166dc608e398126384a125e1bb94271975dc15096f69c3943683  
58aee4cc897452c00244351e4d91f69



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória Nº 2.209-2,  
de 24 de agosto de 2001.




Prezado(s) Senhor(es),

Informamos por meio desta, que no dia 23 de outubro de 2019 foi publicado pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), por meio do Diário Oficial da União (D.O.U.) de 23 de outubro de 2019, a Resolução RDC Nº 317, de 22 de outubro de 2019, que dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências, o qual fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos. Ainda, conforme o Art. 9º desta mesma resolução, os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.


Para fins licitatórios, a cópia da Resolução RDC Nº 317/2019, publicada no D.O.U. de 23 de outubro de 2019, encontra-se apensada à esta justificativa.

Sendo o que se tem para o momento, subscrevemo-nos.

Toledo, 01 de outubro de 2020.

  
 Laura Gomes Castanheira  
 Diretoria de Assuntos Regulatórios  
 Prati, Donaduzzi & Cia Ltda.

PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA  
 Rua Mitsugoro Tanaka, 145  
 Centro Industrial Nilton Arnuda  
 CEP 85903-630 - Cx. postal 131 - Toledo-PR-Brasil  
 CNPJ 73.856.593/0001-66

 Centro de Atendimento  
 ao Consumidor  
 0800 709 9333  
 cac@pratidonaduzzi.com.br  
 Fone/Fax +55 (45) 2103-1166  
 Vendas: 0800 702 1331

[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)



CARTÓRIO  
 Autenticação Digital Código: 26590810290456575125-1  
 Data: 06/10/2020 11:37:52  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,56  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKN45404-06XI



Cartório Azevedo Bastos  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.net.br>

Est. Valéria Azevedo Cavalcanti  
 Titular





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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/10/2020 11:45:58 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26590610200456575125-1 a 26590610200456575125-2

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b64f453e3f1e5c1cc9285a208e76763beec78c6e9970ae020cf2161385bd1e8338c75badb5a0754e79750517cd5b2e70b358aee4cc897452c00244351e4d91f69



Cartório Azevedo Bastos  
Canoa Queimada  
Município de João Pessoa - PB  
Rua 24 de Maio, 100 - 51010-000











COMERCIAL 1.5498.0001.004-3 24 Meses  
8 MG COM REV BL AL PLAS INC X 30  
186 SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.5498.0001.005-1 24 Meses  
8 MG COM REV BL AL PLAS INC X 30  
186 SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.5498.0001.006-1 24 Meses  
8 MG COM REV BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)  
186 SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
DICLORIDRATO DE CETIRIZINA  
ANTI-HISTAMÍNICOS SISTEMÍCOS  
Referência - ZYRTEC 25351.01364/2003-51 11/2008  
COMERCIAL 1.5498.0003.001-6 24 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6  
186 SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.5498.0003.002-8 24 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 12  
186 SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.5498.0003.003-6 24 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
186 SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.5498.0003.004-4 24 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7  
186 SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO  
LABORATORIO NEO QUIMICA FARMACIA E INDUSTRIA LTDA 1.0085-6  
PREDNISONA  
GLICOCORTICÓIDES SISTEMÍCOS  
Referência - METICORTEN 25351.16964/2003-01 06/2010  
COMERCIAL 1.0465.0411.001-6 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.0465.0411.002-4 24 Meses  
5 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.0465.0411.003-2 24 Meses  
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.0465.0411.004-0 24 Meses  
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.0465.0411.005-9 24 Meses  
20 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
MEDLEY S A INDUSTRIA FARMACEUTICA 1.00181-4  
DICLOFENACO SODICO  
ANTIINFLAMATORIOS  
Referência - VOLTAREN 25351.028556/00-76 12/2010  
COMERCIAL 1.0181.0338.001-7 24 Meses  
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
143 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.0181.0338.002-5 24 Meses  
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
143 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
MERCK S/A 1.00080-8  
CLORIDRATO DE RANITIDINA  
ANTIULCEROSOS  
Referência - ANTKA 25351.02448/200-00 11/2010  
COMERCIAL 1.0089.0267.001-9 24 Meses  
150 MG COM REV EST FR PLAS OPC X 20  
143 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.0089.0267.002-7 24 Meses  
150 MG COM REV EST FR PLAS OPC X 30  
143 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.0089.0267.003-5 24 Meses  
150 MG COM REV EST FR PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)  
143 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
NATURE S PLUS FARMACEUTICAS LTDA 1.00583-3  
CLORIDRATO DE AMBROXOL  
EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO  
Referência - Mucosolvan 25351.26512/2005-69 11/2010  
COMERCIAL 1.0583.0477.001-6 24 Meses  
6 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.0583.0477.002-4 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.0583.0477.003-2 24 Meses  
6 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.0583.0477.004-0 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-5  
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISONA  
GLICOCORTICÓIDES SISTEMÍCOS  
Referência - PRELONE 25351.128318/2003-81 08/2010

COMERCIAL 1.2568.0129.009-4 2 Anos(s)  
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML - CP MED  
106 INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2568.0129.010-2 2 Anos(s)  
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED  
106 INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2568.0129.011-0 2 Anos(s)  
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + CP MED (EMB HOSP)  
106 INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2568.0129.012-8 2 Anos(s)  
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED (EMB HOSP)  
106 INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
RANBAXY FARMACUTICA LTDA 1.02552-8  
CLORIDRATO DE FLUOXETINA (PORT. 3449R - LISTA C1)  
ANTIDEPRESSIVOS  
Referência - PROZAC 25351.018306/01-92 08/2006  
COMERCIAL 1.2352.0076.001-8 24 Meses  
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 7  
112 ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO  
COMERCIAL 1.2352.0076.002-6 24 Meses  
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10  
112 ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO  
COMERCIAL 1.2352.0076.003-4 24 Meses  
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14  
112 ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO  
COMERCIAL 1.2352.0076.004-2 24 Meses  
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28  
112 ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO  
COMERCIAL 1.2352.0076.005-0 24 Meses  
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 70 (EMB HOSP)  
112 ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO  
COMERCIAL 1.2352.0076.006-9 24 Meses  
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)  
112 ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO  
COMERCIAL 1.2352.0076.007-7 24 Meses  
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30  
112 ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO  
COMERCIAL 1.2352.0076.008-5 24 Meses  
20 MG COM CAP BL AL AL X 30  
1536 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.2352.0076.009-3 24 Meses  
20 MG COM CT BL AL AL X 30  
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2352.0076.010-1 24 Meses  
20 MG COM CT BL AL AL X 30  
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2352.0076.011-0 24 Meses  
20 MG COM CT BL AL AL X 30  
1536 ALTERAÇÃO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO  
SIGMA PHARMA LTDA 1.03589-5  
CFOTCONAZOL + TROPIDONATO DE BIFEMETASONA + SULFATO DE NEOMIRINA  
GLICOCORTICÓIDES TÓPICOS - ASSOCIAÇÃO DE MEDICAMEN-TOSA  
Referência - Novacet 25351.249639/2005-55 11/2010  
COMERCIAL 1.3569.0340.001-4 24 Meses  
20MG + 0,5MG + 2,5MG POM DERM CT BG AL X 100G  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.3569.0340.002-2 24 Meses  
20MG + 0,5MG + 2,5MG POM DERM CT BG AL X 20G  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.3569.0340.003-0 24 Meses  
20MG + 0,5MG + 2,5MG POM DERM CT BG AL X 30G  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
CLORIDRATO DE AMBROXOL  
EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO  
Referência - Mucosolvan 25351.264962/2005-59 11/2010  
COMERCIAL 1.3569.0353.001-5 24 Meses  
6 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.3569.0353.002-3 24 Meses  
6 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.3569.0353.003-1 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
COMERCIAL 1.3569.0353.004-0 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENE-RICO  
CEFELEXIN  
CEFALOSPORINAS  
Referência - KEFLEX 25351.284310/2004-50 06/2010  
COMERCIAL 1.3569.0279.001-3 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS INC X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.002-1 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS INC X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.003-0 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.004-8 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.005-6 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 30  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.006-4 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.007-2 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 60  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.008-0 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 80  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.009-9 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.010-7 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.011-5 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.012-3 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 30  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.013-1 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.014-0 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 60 (EMB HOSP)  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
CEFALEXINA MONOHIDRATA  
CEFALOSPORINAS  
Referência - KEFLEX 25351.284310/2004-50 06/2010  
COMERCIAL 1.3569.0279.015-8 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.016-6 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.017-4 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.018-2 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.019-0 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.020-8 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 80  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.021-6 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.022-4 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.023-2 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.024-0 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.025-8 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.026-6 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.027-4 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS

COMERCIAL 1.3569.0279.004-8 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS INC X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.005-6 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS INC X 60  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.006-4 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.007-2 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.008-0 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 30  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.009-9 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.010-7 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 60  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.011-5 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.012-3 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.013-1 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 30  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.014-0 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.3569.0279.015-8 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL AL X 60 (EMB HOSP)  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
CEFALEXINA MONOHIDRATA  
CEFALOSPORINAS  
Referência - KEFLEX 25351.284310/2004-50 06/2010  
COMERCIAL 1.3569.0279.016-6 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.017-4 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.018-2 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.019-0 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.020-8 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.021-6 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.022-4 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.023-2 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.024-0 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 40  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.025-8 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL AL X 60  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.026-6 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 8  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS  
COMERCIAL 1.3569.0279.027-4 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 14  
1596 INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
180 INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAIS

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ipb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/26590203211870622862>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26590203211870622862-2  
Data: 02/03/2021 15:29:06  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: ALF69331-0E3E;



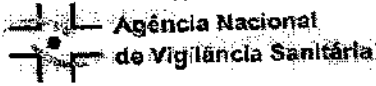
**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
Bairro dos Ewido, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - [cartorio@azevedobastos.net.br](mailto:cartorio@azevedobastos.net.br)  
<https://azevedobastos.net.br>



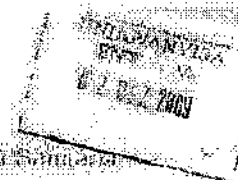
Valter Azevedo Bastos  
Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEU DE OLIVEIRA, em terça-feira, 2 de março de 2021 15:28:54 GMT-03:00. CNS: 06-870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



Agência Nacional de Vigilância Sanitária



ANVISA2009129678PA

(80)

<b>Nome da Empresa:</b> PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA	
<b>CNPJ:</b> 73.856.593/0001-66	
<b>Identifique a Modalidade de Petição:</b> <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	<b>Nº do Processo:</b> (Somente para petição secundária) 25351.128516/2005 - 81
<b>Código e Assunto de Petição:</b> (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento disponível no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
<b>Nº de folhas apresentadas neste ato:</b> (Exclua esta folha se for(s)) 166	<b>Nº do Expediente:</b> (Prescrição ou Exatidão do Atributo)
<b>Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina:</b> COPRE - COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO	

**Observações:**  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA 3 MG/ML SOLUÇÃO ORAL.**

<b>Local e data:</b> Telêde, 14/11/2009	<b>Nome do Responsável Legal ou Representante Legal:</b> CELSO AGUSTINHO PRATI CPF 436841549-20	<b>Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal:</b> 
--	---	--

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/26590203211870622862>



**CARTÓRIO**  
Autenticação Digital Código: 26590203211870622862-3  
Data: 02/03/2021 15:29:07  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: ALF69332-MZDG;




**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epifácio Passos - 1146  
Barro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartório@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

**Cartório Azevedo Bastos**  
Vilber Azevedo de M. Cavalcanti  
Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEU DE OLIVEIRA, em terça-feira, 2 de março de 2021 15:28:54 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº (00/2020 CNJ - artigo 22.

003

	<b>Ministério da Saúde</b> <b>Agência Nacional de Vigilância Sanitária</b> <b>Formulário Eletrônico</b> <b>MEDICAMENTOS</b>
	Transição Nº: 210.0190.2059 Data da Transição: 27/10/2009 - Data de Reativação: 20/11/2009 - PSE 45

Dados do Formulário	
EMPRESA: FARMACIA DONABUZZI & CIA LTDA	
CNPJ: 20.954.940/00166	
Atividade: 473 - GERAL - Comércio de Medicamentos	
Endereço: 4543	
Porte da Empresa: GRANDE - GRUPO I	
Valor da Taxa: R\$ 4.400,00	

Relação de Documentos de Instrução	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Formulários de petição FP1 e FP2 devidamente preenchidos</li> <li>• Via original do comprovante de pagamento da taxa de homologação de Vigilância Sanitária (GOL)</li> <li>• Cópia do Certificado de Responsabilidade Técnica atualizado, emitido pelo Conselho Regional de Farmácia</li> <li>• <b>PARA PRODUTOS IMPORTADOS A GRANEL OU EM SUA EMBALAGEM PRIMÁRIA, cópia de Certificado de DPF e C emitido pela ANVISA relativo à sua linha de produção que ató sua de Taxa de Importação a GRANEL, ou justificativa da ausência deste documento.</b></li> <li>• Estudo de bioequivalência realizado com o medicamento de referência comercializado no País, caso o registro tenha sido concedido com base em estudo de bioequivalência feito com medicamento de referência internacional, ou justificativa da ausência deste doc.</li> <li>• Listagem de todas as alterações e/ou inclusões no registro ocorridas durante o último período de validade do registro do produto, acompanhadas da cópia de publicação do DOU, ou na ausência, a cópia do protocolo de (s) petição (ões) correspondente (s) justificativa da ausência destes documentos.</li> <li>• Última versão de bulas impressas que acompanha o produto em suas embalagens comerciais</li> <li>• Cópia de notas fiscais comprovando a comercialização do medicamento e apresentação de declaração referente às apresentações comerciais não comercializadas para as quais a empresa tenha interesse em manter o registro. <b>SOMENTE PARA LABORATÓRIOS OFICIAIS justificativa da isenção deste documento.</b></li> <li>• Informar (os) código(s) GTIN de todas as apresentações.</li> <li>• Resultados e avaliação do estudo de estabilidade de longa duração ou justificativa da ausência deste documento.</li> <li>• <b>PARA PRODUTOS IMPORTADOS: cópia dos laudos de controle de qualidade realizado pelo exportador, ou justificativa da ausência deste documento.</b></li> <li>• Outras informações adicionais de acordo com a legislação vigente sobre controle de Encefalopatia Espongiforme Transmissível, ou justificativa da isenção deste documento.</li> </ul>	

**!** Confira sempre a legislação pertinente para maiores esclarecimentos quanto a documentação. O processo a ser protocolado na ANVISA deverá conter, além dos documentos impressos no Formulário Eletrônico, os demais Documentos de Instrução constantes na legislação vigente e relacionados acima.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.nol.br/documento/26590203211870622862>



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 26590203211870622862-4  
 Data: 02/03/2021 15:29:07  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,06  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALF69333-HVMA







**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (51) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.nol.br  
<https://azevedobastos.nol.br>

Valor Assinado de M. Cardeiro  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEU DE OLIVEIRA, em terça-feira, 2 de março de 2021 15:28:54 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

004

		<b>Ministério da Saúde</b> <b>Agência Nacional de Vigilância Sanitária</b> <b>Formulário Eletrônico</b> <b>MEDICAMENTOS</b>		Número de Cadastro de Medicamento:		
Transação Nº: 213.0195.2700 Nº da Transação: 27/03/2021 Data de Registro: 27/03/2021		Página: 2				
<b>Formulário de Registro</b>						
<b>Identificação do Documento</b>						
B	Processo Originário	A	Identificação do Documento			
01	Número	02	Via (de/para)	03	Tipo de Documento (PROD/AG/ANEX)	
	25351126516200361					
<b>Dados da Empresa</b>						
C	Dados da Empresa					
04	Razão Social				05	Número de Autorização/Cadastro
	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA					1.07568-5
06	CNPJ (Contém documento de posse legal. Válor e código empírico de ANVISA)				07	Número de Autorização/Cadastro
<b>Dados do Produto</b>						
D	Dados do Produto					
08	Classe Farmacológica/Carregador				09	Vencimento (mês/ano)
	GLICOCORTICÓIDES SISTÊMICOS					08/2015
10	Nome do Produto (denominação da substância ativa)					
	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISONA					
	Complemento do Nome ou Marca (nome comercial/fantasia)					
<b>Referência do Similar (excusar para medicamentos)</b>						
E	Referência do Similar (excusar para medicamentos)					
11	Empresa Detentora					
	ACJÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.					
12	Número de Registro		13	Nome do Produto (Nome comercial ou fantasia)		
	105730334			PRELONE		
Observar para os devidos fins de direito, o contencioso e anulação quanto disposto no Regulamento de Diretoria Colegiada RDC Nº 222 de 14 de Setembro de 2016, e demais legislações específicas da área de cosméticos.						
Direção		Representante Legal		Responsável Técnico		
						
Celso Agostinho Prati CPF/PP: 336.641.548-20		Celso Agostinho Prati CPF/PP: 336.641.548-20		Luiz Donaduzzi Farmacêutico CPF/PP: 005843		

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.nol.br/documento/26590203211870622862>



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 26590203211870622862-5  
 Data: 02/03/2021 15:29:07  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALF69334-ZHFP



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.nol.br  
<https://azevedobastos.nol.br>

Vilber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Tular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEO DE OLIVEIRA, em terça-feira, 2 de março de 2021 15:28:54 GMT-03:00; CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Medicamentos

028

**Ministério de Saúde**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária**  
**Formulário Eletrônico**  
**MEDICAMENTOS**

Formulário Nº: 210.0159-2/06  
Data de Implantação: 20/01/2009 Data de Atualização: 20/11/2009

Formulário Med. Ag. 2

Processo de Registro		[Gen. 01] - Po. 47 - Renovação	
01	Número: 26590203211870622862	02	Atividade (Laboratório) 23 12 09 24
G Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	141 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO		
H Dados do Fabricante			
22	Nome Empresarial: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA	23	NP Autorização/Registro: 1075688
24	País: BRASIL	25	UF de Fabricação: PB
I Dados de Apresentação			
27	Número de Registro: 1256801290124	28	
		<input checked="" type="checkbox"/> 1 - Industrial <input checked="" type="checkbox"/> 2 - Industrial/Profissional <input checked="" type="checkbox"/> 3 - Comercial <input checked="" type="checkbox"/> 4 - Reserva Hospitalar	
29	Prazo de Validade: 24 <input type="checkbox"/> 1 - Dias <input checked="" type="checkbox"/> 2 - Meses <input type="checkbox"/> 3 - Anos		
30	Nome do Produto (Denominação em português ativa): FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
31	Complemento do Nome ou Marca (Nome Comercial ou Fênico):	32	Nº de Apresentação da Fórmula: 1
33	Atribuição do Produto (Concentração/Forma Farmacológica/Intimidade/Armadilhamento/Intimidade ou Peso ou Volume): 3 mg/ml SOL. OR. C/50 ml PLAS. PROX. SEM. e 10 mg/ml (SEM. NOSP)		
34	Forma Farmacológica: SOLUÇÃO ORAL		
35	Modo de Uso/Venda: VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA		
36	Condições de Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ		
37	Condição de Armazenamento/Embalagem Primária: FRASCO DE PLÁSTICO OPACO	38	Embalagem Externa: CAIXA DE PAPELÃO SEM COLÁTELA
Declara, para os devidos fins do direito, o medicamento e anexo, quando ao disposto na Resolução de Diretoria Colegiada RDC nº 312, de 28 de dezembro de 2006, e demais legislações específicas da área de cosméticos.			
Data: 14/03/2021	Representante Legal:  Carlos Augusto Prati CPF: 044.549.28	Responsável Técnico:  Flávio Donaduzzi Farmacêutico CPF: 005842	

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/26590203211870622862>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26590203211870622862-6  
 Data: 02/03/2021 15:29:07  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALF69335-PNRS;



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Valter Assis de M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEO DE OLIVEIRA, em terça-feira, 2 de março de 2021 15:28:54 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



**PETIÇÃO**

(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: <b>PRATI, DONADUZZI &amp; CIA LTDA.</b>	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Bem-si) ou (Processo nº) <b>25351.128516/2005-81</b>
Código e Assunto da Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do petição manual - eletrônico no site eletrônico da ANVISA quando couber) <b>143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO</b>	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (incluindo esta folha) <b>204 fl</b>	Nº do Expediente: (Prescritivo) ou (Número de Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: <b>COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE</b>	

**Observações:**  
**PROCESSO DE RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA 3MG/ML SOLUÇÃO ORAL.**

**143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO**

**Agência Nacional de Vigilância Sanitária**  
**Presencial**  
**UNIAP**    Recebido em: **12/12/2014**  
**201412120030PR**  
 Responsável: **Wilson Batista Pinheiro**

<b>05/12/2014</b> Local e data	<b>CELSO AGOSTINHO PRATI</b> CPF: 336.841.549-20 Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
-----------------------------------	---	--

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.lipb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.nol.br/documento/26590203211870622862>



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 26590203211870622862-7  
 Data: 02/03/2021 15:29:07  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALF69336-UTCZ



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-6404 - cartorio@azevedobastos.nol.br  
<https://azevedobastos.nol.br>

Valer Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEU DE OLIVEIRA, em terça-feira, 2 de março de 2021 16:28:54 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2, de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelação de Notas. Provisório nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Notificação - 1		A - Identificação do Documento (uso em Órgãos V.S.)	
B - Número do Processo Origem.		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Comissão Analisadora (Produto) e (Assin.)
01	2 5 3 6 1 1 2 8 5 1 6 0 3 6 1	02	
C - Dados da Empresa		Número de Autorização/Cadastro	
03 - Detentora PRATI, DONAUZZI & CIA LTDA.		06 - 1 0 2 5 5 8 5	
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido a expirado em poder da ANVISA)		Número de Autorização/Cadastro	
04		07	
D - Dados do Produto			
08 - Classe Terapêutica/Categoria G 6 0 2 0 2 7 GLICOCORTICÓIDES SISTÊMICOS		Validade (Mês / Ano) 09 - 0 8 2 1	
Nome do Produto			
10 F O S F A T O S O D I C O C E F R E D N I S O L O N A			
E - Referência do Similar (Exclusivo para medicamentos)			
11 - Empresa Detentora A S T A M E D I C A L T O A			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 - 1 2 1 1 7 0 0 8 1		13 - PRELONE	

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.no.br/documento/26590203211870622862>



**CARTÓRIO**  
Autenticação Digital Código: 26590203211870622862-8  
Data: 02/03/2021 15:29:07  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: ALF69337-92GC



**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
Bairro do Estado, João Pessoa - PB  
(03) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.net.br>

Valber Azevedo de M. Cavalcanti  
Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEO DE OLMEIRA, em terça-feira, 2 de março de 2021 15:28:54 GMT-03:00, CNS: 06.970-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor n° 100/2020 CNJ - artigo 22.



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A. Identificação do documento (Usar do órgão do V.S.)	
Apresentação			
B. Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número da apresentação Anexos
01. 2 5 3 6 1 1 2 0 8 1 6 0 9 8 1		02.	21. 0 6 9 0 1 2
G. Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos a serem processadas somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (anúncio ou oposição).			
H. Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01. 1 4 3 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO		02.	
03.		04.	
I. Dados do Fabricante			
22. PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.		23. 1 0 2 5 8 8 9	
24. TOLEDO		25. P R	26.
J. Dados da Apresentação		28. Designação do Produto	
27. 1 2 8 6 8 0 1 2 9 0 1 2 4		<input checked="" type="checkbox"/> Institucional	<input checked="" type="checkbox"/> 2 Indus./Profissional
		<input checked="" type="checkbox"/> Comercial	<input type="checkbox"/> 4 Resíduo Hospitalar
29. 1 1 1 Dias ou 3 4 2 Meses 3 Anos			
30. F O S F A T O S Ó D I C O D E P R E D N I S O L O N A			
31.		32. 0 0 1	
33. 3 M G / M L S O L O R C X 6 0 F R P L A S			
34. 2 0 1 0 1 4 SOLUÇÃO ORAL			
35. 1 2 SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA		36. 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15° E 30° C); EM LOCAL SECO, FRESCO E À OBRIGADA DA LUZ	
37. 0 4 2 6 FRASCO DE PLÁSTICO OPACO		38. 2 3 1 CAIXA DE PAPELÃO	

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTE DE OLIVEIRA, em terça-feira, 2 de março de 2021 15:28:54 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelação de Notas. Provedor n° 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.nol.br/documento/26590203211870622862>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 26590203211870622862-6  
 Data: 02/03/2021 15:29:07  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: ALF69338-S73H



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1148  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.nol.br>

Valber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular

TJPB







WYETH INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 01.071.891/0001-11	23351.68869/2013-15	612622/15-A	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
WYETH INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 01.071.921/0001-51	23351.19992/2013-02	626466/17-5	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
WYETH INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 01.071.921/0001-51	23351.20859/2013-30	626655/17-2	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 07.233.631/0001-24	23351.50336/2013-69	375630/11-2	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 07.233.631/0001-24	23351.13924/2013-67	185507/16-7	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
BUSFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BR 03.186.898/0001-48	23351.75467/2013-13	707623/11-1	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BUSFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BR 03.186.898/0001-48	23351.69446/2012-47	014130/12-0	153 - GENERICO - Registro de Medicamento
BUSFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BR 03.186.898/0001-48	23351.83162/2012-78	064152/12-2	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
NATLITA IND. COM. LTDA - 68.271.400/0001-19 TEVA FARMACEUTICA LTDA 05.233.523/0001-08	23351.07258/2009-22	021771/09-1	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
TEVA FARMACEUTICA LTDA 05.233.523/0001-08	23351.08365/2011-60	115679/11-9	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
TEVA FARMACEUTICA LTDA 05.233.523/0001-08	23351.16345/2011-65	507201/11-8	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A 05.161.069/0001-10	23351.00760/2011-15	010320/11-2	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A 05.161.069/0001-10	23351.77023/2010-68	457330/10-4	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A 05.161.069/0001-10	23351.01091/2011-55	014603/11-0	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A 05.161.069/0001-10	23351.13549/2010-20	616629/12-1	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A 05.161.069/0001-10	23351.06657/2011-21	059440/12-7	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
SUPERIA FARMA E LABORATORIOS S.A 43.312.978/0001-85	23351.55521/2013-13	079586/12-6	156 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
MULTILAS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA 07.261.553/0001-08	23351.11267/2012-37	016116/12-4	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
INDUSTRIA FARMACEUTICA VIMCO DO BRASIL S.A 05.233.914/0001-24	23351.70019/2013-06	194522/12-5	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
INDUSTRIA FARMACEUTICA MELCON DO BRASIL S.A 05.130.785/0001-14	23351.35812/2013-36	064326/12-7	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
NOVAFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 06.424.241/0001-09	23351.60314/2012-37	067815/12-4	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
LIBROS FARMACEUTICA LTDA 01.238.314/0001-71	23351.74874/2011-41	166719/11-7	155 - GENERICO - Registro de Medicamento

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.484, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 31 de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 49 e no inciso II do art. 51 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

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

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

Parágrafo único. Não constam de menção desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/davatax/Consulta\\_Produto/consulta\\_medicamento.asp](http://www7.anvisa.gov.br/davatax/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Participante	Venc. Registro
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	233517061/0900	Candoral	00050531/151	08/2020
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	233510158/2009	Femina	116549/14-6	07/2020
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	23351030451/2009-24	soalcolvir	1119400/12-2	07/2020
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	23351000113/0903-20	Parasin	0606109/151	06/2020
ACOVAS FARMACEUTICA LTDA	23351351001/2009-01	Acumilamato de quetiapina	110764/21-09	06/2020
ACOVAS FARMACEUTICA LTDA	23351008560/2009-89	quinifato de ranitidina	1133183/11-1	08/2020
ALBRIAN PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	23351830732/2009-25	Ozimec	1028523/14-4	07/2020
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	23351043464/2009-74	Amicozol	0120953/151	08/2020
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	23351417122/2009-93	Indocid	0120439/156	08/2020
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	23351024044/2009-56	Iressa	1093448/14-0	07/2020
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	23351015978/2011	Maronip	1330375/11-0	07/2020
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	23351486284/2009-26	Alacupil, Camb	1092475/11-1	07/2020
ATROPHINO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	23351021052/2009-83	clonidrato de metformina	1055304/14-5	07/2020
BAYK S.A.	23351092218/2008-99	Honefos	1154698/14-8	07/2020
BELFAR LTDA	25000093661/9703	Belpap	0165283/15-6	06/2020
BELFAR LTDA	25000006736/0005	Elastina	0005916/151	06/2020
BIDILAB SANUS FARMACEUTICA LTDA	23351145896/2009-05	Drepanon	0005241/15-5	07/2020
BIDISINTETICA FARMACEUTICA LTDA	23351043069/2009-57	Acido metformico	0071180/15-5	05/2020

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015082400083

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

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.nol.br/documento/26690203211870622862>



**CARTÓRIO**  
**Autenticação Digital Código: 26690203211870622862-10**  
**Data: 02/03/2021 15:29:07**  
**Valor Total do Ato: R\$ 4,66**  
**Selo Digital Tipo Normal C: ALF69339-KU47**



**Cartório Azevêdo Bastos**  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (03) 3244-3434 - [cartorio@azevedobastos.nol.br](mailto:cartorio@azevedobastos.nol.br)  
<http://azevedobastos.nol.br>

Valor Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEU DE OLIVEIRA, em terça-feira, 2 de março de 2021 15:28:54 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/JPB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provedimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



Table with columns for company name, CNPJ, drug name, and registration date. Includes companies like LEGRAND PHARMA, MERCK SHARP & DOHME, and SANDOZ DO BRASIL.

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITARIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 238, DE 17 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, de acordo com a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º, do art. 5º e no inciso III do art. 52, do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 61 de 19 de março de 2004, resolve:

ANEXO

MATRIZ EMPRESA: LATINOSUR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA. AUTORIZAÇÕES: 9.07241-1 CNPJ: 12.991.198/0001-00 PROCESSO Nº: 25741.438563/2015-92 ENDEREÇO: RUA BARÃO DO RIO BRANCO, Nº 368 ANEXO SALA 5 A BAIRRO: CENTRO MUNICÍPIO: CRICIÚMA UF: SC CEP: 88.801-450 ÁREA: PAP ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA de cosméticos, produtos de higiene e perfumes.

PROCESSO Nº: 25741.466058/2015-39 ENDEREÇO: RUA DOUTOR HILTON BLUM, Nº. 310 SALA 407 BAIRRO: ESTREITO MUNICÍPIO: FLORIANÓPOLIS UF: SC CEP: 88.075-110 ÁREA: PAP ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA de medicamentos e matérias primas com oniprio na indústria farmacêutica. EMPRESA: AMAG IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI AUTORIZAÇÕES: 9.07244-2 CNPJ: 11.522.002/0001-67 PROCESSO Nº: 25741.466046/2015-69 ENDEREÇO: RUA DOUTOR HILTON BLUM, Nº 310 SALA 407 BAIRRO: ESTREITO MUNICÍPIO: FLORIANÓPOLIS UF: SC CEP: 88.075-110

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102015082400083

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24.08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.not.br/documento/26590203211870622862. Includes QR codes and logos for Cartório Azevedo Bastos.

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

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

Av. Eptácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5184  
<http://www.azevedobastos.not.br>  
E-mail: [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **02/03/2021 15:48:52 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br) Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

Esta Declaração é válida por **tempo indeterminado** e está disponível para consulta em nosso site.

\*Código de Autenticação Digital: 26590203211870622862-1 a 26590203211870622862-11

\*Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ N° 003/2014 e Provimento CNJ N° 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b8138d0c3e613508050b6fec12c4322c78a488264065e0a85c9ff8dcb0047cd00fc5435790b3428eadece8c9097bb499b358aee4cc897452c00244351e4d91f69



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória nº 2.200-2  
de 24 de agosto de 2001



Prezado(s) Senhor(es),

Informamos por meio desta, que no dia 23 de outubro de 2019 foi publicado pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), por meio do Diário Oficial da União (D.O.U.) de 23 de outubro de 2019, a Resolução RDC Nº 317, de 22 de outubro de 2019, que dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências, o qual fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos. Ainda, conforme o Art. 9º desta mesma resolução, os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.


Para fins licitatórios, a cópia da Resolução RDC Nº 317/2019, publicada no D.O.U. de 23 de outubro de 2019, encontra-se apensada à esta justificativa.

Sendo o que se tem para o momento, subscrevemo-nos.

Toledo, 01 de outubro de 2020.

*Laura RB Marin*  
 Laura Gomes Castanheira  
 Diretoria de Assuntos Regulatórios  
 Prati, Donaduzzi & Cia Ltda.

PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA  
 Rua Mitsugoro Tanaka, 145  
 Centro Industrial Nilton Arruda  
 CEP 85903-630 - Cx. postal 131 - Toledo-PR-Brasil  
 CNPJ 73.856.593/0001-66

 Centro de Atendimento  
 ao Consumidor  
 0800 709 9333  
 cac@pratidonaduzzi.com.br  
 Fone/Fax +55 (45) 2103-1166  
 Vendas: 0800 702 1331

[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)



CARTÓRIO Autenticação Digital Código: 26590810200456575125-1  
 Data: 06/10/2020 11:37:52  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKM45404-08X1



Cartório Azevedo Bastos  
 Av. Presidente Epifânio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (51) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<http://azevedobastos.net.br>

  
 Valter Azevedo Bastos  
 Titular



Ministério da Saúde

SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE

PORTARIA Nº 49, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Torna pública a decisão de incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde...

Ref.: 25000.122427/2019-15, 0011766278. O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, no uso de suas atribuições legais...

Art. 1º Incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde...

DEBETAR JOANINA ABALHO

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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...

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no caput deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecerem a notificação de medicamentos e a declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

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

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

CAPÍTULO II DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

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

- I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;
II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;
III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

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

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

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

CAPÍTULO III DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: http://www.in.gov.br/portal/portal.jspx?codigo=0535201021903045

45

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

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

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

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

Art. 12. ... 1. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA; (NR)

Art. 12. Ficam revogados: VII - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III da Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 91, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

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

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

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

CONSULTA PÚBLICA Nº 730, DE 14 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo, conforme deliberado em reunião realizada em 8 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica estabelecido o prazo de 60 (sessenta) dias para envio de comentários e sugestões no texto da proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos, 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 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://formul-usu.datasus.gov.br/ste/formulario.php?id\_aplicacao=50985)

§2º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas contidas no formulário eletrônico, no menu "resultado", inclusive durante o processo de consulta.

§3º 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.

§4º 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-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS, SIA Trecho 5, Área Especial 57, Brasília-DF, CEP 71.205-020.

§5º 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. 3º Findo o prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e, ao final, publicará o resultado da consulta pública 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.

WILLIAM DIB Diretor-Presidente

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA

Processo nº: 25351.925149/2019-62

Assunto: Proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos. Agenda Regulatória 2017-2020: Tema nº 8.1 - Registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos para saúde

Área responsável: Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS

Diretor Relator: Antônio Barra Torres

CONSULTA PÚBLICA Nº 731, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições 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, e ao art. 53, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, 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 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aberto, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 60 (sessenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Resolução que inclui as culturas: abacaxi e caqui, com LMR e IS "Não determinado", na modalidade de emprego (aplicação) foliar, na monografia do ingrediente ativo AD4 - ÁCIDO GIBERÉLICO, contida na Relação de Monografias dos Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Demissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RE nº 165, de 29 de agosto de 2003, no Diário Oficial da União de 2 de setembro de 2003.

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



Autenticação Digital Código: 26590610200456575126-2 Data: 08/10/2020 11:37:43 Valor Total do Ato: R\$ 4,56 Selo Digital Tipo Normal C: AKN45405-7WPX



Cartório Azevêdo Bastos Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB (43) 3244-5444 - cartorio@azevedobastos.net.br https://azevedobastos.net.br

Bel. Váber Azevêdo Miranda Cavalcanti Titulo



Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntico e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://conregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/10/2020 11:45:58 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Esta Declaração é válida por **tempo indeterminado** e está disponível para consulta em nosso site.

<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 26590610200456575125-1 a 26590610200456575125-2

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b64f453e3f1e5c1cc9285a208e76763beec78c6e9970ae020cf2161385bd1e8338c75badb5a0754e79750517cd5b2e70b358aee4cc897452cd0244351e4d91f69



Cartório Azevedo Bastos  
Mecânica Patrocinada Nº 2003  
de 29 de agosto de 2001.



SERTRALINA 50 MG - CPS

ITEM 295

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

ISSN 1677-7042

Nº 21, segunda-feira, 1 de fevereiro de 2021

456 Alteração de Rotulagem FÓRMULA INFANTIL PARA LACTENTES E DE SEGUIMENTO PARA LACTENTES E CRIANÇAS DE PRIMEIRA INFANCIA - POÇOS DE CALDAS/MG

NESTLE BRASIL LTDA FÓRMULA INFANTIL DE SEGUIMENTO PARA CRIANÇAS DE PRIMEIRA INFANCIA 25351.063660/2019-61

MUTUAL INDUSTRIA DE FORMULAÇÕES NUTRICIONAIS LTDA FÓRMULA INFANTIL PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL 25016.126827/2001-93

RESOLUÇÃO RE Nº 360, DE 27 DE JANEIRO DE 2021

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

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

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

THALITA ANTONY DE SOUZA LIMA

ANEXO

Relatório de Conferência de Alimentos. Publicação nº.: 63721 NOME DA EMPRESA CNPJ NOME DO PRODUTO UF

FITOBASIL COMERCIO E DISTRIBUIDORA DE ALIMENTOS LTDA ME 25.025.921/0001-30 CLORELA EM CÁPSULAS 25351.889670/2021-43

IAY INDUSTRIA DE ALIMENTOS LTDA CEREAL ARROZ PARA ALIMENTAÇÃO INFANTIL LAGARTO/SE 25351.627816/2012-68

M.M. DOS SANTOS FERREIRA ME COLÁGENO, LICHIA, PECTINA COM CROMO E BIOTINA EM CÁPSULAS 25351.840977/2021-46

PROLEV DO BRASIL LTDA LEVEDURA DE CERVEJA EM COMPRIMIDOS 25351.895971/2021-14

ROBERG ALIMENTOS MEDICAMENTOS DA NATUREZA LTDA LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS COM PSYLLIUM E AMEIXA SABOR UIMÃO EM SACHÉS 25351.316686/2017-57

ROBERG ALIMENTOS MEDICAMENTOS DA NATUREZA LTDA SUBSTÂNCIAS BIOTIVAS E PROBIÓTICOS ISOLADOS COM ALEGAÇÃO DE PROP. FUNC. E/OU DE SAÚDE. 4077 Registro de Suplementos Alimentares Contendo Probióticos e/ou Enzimas

SUPLAN LABORATORIO DE SUPLEM. ALIMENTARES LTDA L-RHAMNOSAS GG EM CÁPSULAS 25351.469542/2016-01

4077 Registro de Suplementos Alimentares Contendo Probióticos e/ou Enzimas

RESOLUÇÃO RE Nº 361, DE 27 DE JANEIRO DE 2021

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

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro do alimento, sob o número de processo constante do anexo desta Resolução, nos termos do artigo 3º do Decreto-lei nº. 986, de 21 de outubro de 1969 e do item 7.1 da Resolução Anvisa nº. 23, de 15 de março de 2000.

Art. 2º A revalidação abrange as petições que ainda não foram objetos de decisão por parte da Anvisa.

Art. 3º A revalidação automática não se aplica às petições de revalidação de registro protocoladas fora do prazo estabelecido nos termos do item 7.1 da Resolução Anvisa nº. 23, de 15 de março de 2000.

Art. 4º As petições revalidadas automaticamente serão analisadas, podendo a Administração indeferir o pedido de revalidação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado ou ratificá-lo, deferindo o pedido de revalidação.

Art. 5º Os produtos com registros revalidados podem ser consultados no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\_Produto/Consulta\_Alimento.asp

Art. 6º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, sem haver interrupção na regularidade do registro.

Art. 7º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

THALITA ANTONY DE SOUZA LIMA

ANEXO

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

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO RE Nº 384, DE 28 DE JANEIRO DE 2021

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

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

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

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

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

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992 CLONIDRATO DE TRIMEFTAZIDINA 25351.747418/2019-42 02/2031

BEIFAR LTDA 18324343000177 CLONIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monodratado 25351.278037/2020-44 02/2031

1.0571.0165.001-8 24 Meses 4,0 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML 1.0571.0165.002-6 24 Meses

Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos 11ea10742412000401





rosuvastatina cálcica 25351.524846/2013-03 02/2031  
 ROSUVASTATINA CÁLCICA 25351.524846/2013-03 02/2031  
 10488 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0749683/13-4  
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0749679/13-5  
 25351.524846/2013-03  
 1.0390.0211.001-7 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 20 24 Meses  
 1.0390.0211.002-5 24 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30 24 Meses  
 1.0390.0211.003-3 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 10 24 Meses  
 1.0390.0211.004-1 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 30

GALEFERMA BRASIL LTDA 00817372000146  
 METRONIDAZOL 25000.009904/94 08/2025  
 ROXYE 25000.009904/94 08/2025  
 1331 MEDICAMENTO NOVO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 0714506/12-3  
 1.2916.0007.001-1 36 Meses  
 7,5 MG/G GEL CT BG AL X 15 G 36 Meses  
 1.2916.0007.002-8 36 Meses  
 7,5 MG/G GEL CT BG AL X 30 G

SERMED FARMACEUTICA LTDA 45992062000165  
 ivermectina 25351.712368/2020-17 02/2031 2416216/20-7  
 10488 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 2416216/20-7  
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 068910/02-6 - 25351.165323/2002-69)  
 1.0583.0989.001-1 24 Meses  
 6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 2 24 Meses  
 1.0583.0989.002-8 24 Meses  
 6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 4

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33247743000110  
 neopolizumabe 25351.486953/2015-34 08/2027  
 NUCALA 25351.486953/2015-34 08/2027  
 1615 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DE NOVA INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NO PAÍS 3587058/20-3  
 1.0107.0335.001-6 48 Meses  
 100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS 24 Meses  
 1.0107.0335.002-4 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS - ADAPT + AGU 24 Meses  
 1.0107.0335.003-2 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS + CAN APUC + AGU

HERBARIUM LABORATÓRIO BOTÂNICO LTDA 78950011000130  
 Pelargonium sidoides DC. 25351.440032/2006-99 11/2028  
 IMUNOFLAN 25351.440032/2006-99 11/2028  
 10626 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODO ANALÍTICO 1378132/16-1  
 1.1860.0089.001-3 24 Meses  
 307,39 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML 24 Meses  
 1.1860.0089.002-1 24 Meses  
 307,39 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML 24 Meses  
 1.1860.0089.003-1 24 Meses  
 307,39 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA 51780468000187  
 PARACETAMOL + CLORIDRATO DE PSEUDOFEDRINA 25351.D39029/2019-85 02/2029  
 TYLENOL SINUS 25351.D39029/2019-85 02/2029  
 11044 RDC 73/2016 - NOVO - ALTERAÇÃO MAIOR DO PROCESSO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO 0790133/20-0  
 1.1056.RDC 73/2016 - NOVO - SUBSTITUIÇÃO MAIOR DE EQUIPAMENTO 0790127/20-4  
 1.1236.3427.001-0 24 Meses  
 500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL/PAP PLAS PVDC TRANS X 4 24 Meses  
 1.1236.3427.002-9 24 Meses  
 500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL/PAP PLAS PVDC TRANS X 10 24 Meses  
 1.1236.3427.003-7 24 Meses  
 500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL/PAP PLAS PVDC TRANS X 16 24 Meses  
 1.1236.3427.004-5 24 Meses  
 500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL/PAP PLAS PVDC TRANS X 20 24 Meses  
 1.1236.3427.005-3 24 Meses  
 500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL/PAP PLAS PVDC TRANS X 24 24 Meses  
 1.1236.3427.006-1 24 Meses  
 500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL/PAP PLAS PVDC TRANS X 100 24 Meses  
 1.1236.3427.007-1 24 Meses  
 500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL/PAP PLAS PVDC TRANS X 200 24 Meses  
 1.1236.3427.008-1 24 Meses  
 500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL/PAP PLAS PVDC TRANS X 8 24 Meses  
 1.1236.3427.020-7 24 Meses  
 500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL/PAP PLAS PVDC TRANS X 36

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 17159229000176  
 SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA 25000.000127/96-10 04/2025  
 ANDROCORTIL 25000.000127/96-10 04/2025  
 10935 RDC 73/2016 - SIMILAR - AMPLIAÇÃO DOS LIMITES DE ESPECIFICAÇÃO 4819352/20-8  
 11108 RDC 73/2016 - SIMILAR - AMPLIAÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE DO MEDICAMENTO 058271/20-1  
 1.0370.0463.001-1 24 Meses  
 100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DH. POLIET TRANS X 2 ML 24 Meses  
 1.0370.0463.003-8 24 Meses  
 100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS 24 Meses  
 1.0370.0463.004-6 24 Meses  
 100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS

PANTOPRAZOL 25351.597772/2016-78  
 TOKZA 25351.597772/2016-78  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 2667065/16-8  
 (155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 561616/06-6 - 25351.419782/2006-00)  
 20 MG COM REV CT BL AL/AL X 7 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 24 Meses  
 40 MG COM REV CT BL AL/AL X 7 24 Meses  
 40 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 24 Meses  
 40 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 24 Meses

LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 05044984000128  
 AMOXICILINA TRI-HIDRATADA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 25351.098388/2020-73 04/2030  
 amoxicilina + clavulanato de potássio 25351.098388/2020-73 04/2030  
 10506 GÊNÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 4174986/20-3  
 1.6773.0644.005-0 24 Meses  
 500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL AL X 21

MABRA FARMACÊUTICA LTDA. 09545589000188  
 SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN 25351.169314/2017-23 08/2030  
 10761 PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO  
 CLONE 3320687/20-2  
 1.7794.0043.001-5 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT 30 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT) 24 Meses  
 1.7794.0043.002-3 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT 50 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT) 24 Meses  
 1.7794.0043.003-1 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT 60 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT) 24 Meses  
 1.7794.0043.004-1 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT 100 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT) 24 Meses  
 1.7794.0043.005-8 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML 24 Meses  
 1.7794.0043.006-8 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 120 ML 24 Meses  
 1.7794.0043.007-4 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML 24 Meses  
 1.7794.0043.008-2 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML 24 Meses  
 1.7794.0043.009-0 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML 24 Meses  
 1.7794.0043.010-4 24 Meses  
 17,138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML

NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A 72593791000111  
 AMOXICILINA TRI-HIDRATADA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 25351.290882/2018-73 07/2028  
 amoxicilina + clavulanato de potássio 25351.290882/2018-73 07/2028  
 10506 GÊNÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 4174982/20-1  
 1.2675.0321.005-5 24 Meses  
 500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL AL X 21

NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A 56994502000130  
 CARBAMAZEPINA 25992.011488/65 12/2028  
 TEGRETEL 25992.011488/65 12/2028  
 10954 RDC 73/2016 - NOVO - AMPLIAÇÃO DOS LIMITES DE ESPECIFICAÇÃO 3371533/19-5  
 10942 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE NOVO FABRICANTE DO IFA 3332865/19-0  
 10951 RDC 73/2016 - NOVO - EXCLUSÃO DE UM TESTE OU MÉTODO OBSOLETO 3371595/19-5  
 10957 RDC 73/2016 - NOVO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALÍTICO 3333100/19-6  
 11044 RDC 73/2016 - NOVO - ALTERAÇÃO MAIOR DO PROCESSO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO 3332868/19-4  
 1.0068.0085.004-6 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 24 Meses  
 1.0068.0085.007-0 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 24 Meses  
 1.0068.0085.011-9 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 3332865/19-0  
 10942 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE NOVO FABRICANTE DO IFA 3332865/19-0  
 10951 RDC 73/2016 - NOVO - EXCLUSÃO DE UM TESTE OU MÉTODO OBSOLETO 3371595/19-5  
 10957 RDC 73/2016 - NOVO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALÍTICO 3333100/19-6  
 11044 RDC 73/2016 - NOVO - ALTERAÇÃO MAIOR DO PROCESSO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO 3332868/19-4  
 1.0068.0085.003-8 24 Meses  
 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 24 Meses  
 10954 RDC 73/2016 - NOVO - AMPLIAÇÃO DOS LIMITES DE ESPECIFICAÇÃO 3371533/19-5 24 Meses  
 1.0068.0085.001-3 24 Meses  
 400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20

OPEM REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA E DISTRIBUIDORA LTDA 38909503000015  
 SULFATO DE POLIMIXINA B 25351.001622/00-98 11/2025  
 BFDORPOLV B 25351.001622/00-98 11/2025  
 11058 RDC 73/2016 - SIMILAR - AMPLIAÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE DO MEDICAMENTO 2556138/20-3  
 1.2748.0011.003-1 36 Meses  
 1.000.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS 36 Meses  
 1.2748.0011.004-1 36 Meses  
 1.000.000 UI PO LIOF SOL INJ CT 10 FA VD TRANS 36 Meses  
 1.2748.0011.005-8 36 Meses  
 1.500.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS 36 Meses  
 1.2748.0011.006-6 36 Meses  
 1.500.000 UI PO LIOF CT 10 FA VD TRANS 36 Meses  
 11111 RDC 73/2016 - SIMILAR - MUDANÇA DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO DO MEDICAMENTO 2556162/20-6  
 1.2748.0011.001-5 60 Meses  
 500.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS 60 Meses  
 1.2748.0011.002-3 60 Meses  
 500.000 UI PO LIOF SOL INJ CT 10 FA VD TRANS 60 Meses  
 sulfato de polimixina B 25351.017766/2015-69 09/2025  
 10506 GÊNÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2683752/20-8  
 1.2748.0033.001-5 60 Meses  
 500.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS 60 Meses  
 1.2748.0033.002-3 60 Meses  
 500.000 UI PO LIOF SOL INJ CT 10 FA VD TRANS 60 Meses  
 10506 GÊNÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2683754/20-4  
 1.2748.0033.003-1 36 Meses  
 1.000.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS 36 Meses  
 1.2748.0033.004-1 36 Meses  
 1.000.000 UI PO LIOF SOL INJ CT 10 FA VD TRANS 36 Meses  
 1.2748.0033.005-8 36 Meses  
 1.500.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS 36 Meses  
 1.2748.0033.006-6 36 Meses  
 1.500.000 UI PO LIOF SOL INJ CT 10 FA VD TRANS

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 73856593000166  
 cloridrato de sertralina 25351.428759/2014-76 10/2028  
 11097 RDC 73/2016 - GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO RESTRITA AO NÚMERO DE UNIDADES FARMACOTÉCNICAS 3416806/20-1  
 1.2568.0271.026-7 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 600 24 Meses  
 1.2568.0271.027-5 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 800 24 Meses  
 1.2568.0271.028-3 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 960 24 Meses  
 1.2568.0271.029-1 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 600 24 Meses  
 1.2568.0271.030-5 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 900

Este documento pode ser verificado no endereço <https://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 05612012020180113

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





1.2568.0271.031-3 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 960

ANEXO

SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA. 1058859501092
POLISSACARÍDEO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DO SOROGRUPO A CONJUGADO A PROTEÍNA
CARREADORA TOXOIDE TETÂNICO + POLISSACARÍDEO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DO
SOROGRUPO C CONJUGADO A PROTEÍNA CARREADORA TOXOIDE TETÂNICO +
POLISSACARÍDEO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DO SOROGRUPO W CONJUGADO A
PROTEÍNA CARREADORA TOXOIDE TETÂNICO + POLISSACARÍDEO DE NEISSERIA
MENINGITIDIS DO SOROGRUPO Y CONJUGADO A PROTEÍNA CARREADORA TOXOIDE
TETÂNICO + Toxóide Tetânico
MenQuadii 25351.073894/2020-50 02/2031
10370 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO PELA VIA DE DESENVOLVIMENTO
INDIVIDUAL 0941610/20-1
1.8326.0470.001-0 36 Meses
SOL INI CT 1 FR VD TRANS X 0,5 ML
1.8326.0470.002-9 36 Meses
SOL INI CT 5 FR VD TRANS X 0,5 ML

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO
REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 02814497000107
PICOSSULFATO DE SÓDIO
DILIN 25992.010708/59 12/2029
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
ANVISA 0229883/21-0
1.4381.0003.001-5 24 Meses
7,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML

UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A 60665981000118
ÁCIDO UNDECILÊNICO + UNDECILÊNATO DE SÓDIO + ÁCIDO PROPÍONICO + PROPIONATO
DE SÓDIO + HEXILRESORCINOL
ANDRÓDERMOL 25000.012773/99-60 06/2029
11090 RDC 73/2016 SIMILAR MUDANÇA RELACIONADA AO
ACESSÓRIO 2090562/20-9
1.0497.1152.003-6 24 Meses
(40,0 + 150,0 + 30,0 + 50,0 + 0,5 ) MG/ML SOL TOP CT FR VD AMB X 50 ML + CGT
OLEO VEGETAL/OLEO RESINA + RESINA + ÁCIDO SALICÍLICO
HEBRIN 25000.012782/99-37 04/2029
11090 RDC 73/2016 SIMILAR MUDANÇA RELACIONADA AO
ACESSÓRIO 2090560/20-2
1.0497.1154.001-0 24 Meses
10 MG/ML + 10 MG/ML + 20MG/ML SOL DERM CT FR VD AMB X 30 ML + CGT
sulfato de neomicina + bacitracina zinca 25351.474937/2020-11 07/2031
10488 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 4063586/20-4
(150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 999027/55-0 - 25000.016098/88)

EMAS SIGMA PHARMA LTDA 00923140000131
CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA
CLO 25351.674862/2010-72 09/2027
1888 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO
MEDICAMENTO 2306117/20-1
1.3569.0614.001-3 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
1.3569.0614.002-3 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.3569.0614.003-1 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
1.3569.0614.004-8 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30

1.0497.1457.001-8 24 Meses
5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 10 G
fosfato de oseltamivir
UNIFLU 25351.949876/2020-59 02/2031
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 3118107/20-4
(155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0236176/19-1 - 25351.153546/2019-21)
1.0497.1456.001-2 24 Meses
30 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10
1.0497.1456.002-0 24 Meses
30 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 500
1.0497.1456.003-8 24 Meses
45 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10
1.0497.1456.004-7 24 Meses
45 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 500
1.0497.1456.005-5 24 Meses
75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10
1.0497.1456.006-3 24 Meses
75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 500

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A 08485572000104
PIROXICAM
FELDANAX 25351.222097/2002-21 01/2028
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
ANVISA 1485673/20-5
1.5423.0004.003-5 24 Meses
20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15
1.5423.0004.004-3 24 Meses
20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 450

VITAMEDIC INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 30222814000131
ceticloronal 25351.958008/2020-60 02/2031
10488 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 3137420/20-4
(150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 999027/24-7 - 25000.015652/99)
1.0392.0200.001-0 24 Meses
70 MG/G CREAM DERM CT BG AL X 30 G
1.0392.0200.002-9 24 Meses
20 MG/G CREAM DERM CT 50 BG AL X 30 G
1.0392.0200.003-7 24 Meses
20 MG/ML XAMP CT FR PLAS OPC X 100 ML
1.0392.0200.004-5 24 Meses
20 MG/ML XAMP CT 10 FR PLAS OPC X 100 ML
1.0392.0200.005-3 24 Meses
20 MG/ML XAMP CT 50 FR PLAS OPC X 100 ML

LABORIS FARMACÉUTICA LTDA 03860813000108
AZITROMICINA DI-HIDRATADA
ZIDIMAX 25351.015663/01-24 02/2018
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
ANVISA 1484368/20-4
1.5087.0022.004-8 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 2
1.5087.0022.005-7 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 3
1.5087.0022.006-5 24 Meses
500 MG COM REV CX 50 BL AL PLAS AMB X 2
1.5087.0022.007-3 24 Meses
1.000 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 1
1.5087.0022.008-1 24 Meses
1.000 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 2
1.5087.0022.009-1 24 Meses
1.000 MG COM REV CX 50 BL AL PLAS AMB X 2

WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61072393000133
gentuzumabe orogamcina
MYLOTARG 25351.758222/2020-18 02/2031
1528 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO NOVO 2555954/20-1
1.2110.0480.001-3 60 Meses
4,5 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD AMB

PRAI DONADUZZI & CIA LTDA 73856593000166
CLORIDRATO DE SERTRAUNA
TRELIM 25351.347134/2019-51 08/2029
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
ANVISA 0245902/21-7
1.2568.0288.001-4 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15
1.2568.0288.002-2 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30
1.2568.0288.003-0 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60
1.2568.0288.004-8 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100
1.2568.0288.005-7 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 300
1.2568.0288.006-5 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500
1.2568.0288.007-3 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 15
1.2568.0288.008-1 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30
1.2568.0288.009-1 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60
1.2568.0288.010-3 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100
1.2568.0288.011-1 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 300
1.2568.0288.012-1 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500
1.2568.0288.013-8 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15
1.2568.0288.014-6 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30
1.2568.0288.015-4 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60
1.2568.0288.016-2 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100
1.2568.0288.017-0 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 300
1.2568.0288.018-9 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500
1.2568.0288.019-7 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 15
1.2568.0288.020-0 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30
1.2568.0288.021-9 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60
1.2568.0288.022-7 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100
1.2568.0288.023-5 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 300
1.2568.0288.024-3 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
NOME DO INSUMO NÚMERO DO PROCESSO
ROTA
VENCIMENTO
ASSUNTO DESCRIÇÃO

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 1.00107-1
CLORIDRATO DE VALACICLOVIR 25351.786377/2015-73
06/2024 15.0107.0341.002-3 48 Meses
10921 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - OUTRAS ALTERAÇÕES PÓS-REGISTRO
INSTITUTO BIOCHEMICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00063-7
CFTRIAXONA DISSÓDICA PFMEI/PIRATADADA 25351.330810/2020-31
02/2031 15.0063.0254.002-5 24 Meses
10308 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO

LABORATÓRIO TEOU BRASILEIRO S/A 1.00370-7
FENTONINA SÓDICA 25351.582073/2015-73
03/2022 15.0370.0598.002-8 60 Meses
10911 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
NOVARTIS BIOCINCENAS S.A 1.00068-5
CARBAMAZEPINA 25351.596879/2019-41
07/2030 15.0068.1172.002-1 60 Meses
10911 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 1.00107-1
CLORIDRATO DE VALACICLOVIR 25351.786377/2015-73
05/2024 15.0107.0341.002-3 48 Meses
10921 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - OUTRAS ALTERAÇÕES PÓS-REGISTRO
RESOLUÇÃO RE Nº 385, DE 28 DE JANEIRO DE 2021
O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das
atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno
aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - NDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,
resolve:
Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos, produtos biológicos e
insumos farmacéuticos, ou de apresentações, conforme anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

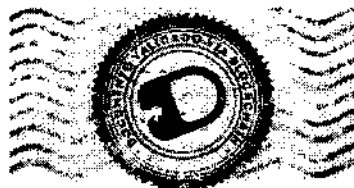
GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico
http://www.in.gov.br/autenticacao.html, sob o código 05152021020100114



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajaí - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **19dbb3c14e5fc4445578c48e5f6946c53c45f660861f8de818feb8c897edc099** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>†</sup> através da rede blockchain Polygon, sob o identificador único denominado NID **46040** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**RMS - SERTRALINA CLD 50 MG 960 CPS - 10.2028**", cujo assunto é descrito como "**RMS - SERTRALINA CLD 50 MG 960 CPS - 10.2028**", faz prova de que em **13/01/2022 12:05:10**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **13/01/2022 12:07:26** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x4408a2c9d2d20ad6b1f27e1dc1209f916a0f58699ea54cbbcf4c72f077ff9a7**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://polygonscan.com/>

<sup>†</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001; Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400 MG + 80 MG - CPS



10093 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.932, DE 8 DE JULHO DE 2011

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária nomeada pelo Decreto de 25 de março de 2009, do Presidente da República, publicado no DOU de 26 de março de 2009, (recondução), tendo em vista o disposto na Portaria GM/MS nº 1.269, de 1º de junho de 2011, no inciso X, do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Indefinir ampliação/restricção de uso, conforme relação anexa.

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF PRINCÍPIO ATIVO CLASS/CAT DESCRICÃO MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APROSENTAÇÃO DO PRODUTO NOME COMERCIAL ASSUNTO DESCRICÃO PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A. 1.00100-4

RTUXIMABE ANTINEOPLÁSICO MABTHERA 25000.020211 97-50 06/2013 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0100.0448.003-8 30 Meses 10 MG/ML SOL. INJ. INJ IV CT 2 FR VD INC X 10 ML (REST HOSP)

Não informado 1092 PRODUTO BIOLÓGICO - AMPLIAÇÃO/RESTRIÇÃO DE USO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0100.0448.003-8 30 Meses 10 MG/ML SOL. INJ. INJ IV CT 2 FR VD INC X 10 ML (REST HOSP)

Não informado 1692 PRODUTO BIOLÓGICO - AMPLIAÇÃO/RESTRIÇÃO DE USO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.933, DE 8 DE JULHO DE 2011

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária nomeada pelo Decreto de 25 de março de 2009, do Presidente da República, publicado no DOU de 26 de março de 2009, (recondução), tendo em vista o disposto na Portaria GM/MS nº 1.269, de 1º de junho de 2011, no inciso X, do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Indefinir registro de medicamentos, conforme relação anexa.

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF PRINCÍPIO ATIVO CLASS/CAT DESCRICÃO MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APROSENTAÇÃO DO PRODUTO NOME COMERCIAL ASSUNTO DESCRICÃO FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP 1.01009-7 AMOXICILINA TRIDRATADA - CLAVULANATO DE POTÁSSIO ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES Referência - CI AVUCLIN 25351.02668/2010-83 INSTITUCIONAL 000000000 24 Meses 500 MG + 125 MG COM REV CX BL AL PLAS INC + ENV X 100 (EMB HOSP)

Não informado 155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente INSTITUCIONAL 000000000 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/navegadores/jmf, pelo código 10102011071100038

500 MG + 125 MG COM REV CX BL AL PLAS INC + ENV X 300 (PMB HOSP)

Não informado 155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente GLENMARK FARMACÉUTICA LTDA 1.01013-0 MESNA

PRODUTOS PARA VIAS URINÁRIAS

GLESNA 25351.477824/2008-31 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 000000000 24 Meses 100 MG/ML SOL. INJ. INJ CT AMP VC AMB X 2ML

GLESNA 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 000000000 24 Meses 100 MG/ML SOL. INJ. INJ CT AMP VC AMB X 4ML

GLESNA 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 000000000 24 Meses 100 MG/ML SOL. INJ. INJ CT 10 AMP VC AMB X 2ML

GLESNA 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 000000000 24 Meses 100 MG/ML SOL. INJ. INJ CT 5 AMP VC AMB X 2ML

GLESNA 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 000000000 24 Meses 100 MG/ML SOL. INJ. INJ CT 10 AMP VC AMB X 4ML

GLESNA 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 000000000 24 Meses 100 MG/ML SOL. INJ. INJ CT 5 AMP VC AMB X 4ML

GLESNA 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 000000000 24 Meses

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.955, DE 8 DE JULHO DE 2011

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária nomeada pelo Decreto de 25 de março de 2009, do Presidente da República, publicado no DOU de 26 de março de 2009, (recondução), tendo em vista o disposto na Portaria GM/MS nº 1.269, de 1º de junho de 2011, no inciso X, do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Definir inclusão de nova apresentação comercial, renovação de registro de medicamento, alteração de excipiente, alteração da produção do medicamento, alteração de prazo de validade, inclusão de local de fabricação do fimado, cancelamento de registro de apresentação, restrição de publicação, inclusão de nova forma farmacêutica já registrada no país, alteração do local de fabricação, cancelamento de registro do medicamento, inclusão de nova concentração já registrada no país, inclusão moderada do processo de produção, inclusão do novo acondicionamento, inclusão de nova concentração, alteração de nome comercial, cancelamento de publicação, recurso administrativo, suspensão temporária de fabricação, conforme relação anexa.

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF PRINCÍPIO ATIVO CLASS/CAT DESCRICÃO MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APROSENTAÇÃO DO PRODUTO NOME COMERCIAL ASSUNTO DESCRICÃO

ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. 1.00573-9 ANTIACIDOS E ANTILÚPEROSOS GASTRUM 25000.013397 92 12/2014

COMERCIAL 1.0573.0216.011-5 24 Meses 10 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 28

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-3 24 Meses

10 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-1 24 Meses

10 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-1 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 28

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-8 34 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-6 34 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-7 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-4 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-2 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 28

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-8 34 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-6 34 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-7 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-4 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-2 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-1 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-3 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-5 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-4 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-2 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-3 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-1 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-8 34 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-6 34 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-7 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-4 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-2 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-3 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 84

Não informado 1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0573.0216.011-1 24 Meses

20 MG CAP GEL DURA MICROG CT FR PLAS OPC X 56





COMERCIAL 1.1402.0062.007-0 24 Meses  
3 G + 0,1 G PÓ SOL INJ IV CX 03 FA VD INC - 05 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0062.008-9 24 Meses  
3 G + 0,1 G PÓ SOL INJ IV CX 10 FA VD INC - 10 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0062.009-7 24 Meses  
3 G + 0,1 G PÓ SOL INJ IV CX 25 FA VD INC - 20 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0062.010-0 24 Meses  
3 G + 0,1 G PÓ SOL INJ IV CX 25 FA VD INC - 25 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0062.011-9 24 Meses  
3 G + 0,1 G PÓ SOL INJ IV CX 50 FA VD INC - 50 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0062.012-7 24 Meses  
3 G + 0,1 G PÓ SOL INJ IV CX 100 FA VD INC + 100 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
IMIPENEM + CILASTATINA SÓDICA  
ANTIBIÓTICOS SISTEMÁTICOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
Referência - Tienam 25351.1376939/2006-59 11/2014  
COMERCIAL 1.1402.0069.007-9 18 Meses  
500MG + 500MG PÓ SOL INJ IV CT FA VD INC + BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10221 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0069.008-7 18 Meses  
500MG + 500MG PÓ SOL INJ IV CX 03 FA VD INC - 03 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10221 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0069.009-4 18 Meses  
500MG + 500MG PÓ SOL INJ IV CX 05 FA VD INC - 05 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10221 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0069.010-9 18 Meses  
500MG + 500MG PÓ SOL INJ IV CX 10 FA VD INC - 10 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10221 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0069.011-7 18 Meses  
500MG + 500MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD INC - 20 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10221 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0069.012-5 18 Meses  
500MG + 500MG PÓ SOL INJ IV CX 25 FA VD INC - 25 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10221 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0069.013-3 18 Meses  
500MG + 500MG PÓ SOL INJ IV CX 50 FA VD INC - 50 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10221 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
COMERCIAL 1.1402.0069.014-1 18 Meses  
500MG + 500MG PÓ SOL INJ IV CX 100 FA VD INC + 100 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH COM CONECTOR X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado

10221 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
PHARLAB INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. 1.04107-5  
NISTATINA  
ANTIFUNGICO  
MICONASTIN 25000.02765699-44 07 2015  
COMERCIAL 1.4107.0028.003-9 24 Meses  
25.000 UMG CREAM VAG CT BO AL X 60 G + 14 APLIC 4 G  
Não informado

1423 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
PHARMASCIENCE LABORATORIOS LTDA 1.01717-3  
ANALGÉSICOS NAO NARCÓTICOS  
NEURALTOR 25000.03687596-78 02/2013  
COMERCIAL 1.1717.0007.005-7 24 Meses  
500 MG COM BL AL PLAS INC X 20  
Não informado

1984 SIMILAR - RECURSO ADMINISTRATIVO  
COMERCIAL 1.1717.0007.004-5 24 Meses  
500 MG COM BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)  
Não informado

1984 SIMILAR - RECURSO ADMINISTRATIVO  
COMERCIAL 1.1717.0007.005-3 24 Meses  
500 MG COM BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
Não informado

1984 SIMILAR - RECURSO ADMINISTRATIVO  
COMERCIAL 1.1717.0007.006-1 24 Meses  
500 MG COM BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) 06  
Não informado

1984 SIMILAR - RECURSO ADMINISTRATIVO  
PHYTOLAB INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.05184-7  
ALBENDAZOL  
ANTIHELMINTÍCO DO TRATO GASTROINTESTINAL  
POLIZOL 25351.03339601-01 10/2012  
COMERCIAL 1.5184.0008.001-1 24 Meses  
40 MG/ML SUS OR CT FR PLAS TRANS AMB X 10 ML  
Não informado

10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MP-FRANCAVIA - ANVISA  
COMERCIAL 1.5184.0008.002-8 24 Meses  
40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 10 ML  
Não informado

10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MP-FRANCAVIA - ANVISA  
MEBENDAZOL  
ANTIHELMINTÍCO DO TRATO GASTROINTESTINAL  
LOPTAL 25351.03339701-65 10/2012  
COMERCIAL 1.5184.0009.001-5 24 Meses  
20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 30 ML  
Não informado

1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.03268-5  
SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA  
TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULFAS  
Referência - Bacimex 25351.002066 2006/95 05/2014  
COMERCIAL 1.2568.0209.001-3 24 Meses  
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20  
Não informado

1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.2568.0209.002-1 24 Meses  
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
Não informado

1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.2568.0209.003-1 24 Meses  
400 MG + 80 MG COM CT RI AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)  
Não informado

1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.2568.0209.004-8 24 Meses  
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
Não informado

1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.2568.0209.005-6 24 Meses  
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
Não informado

1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.2568.0209.006-4 24 Meses  
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)  
Não informado

1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
PARACETAMOL  
ANALGÉSICOS NAO NARCÓTICOS  
Referência - Tienam 25351.02662701-22 07 2012  
COMERCIAL 1.2568.0095.015-1 24 Meses  
750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 300(EMB MULT)  
Não informado

1425 GÊNÉRICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA

SECUNDAZOL  
AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS  
Referência - SINCIDAL 25351.079168/2007-75 01/2015  
COMERCIAL 1.2568.0172.015-7 24 Meses  
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
COMERCIAL 1.2568.0172.015-3 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
COMERCIAL 1.2568.0172.016-1 24 Meses  
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
COMERCIAL 1.2568.0172.017-1 24 Meses  
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 70 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
COMERCIAL 1.2568.0172.018-8 24 Meses  
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
AZITROMICINA HIDRATADA  
ANTIBIÓTICOS SISTEMÁTICOS SIMPLES  
Referência - ZITROMAX 25351.209952/2007-12 06/2013  
COMERCIAL 1.2568.0185.007-2 02 AnosX  
500 MG COM REV CT RI AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
COMERCIAL 1.2568.0185.010-2 02 AnosX  
500 MG COM REV CT RI AL PLAS INC X 150 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
COMERCIAL 1.2568.0185.011-0 02 AnosX  
500 MG COM REV CT RI AL PLAS INC X 210 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
AZITROMICINA  
ANTIBIÓTICOS SISTEMÁTICOS SIMPLES  
Referência - AZI 25351.304094/2007-04 07/2013  
COMERCIAL 1.2568.0187.007-4 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 100 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
COMERCIAL 1.2568.0187.008-2 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 70 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
COMERCIAL 1.2568.0187.009-0 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 50 (EMB FRAC)  
Não informado

1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRAÇÃOVAVEL  
QUIRAL QUÍMICA DO BRASIL S/A 1.02090-1  
FITOPOSÍDIO  
ANTINEOPLÁSICOS CITOTÓXICOS  
ONCOSTIDIO 25000.007933 96-25 12/2011  
COMERCIAL 1.2000.0008.001-4 36 Meses  
20 MG/ML SOL INJ CT FA VD AMD X 5 ML (REST HOSP)  
Não informado

10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA 1.03252-8  
acetilcisteína  
CEFALOSPORINAS  
Referência - Zimar 25351.003682/01-71 05/2016  
COMERCIAL 1.2352.0662.003-8 24 Meses  
250 MG COM REV CT STR ALAL X 14  
Não informado

1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2352.0662.004-6 24 Meses  
250 MG COM REV CT STR ALAL X 70  
Não informado

1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2352.0662.005-4 24 Meses  
500 MG COM REV CT STR ALAL X 14  
Não informado

1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
acetilcisteína + acetilcisteína  
CFEALOSPORINAS  
Referência - Zimar 25351.003682/01-71 05/2016

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/diario>, pelo código 10102011071100059

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



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:50:33 que o documento de hash (SHA-256) 0c2b4979cc22611d127782b148470c102ea1055dd7b725a242089626491 foi validado em 19/09/2022 09:50:36 através da transação blockchain 0x5B1E05a226e48f8Bca586763695070103a3561f4d040c05f817c370b7 e pode ser verificada em <https://www.dautin.com/FlwCheck> (PID: 02837)





Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

### PETIÇÃO

(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (somente para petição secundária) 25351.000366/2008-95
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha do total) 260 folhas	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo de Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE	

Observações:  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400 MG + 80 MG E 800 MG + 160 MG COMPRIMIDO.

143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.

Agência Nacional de Vigilância Sanitária **Presencial**  
 UNIAP Recebido em: 02/09/2013  
 201309020620PR  
 Responsável: Cleidiane Rios Cary

Toledo, 01/09/2013	CELSO AGUSTINHO PRATI CPF: 336.841.549-20	
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:58:53 que o documento de hash (SHA-256) ec284976cod29811df2277892b469f78fc1b2ea1d55dd7b725a24206982a84611 foi validado em 19/09/2022 09:56:56 através da transação blockchain 0x691e05e028e468f6ece586768d6d597b8b36aa356fe4f4d04b05ef8e1cb37db7 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FfCheck> (NID: 83867)



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Orgão de V.S.)	
B Número do Processo Original		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos
01	2 5 3 5 1 0 0 0 3 6 8 0 8 9 5	02	03
C Dados da Empresa			
Detentora		Número de Autorização/Cadastro	
04	PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA	05	1 0 2 5 6 8 5
Cedente (Conferir documento de posse legal. Válido e sobrado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
D Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)	
08	0 7 0 6 0 2 7 TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULFAS	09	0 6 1 9
Nome do Produto			
10	S U L F A M E T O X A Z O L + T R I M E T O P R I M A		
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora			
11	P R O D U T O S R O C H E Q U I M I C O S E F A R M A C E U T I C O S S / A		
Número de Registro		Nome do Produto	
12	1 0 1 0 0 0 0 0 8	13	BACTRIM



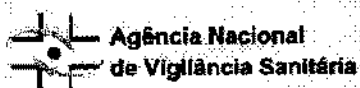
v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:58:53 que o documento de hash (SHA-256) ec284976cod29611df2277892b465f78fc1b2ea1d55dd7b725a24206992a8461 foi validado em 19/09/2022 09:58:56 através da transação blockchain 0x691e05e028e468f6ece566768d8d597b8b36aa356fe4f4d04b05ef8a1cb37db7 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileInfoCheck> (NID: 83867)











Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (somente para petição secundária) 25351.000366/2008-95
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônica no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (excluídas as folhas em branco) # 148 folhas	Nº do Expediente: (Procedimento Específico de Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRÉ	

Observações:  
**RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400MG + 80MG E 800MG + 160MG COMPRIMIDO.**

143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
UNIAP Presencial  
Recebido em: 26/11/2018  
2018112E0083PFI  
Responsável: Elida Aparecida Alves dos Reis

Toledo, 19/11/2018 Local e data	CELSO AUGUSTINO PRATI CPF: 336.841.549-20 Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
------------------------------------	--	--



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:58:53 que o documento de hash (SHA-256) ec284976ccd29811df2277892b465f79fc1b2ea1d55dd7b725a24206992a8461 foi validado em 19/09/2022 09:58:56 através da transação blockchain 0x691e05e028e468f8eace566768d8d59758b36aa356fe4f4d04b05ef8a1cb37d07 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83867)





Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
Produto			
B Número do Processo Originário		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Aprova.) Anexos
01 2 5 3 5 1 0 0 0 3 6 6 0 8 9 5		02	03
C Dados de Empresa			
Detentora		Número de Autorização/Cadastro	
04 FRAIL DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 8 2 5 6 8 5	
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVISA)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
D Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)	
08 0 7 0 6 0 2 7 TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULRAS		09 0 6 2 4	
Nome do Produto			
10 S U L F A M E T O X A Z O L + T R I M E T O P R I M A			
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamentos)			
Empresa Detentora			
11 P R O D U T U S R O C H E Q U I M I C O S F A R M A C E U T I C O S S I A			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 1 0 1 0 0 0 0 0 8		13 BACTRIME	



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:58:53 que o documento de hash (SHA-256) ec284976cc29811df2277892b465786f1b2ea1d55dd7b725a24206992a8461 foi validado em 19/09/2022 09:56:56 através da transação blockchain 0x691e05e028e468f8ece568788d8d597bb36ae358e44d04b05ef8a1cb37db7 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileInfoCheck> (NID: 83867)



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01 2 5 9 5 1 0 0 0 3 6 6 0 8 9 5		02	21 8 8 2 de 8 1 4
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 3 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO		02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 PRATI DONADUZZI & CIA. LTDA		23 1 0 2 5 5 8 5	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 TOLEDO		25 P R	26 2 7 7 0 0
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		<input checked="" type="checkbox"/> 1 Institucional	<input checked="" type="checkbox"/> 2 Indust./Profissional
27 1 2 5 6 8 0 2 0 9 0 0 2 1		<input checked="" type="checkbox"/> 3 Comercial	<input type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais
Tempo de validade			
29		<input type="checkbox"/> 1 Dias ou <input checked="" type="checkbox"/> 2 Meses <input type="checkbox"/> 3 Anos	
Nome do Produto			
30 S U L F A M E T O X A Z O L + T R I M E T O P R I M A			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32 0 8 1	
Apresentação do Produto			
33 4 0 0 M G + 8 0 M G C O M C T B L A L			
P A S T R A N S X 2 0 0 C E M B H O S P I			
Forma Física / Farmacêutica			
34 1 0 1 0 1 1 COMPRIMIDO SIMPLES			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 2 SOB RETENÇÃO DE RECEITA		36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 1 2 4 BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLOR		38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA	

0010



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/09/2022 09:58:53 que o documento de hash (SHA-256) ec284976cod29811df2277892b465f78fc1b2ea1d55dd7b725a24206992a8461 foi validado em 19/09/2022 09:58:56 através da transação blockchain 0x691e05e028e468f8ece596768d8d597b8b36ae356fe4f4d04b05ef8e1cb37cb7 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 83867)



0071052191 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE (Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220415183 - 25351653311200947)  
 DORONA CAPI 25351184156201570  
 0071051998 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE (Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220415183 - 25351653311200947)  
 FENILMEDI 25351793931201447  
 0071053199 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE (Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220318181 - 25351268780201542)  
 MIORRELAX 25351594083201154  
 1220419186 SIMILAR - Exclusão de um teste ou método obsoleto PARACETAMOL + ÁCIDO ACETILSALICÍLICO + CAFÉINA 25351370607201671  
 0071042193 GÊNÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE (Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220321181 - 25351555217201222)  
 TORSILAX 25351539304201199  
 1220320183 SIMILAR - Exclusão de um teste ou método obsoleto  
 COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E FARMACUTICOS S.A.  
 APRACUR DC 25351051225701641  
 0071058190 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE (Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220415183 - 25351653311200947)  
 CAFUSADOR 25351553311200947  
 1220415183 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto CORISTINA D 25351268780201542  
 1220318181 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto DORIL 25351637363200922  
 1220417180 SIMILAR - Exclusão de um teste ou método obsoleto DORIL DC 500 25351666892101711  
 0071060191 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE (Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220415183 - 25351653311200947)  
 DORIL ENXAUQUECA 25351555217201222  
 1220321181 SIMILAR - Exclusão de um teste ou método obsoleto ENDOV 25351643817200975  
 1220418188 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto MELHORAL 25351636473200932  
 1220317183 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto MIGRAINEX 25351812643201615  
 0071056193 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE (Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220371381 - 25351555217201222)  
 NIOPLEX A 25351614292201606  
 0071055195 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE (Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220320183 - 25351539304201199)  
 MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACUTICOS LTDA  
 DORSANOL 2502505277200  
 008938195 SIMILAR - Mudança maior de método analítico MULTIGRIP DOR E FEGRE 25351248246201687  
 0184916196 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE (Mudança maior de método analítico - 008938195 - 2502505277200)  
 PARACETAMOL 25351705672201460  
 0186118192 GÊNÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE (Mudança maior de método analítico - 008938195 - 2502505277200)  
 PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.  
 VALIUM 2599201792062  
 0061359192 NOVO - Mudança maior de método analítico  
 UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A  
 PARACETAMOL 25351065070209313  
 0084039194 GÊNÉRICO - Exclusão de um teste ou método obsoleto

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.645, DE 19 DE JUNHO DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, L. 5ª de 1976 do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 30 de dezembro de 2018, resolve:

- Art. 1º Publicar o cancelamento de registro da apresentação a pedido dos medicamentos similares, genéricos e novos, sob o nº de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do art. 51 da Lei nº 9.784 de 1999.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL CNPJ

MARCA COMERCIAL Nº PROCESSO EXPEDIENTE CANCELAMENTO M.S.

BAVER S.A. 18.458.628/0001-15  
 Cipro 25351212506200795 0442981198 1705601030282; 1705601030290; 1705601030304; 1705601030371; 1705601030381

BIOSENTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 53.162.095/0001-06  
 Mesilato de codeína 25351650540200751 0497810192 1121304070038; 1121304070046

BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. 60.831.658/0001-77  
 Sifrol 250000359649741 0488157195 1036701070184

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61.190.096/0001-92  
 Cloridrato de kinetecano 25351005988200301 0442785198 1004303910026  
 Pamidronato dissódico 25351093767200349 0492222191 1004300300032; 1004300300091  
 Oxalato de escitalopram 25351022727201664 0507395192 1004311860026; 1004311860042  
 Esc 25351022424201641 0507412196 1004311900028; 1004311900044

FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP - 43.640.754/0001-19  
 Cloridrato de fluoxetina 25351724384201412 0507689194 1103902110108; 1103902120116; 1103902110124; 1103902110132; 1103902110140; 1103902110149  
 Cloridrato de fluoxetina 25351371071201449 0507867199 1103901860091; 1103901860103; 1103901860111; 1103902860121; 1103901860135; 1103901860146; 1103901860154; 1103901860162

GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03.485.572/0001-04  
 Dipirona sódica 25351086789200645 0497857199 1542300890012; 1542300890020  
 Oxalato de escitalopram 25351298384201138 0497831195 1542302060025; 1542302060041  
 Clonazepam 25351417891201656 0497762199 1542302550014; 1542302550022  
 Diprin 25351070990200345 0497807192 1542300460018; 1542300460026  
 Escip 25351475288201142 0497784190 1542302000431; 1542302000448  
 Zilepam 25351735020200825 0497712192 1542301750011; 1542301750079

GERMED FARMACÉUTICA LTDA 45.992.062/0001-65  
 Cloridrato de fluoxetina 25351134473200492 0367105194 1058303800191; 1058303800205; 1058303800213; 1058303800221; 1058303800231; 1058303800248; 1058303800256; 1058303800264; 1058303800272

Cloridrato de fluoxetina 25351169532200443 0395128196 1058303760173; 1058303760181; 1058303760191; 1058303760203; 1058303760211; 1058303760221; 1058303760238; 1058303760246

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33.247.743/0001-10  
 Clavulim 2599100261281 0436389192 1010700760051; 1010700760064

HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACÉUTICA SA - 01.571.702/0001-98  
 Metronidazol 25351004792200393 0492049190 1031101190013; 1031101190016  
 Fluconazol 25351176341200276 0492155199 1031101190034; 1031101190069  
 Levofloxacino nemi- hidratado 25351460945200561 0492175195 1031101290018; 1031101290034  
 Miconazol 250000147499982 0492068196 1031100730049; 1031100730103  
 Hidazolol 25351734044201734 0507962194 1031101480011; 1031101480021  
 Levaflox 25351707365201766 0508023191 1031101470016; 1031101470024

LABORATIL FARMACÉUTICA LTDA 47.100.852/0001-50  
 Aldazolim 2599202069276 0380409197 1057700700020

LABORATÓRIOS FERRING LTDA 74.232.034/0001-48  
 Pentasa 250000232169518 0393164191 1287600020197; 1287600020170

LEGAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - 05.044.984/0001-26  
 cloridrato de fluoxetina 2535139782701518 0507591192 1677304760090; 1677304760104; 1677304760112; 1677304760120; 1677304760138; 1677304760147; 1677304760155; 1677304760163  
 Broncoleve 25351661897201071 0499766192 1677301840018; 1677301840026

NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A. - 56.994.502/0001-30  
 Sinvastatina 25351916068201629 0508424195 1006811240015; 1006811240023; 1006811240031; 1006811240041; 1006811240171; 1006811240181; 1006811240198; 1006811240201

PHARMASCIENCE INDUSTRIA FARMACÉUTICA EIRELI 25.773.037/0001-83  
 Resfedryl 250000262539877 0481405193 1171700100041; 1171700100068

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 79.856.593/0001-66  
 Amoxicilina 2535111705200613 0494792194 1256801560113; 1256801560129; 1256801560199; 1256801560202; 1256801560210; 1256801560229; 1256801560245  
 Duzinacim 25351770127201444 0504232191 1256802510055; 1256802510063; 1256802510071; 1256802510081; 1256802510098; 1256802510101; 1256802510111; 1256802510128

SANDCO DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61.286.647/0001-16  
 Sinvastatina 25351785832200816 0444827198 1004704720017; 1004704720025; 1004704720033; 1004704720041; 1004704720046; 1004704720054; 1004704720062; 1004704720070

SANOFI BEYEL FARMACÉUTICA LTDA. 10.588.595/0001-92  
 Flagyl 253510035310196 0446411197 1130000780158

UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A 60.665.981/0001-18  
 Unidazolim 25351166173200219 0440064190 1049712300021

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.645, DE 19 DE JUNHO DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, L. 5ª de 1976 do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 30 de dezembro de 2018, resolve:

- Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos e dos Insurnos Farmacêuticos Ativos (IFAs), sob os nºs de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 9.360, de 1976.
- Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº 9.360, de 1976.

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/>  
 Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

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

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

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

ACCORD FARMACÉUTICA LTDA  
 Remtryx 06/2024  
 25351254405201394 1031479182

ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A.  
 acebroflina 06/2024  
 25351849309201888 1072272181  
 oxalato de escitalopram 06/2024  
 25351849319701814 1090806184  
 cloridrato de ambróxol 06/2024  
 25351856320201803 1090003189  
 Exodus 06/2024  
 25351475299700869 1090004187  
 carbocisteína 06/2024  
 25351011430201916 1201155180

ALTHAIA S.A INDUSTRIA FARMACÉUTICA  
 Vincy 06/2024  
 25351695684201391 09899006188

APSEN FARMACÉUTICA S/A  
 Miosan Caf 06/2024  
 25351294142200753 1047119167  
 Kwell 06/2024  
 25351094849201708 1143217189

ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA  
 Vannair 06/2024  
 25351052189200974 1009940189

AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LIMITADA  
 cloridrato de paroxetina 06/2024  
 25351020503200816 1141000181



MARIOL INDUSTRIAL LTDA
butilbrometo de escopolamina 06/2024
25351126735201118 1094173188
paracetamol 06/2024
25351308415200673 1112892181

MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA
oxalato de escitalopram 06/2024
25351677769201412 0859866185
desonida 06/2024
25351688845201468 0859823181
pravastatina sódica 06/2024
25351693308201419 0790221182
Pyloripac retrat 06/2024
25351664846201414 0874446187
loratadina + sulfato de pseudoefedrina 06/2024
25351666639201459 0959404183

NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A
clonidrato de tramadol 05/2024
25351589103200731 1041943188

NOVARTIS BIOCINCÍAS S.A
Alinitor 06/2024
25351571368200804 1109968182

PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÉUTICA EIREU
Aerofin 06/2024
250000164699804 1178556180

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
sulfametoxazol + trimetoprima 06/2024
25351000362200895 1117496180
clotrimazol 06/2024
25351522711200847 1135974189

SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
candesartana cilexetil+hidroclorotiazida 06/2024
25351182174201296 1046989182
Risperidona 06/2024
25351117021200616 1100305187

SANTISA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO S/A
Furosemida 06/2024
2500101099678 1166745181

SS WHITE ARTIGOS DENTÁRIOS LTDA
St White 100 06/2023
2500100503861 2320198173

TAKEDA PHARMA LTDA
Nebacetin 06/2024
25351495514200848 1033908186

THERASKIN FARMACÉUTICA LTDA.
Hixizine 06/2024
250000111769841 0855765189

UCI - FARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Rilan 06/2024
2599202316774 1103283189

UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
Androdermol 06/2024
250000127789960 1027593185

UNICHEM FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
fumarato de bisoprolol+ hidroclorezida 06/2024
25351462257200702 1215028182

VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
límbitrol 06/2024
250000138509921 0904644185

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.647, DE 19 DE JUNHO DE 2019

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

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

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

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

ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A 1978 - SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do fármaco
25351007991201147 0435511193 0171002178
10958 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior de método analítico
25351517365200684 0435309199 0337896199
1412 - GÊNÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco
25351693851201874 0435427193 0170791174

BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 10956 - RDC 73/2016 - GÊNÉRICO - Mudança maior de método analítico
25351467271200696 0435393195 0338004191

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 10958 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior de método analítico
25351169148200289 0455767191 1172397181

EMAS S/A 1971 - SIMILAR - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
250000215599311 0512826199 126324072
1412 - GÊNÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco
25351134033201164 0441488198 0427143132

GERMED FARMACEUTICA LTDA 10506 - GÊNÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
25351176396/2018-43 0436609193 0953340181

TORRENT DO BRASIL LTDA 11108 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação do prazo de validade do medicamento
25451050588200813 0435360199 1064338189
11108 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação do prazo de validade do medicamento
25351087708200990 0435331195 1045913188
11108 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação do prazo de validade do medicamento
25351268642200611 0435526191 1064350187
11106 - RDC 73/2016 - GÊNÉRICO - Ampliação do prazo de validade do medicamento
25351703245200807 0435481198 1054459188
11106 - RDC 73/2016 - GÊNÉRICO - Ampliação do prazo de validade do medicamento
25351782561200817 0435423191 1098805180
11106 - RDC 73/2016 - GÊNÉRICO - Ampliação do prazo de validade do medicamento
25351089256200922 0461159194 1140404183
11108 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação do prazo de validade do medicamento
253510164700136 0479369192 0101699197

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.648, DE 19 DE JUNHO DE 2019

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

Art. 1º Publicar o cancelamento de registro a pedido dos medicamentos similares, genéricos e novos, sob os nºs de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do art. 51 da Lei nº. 9.784 de 1999.

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

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL CNPI
Nº PROCESSO EXPEDIENTE CANCELAMENTO MARCA COMERCIAL M.S.

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 56.998.701/0001-26
25351256570201164 0475174194 Dicetel 105530345
253517668818201443 0508528194 Noibs 105530375
25351766806201419 0508529192 brometo de pinavério 105530371

ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A 60.659.463/0029-92
25351460807201987 0500755191 Nifelat 105730681

ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - 43.426.626/0001-77
2500101490584 0473572192 Betagan 101470041

BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 05.161.069/0001-10
25351561391201140 0460121191 Olenzexap 155840131
25351539310201263 0475360197 Colirio Blumen 155840386
25351567122201121 0488778196 Neotafan 155840357

COLLECT IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA 53.452.157/0001-14
25351021956200428 0497927193 Colomycin 151890002

COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 61.082.426/0002-07
25351637645200951 0454587197 Licor de carau Xavier 178170008
25351262467201586 0499846194 Balmalr 178170782

ELI LILLY DO BRASIL LTDA 43.940.618/0001-44
2535166737201537 0444312198 cloridrato de duloxetina 112600192
25351776911201966 0444719191 cloridrato de ralofoxeno 112600191

EMS S/A 57.507.378/0003-65
25351642409200822 0456485195 ibuprofeno 102350956

GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03.485.572/0001-04
25351099165201647 0496035191 pantoprazol sódico sesquihidratado 154230247
25351122495201643 0496000199 nimesulida 154230234
25351210904201668 0495934195 azitromicina 154230238
25351316096201641 0495944192 simeticona 154230249

GERMED FARMACEUTICA LTDA 45.992.062/0001-65
25351096291200952 0455993192 Dermazeaic 105830678
25351235400201570 0501061196 Udy 105830793
25351366609201827 0504618191 maleato de enalapril + hidroclorezida 105830936

LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 05.044.984/0001-26
25351671787201035 0460648195 diclofenaco sódico 167790326

LEO PHARMA LTDA 11.424.477/0001-10
25351702200201162 0496274195 Picato 185690005

SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61.286.647/0001-16
25351840289200868 0446221191 Desarcor 100470477
2500101666584 0450553197 Anartril 100470193
253510249270012 0496134190 Clariler 100470306

SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA. - 10.588.555/0010-92
25351693617201435 0441370199 simeticona 183260092

TEVA FARMACÉUTICA LTDA. - 05.333.542/0001-08
25351126874201721 0483702199 Coloheter 155730036

UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0001-18
25351446240200511 0435306194 fenitoina sódica 104971329
250000145220482 0435334190 Unifenitoin 104970195

WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 61.072.393/0001-33
2535109787201701 0440963199 Olan 121100353

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico
http://www.gov.br/autenticacao/pt-br/leis/leis/2018/06/06/201806060003



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21  
 Edifício Pedro Francisco Vargas  
 Centro, Itajaí - Santa Catarina  
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223  
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



## CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **ec284976ccd29811df2277892b465f78fc1b2ea1d55dd7b725a24206992a8461** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup> através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **83867** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**SULFAMET + TRIMET 400MG + 80MG - 06.24.**", cujo assunto é descrito como "**SULFAMET + TRIMET 400MG + 80MG - 06.24.**", faz prova de que em **19/09/2022 09:57:15**, o responsável **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda (73.856.593/0001-66)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Prati, Donaduzzi & Cia Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/09/2022 09:58:27** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x691e05e028e468f8ece566768d8d597b8b36aa356fe4f4d04b05ef8a1cb37db7**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

<sup>1</sup> Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

**DAUTIN**  
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil  
 Subchefia para Assuntos Jurídicos  
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2  
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.

