

CONIMS

Consórcio Intermunicipal de Saúde

**PROCESSO Nº
059/2020**

SETOR: LICITAÇÃO

MODALIDADE: PE 015/2020



OBJETO: FORMAÇÃO DE REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO PARCELADA DE MEDICAMENTOS - FARMÁCIA BÁSICA E PSICOTRÓPICOS.

VOLUME: 11

- Pontaria

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 3

Detalhe do Produto: SOMALGIN CARDIO			
Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.993.140/0001-31
Processo	25351.61518/2010-50	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	SOMALGIN CARDIO	Registro	135690647
Princípio Ativo	CARBONATO DE MAGNÉSIO, GLICINATO DE ALUMÍNIO, ÁCIDO ACETILSALICÍLICO		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Patente Público		Bula Paciente	
		Bula Profissional	
		Autorização	1.03.569-5
		Data do registro	03/10/2011
		Vencimento do Registro	02/2023
		Medicamento de referência	-
		ATC	

Nº	1	Apresentação	100 MG+ 30 MG - 15 MG COM REV DUPLA CAM CT STRIP AL X 32	Registro	1356906470013	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										

Venda sem Prescrição Médica

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

2

Apresentação

100 MG+ 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT STRIP AL X 120 (EMB HOSP)

CANCELADA OU CADUCA

Registro

1356906470021

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

03/10/2011

Validade

36 meses

Princípio Ativo

ÁCIDO ACETILSALICÍLICO
CARBONATO DE MAGNÉSIO
GLICINATO DE ALUMÍNIO

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - STRIP DE ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

003012

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351615184201050/?numeroRegistro=135690647

1/25

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351615184201050/?numeroRegistro=135690647

2/25

3	395 MG + 107,5 MG + 48,75 MG COM REV DUPLA CAM CT STRIP AL X 120 (EMB HOSE) [CANCELADA OU CADUCA]	1356906470031	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/10/2011	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação Fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 32 [ATIVA]	1356906470048	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	03/10/2011	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação Fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]	1356906470036	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	03/10/2011	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

003013

Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	Apresentação	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	Registro	1356906470064
Princípio Ativo		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011
Complemento Diferencial da Apresentação		Validade			36 meses
Embalagem		Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Local de Fabricação		Complemento Diferencial da Apresentação			
Via de Administração	ORAL	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Via de Administração	ORAL		
Destinação	Comercial	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Apresentação fracionada	Não	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Nº	7	Destinação	Comercial		
Princípio Ativo		Apresentação fracionada	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação		Nº	8	Apresentação	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT 4 BL AL / AL X 8 CANCELADA OU CADUCA
Embalagem		Registro	1356906470080	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA
Local de Fabricação		Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Via de Administração	ORAL	Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Destinação	Comercial	Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
Apresentação fracionada	Não	Via de Administração	ORAL		

003014

Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não
Nº	8
Apresentação	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT 4 BL AL / AL X 8 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1356906470080
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA
Data de Publicação	03/10/2011
Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				Validade	36 meses	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				Data de Publicação	03/10/2011	
Destinação	Comercial				Registro	1356906470099	
Apresentação fracionada	Não				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Nº	9	Apresentação	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT 3 BL.AL./AL.X.10 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470099	Data de Publicação	03/10/2011
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Complemento Diferencial da Apresentação					Registro	1356906470099	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				Registro	1356906470099	
Via de Administração	ORAL				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				Registro	1356906470099	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Destinação	Comercial				Registro	1356906470099	
Apresentação fracionada	Não				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Nº	10	Apresentação	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL.AL./AL.X.4 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470102	Data de Publicação	03/10/2011
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Complemento Diferencial da Apresentação					Registro	1356906470102	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				Registro	1356906470102	
Via de Administração	ORAL				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				Registro	1356906470102	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Destinação	Comercial				Registro	1356906470102	
Apresentação fracionada	Não				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Nº	11	Apresentação	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL.AL./AL.X.10 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470110	Data de Publicação	03/10/2011
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Complemento Diferencial da Apresentação					Registro	1356906470110	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				Validade	36 meses	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				Data de Publicação	03/10/2011	
Destinação	Comercial				Registro	1356906470102	
Apresentação fracionada	Não				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Nº	10	Apresentação	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL.AL./AL.X.4 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470102	Data de Publicação	03/10/2011
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Complemento Diferencial da Apresentação					Registro	1356906470102	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				Registro	1356906470102	
Via de Administração	ORAL				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				Registro	1356906470102	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Destinação	Comercial				Registro	1356906470102	
Apresentação fracionada	Não				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Nº	11	Apresentação	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL.AL./AL.X.10 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470110	Data de Publicação	03/10/2011
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	
Complemento Diferencial da Apresentação					Registro	1356906470110	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Validade
12	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BLAL PLAS OPC X 4 ATIVA	1356906470129	08/10/2011 36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Validade
14	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BLAL PLAS OPC X 30 ATIVA	1356906470145	08/10/2011 36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		

Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Validade
13	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BLAL PLAS OPC X 10 ATIVA	1356906470137	08/10/2011 36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Validade
14	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BLAL PLAS OPC X 30 ATIVA	1356906470145	08/10/2011 36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Validade
14	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BLAL PLAS OPC X 30 ATIVA	1356906470145	08/10/2011 36 meses

Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BLAL PLAS OPC X 32 ATIVA	Registro	1356906470153	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										

Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	16	Apresentação	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BLAL//ALX 4 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1356906470161	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	17	Apresentação	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT 3 BL.AL/AL.X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470171	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	19	Apresentação	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL.AL/AL.X 32 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470196	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	18	Apresentação	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL.AL/AL.X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470188	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	19	Apresentação	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL.AL/AL.X 32 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470196	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										

003018

Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	20	Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV CAM DUPLA CT STR AL X 4 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470201
Princípio Ativo		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011
Complemento Diferencial da Apresentação		Validade	36 meses		
Embalagem		Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Local de Fabricação		Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Via de Administração	ORAL 1	Embalagem	• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Via de Administração	ORAL 1		
Destinação	Comercial	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Apresentação fracionada	Não	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Nº	21	Destinação	Comercial		
Princípio Ativo		Apresentação fracionada	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação		Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
Embalagem		Via de Administração	ORAL 1		
Local de Fabricação		Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Via de Administração	ORAL 1	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Destinação	Comercial		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Apresentação fracionada	Não		
Destinação	Comercial	Nº	22	Apresentação	325MG + 107,5MG + 48,75MG COM REV DUPLA CAM CT STR AL X 32 [CANCELADA OU CADUCA]
Apresentação fracionada	Não	Registro	1356906470226	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA
Nº	22	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo		Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação		Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem		Embalagem	• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação		Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
Via de Administração	ORAL 1	Via de Administração	ORAL 1		

Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	22	Apresentação	325MG + 107,5MG + 48,75MG COM REV DUPLA CAM CT STR AL X 32 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470226
Princípio Ativo		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011
Complemento Diferencial da Apresentação		Validade	36 meses		
Embalagem		Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Local de Fabricação		Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Via de Administração	ORAL 1	Embalagem	• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
		Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
		Via de Administração	ORAL 1		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação Validade
23	325MG + 107,5MG + 48,75MG COM REV. DUPLA CAM CT BLAL. PLAS OPC X 32 [ATIVA]	1356906470284	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/10/2011 36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Complemento Diferencial da Apresentação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Embalagem	Venda sob Prescrição Médica			
Local de Fabricação	Comercial			
Via de Administração	Não			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação Validade
24	325MG + 107,5MG + 48,75MG COM REV. DUPLA CAM CT BLAL. PLAS OPC X 04 [ATIVA]	1356906470242	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	03/10/2011 36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação Validade
25	325MG + 107,5MG + 48,75MG COM REV DUPLA CAM CT BLAL/AL X 4 [CANCELADA OU CADUCA]	1356906470250	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	03/10/2011 36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO			
Complemento Diferencial da Apresentação				

003020



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL 1		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	26	27	28
Apresentação	325MG + 107,5MG + 48,75MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/X 32 CANCELADA OU CADUCA	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/PLAS OPC X 32 ATIVA	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/PLAS OPC X 4 ATIVA
Registro	1356906470269	1356906470277	1356906470285
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA
Data de Publicação	03/10/2011	03/10/2011	03/10/2011
Validade	36 meses	36 meses	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL 1		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		

Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	27	28	29
Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/PLAS OPC X 32 ATIVA	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/PLAS OPC X 4 ATIVA	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/PLAS OPC X 4 ATIVA
Registro	1356906470277	1356906470285	1356906470285
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA
Data de Publicação	03/10/2011	03/10/2011	03/10/2011
Validade	36 meses	36 meses	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	28	29	30
Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/PLAS OPC X 4 ATIVA	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/PLAS OPC X 4 ATIVA	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/PLAS OPC X 4 ATIVA
Registro	1356906470285	1356906470285	1356906470285
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA
Data de Publicação	03/10/2011	03/10/2011	03/10/2011
Validade	36 meses	36 meses	36 meses

Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	29	Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/AL X 32 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470293	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	30	Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/AL X 4 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470307	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	30	Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/AL X 4 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470307	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	30	Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/AL X 4 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470307	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	30	Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/AL X 4 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470307	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses



Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	30	Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/AL X 4 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470307	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	30	Apresentação	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL/AL/AL X 4 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356906470307	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	Data de Publicação	03/10/2011	Validade	36 meses

31	81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1356906470315	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	03/10/2011	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1356906470323	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	03/10/2011	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	325MG + 107,5MG + 48,75MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1356906470331	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/10/2011	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1356906470341	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	03/10/2011	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LETUOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Detalhe do Produto: NESINA

Nome da Empresa	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Registro do Detentor	25351.074779/2013-71	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	02/12/2013
Nome Comercial	NESINA	Registro	106390266	Vencimento do Registro	12/2023
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina	Medicamento de referência	-	ATC	ANTIDIABETICOS
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS	Bula Profissional			
Parecer Público	-	Bula Paciente			

Nº	1	Apresentação	6,25 MG COM REV CT BL AL AL X 10	Registro	1063902660016	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			benzoato de alogliptina								
Complemento Diferencial da Apresentação			-								
Embalagem			• Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA								
Local de Fabricação			• TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL								
Via de Administração			ORAL								
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição			Venda sob Prescrição Médica								
Destinação			Comercial								


Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	6,25 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Registro	1063902660024	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			benzoato de alogliptina								
Complemento Diferencial da Apresentação			-								
Embalagem			• Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA								
Local de Fabricação			• TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL								
Via de Administração			ORAL								
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição			Venda sob Prescrição Médica								
Destinação			Comercial								
Tarja			Vermelha								
Apresentação fracionada			Não								
Nº	3	Apresentação	6,25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	Registro	1063902660032	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			benzoato de alogliptina								
Complemento Diferencial da Apresentação			-								

003025



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
4	12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 10 [ATIVA]	1063902660040	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/12/2013
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1063902660059	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1063902660067	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL				

003026 

Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
7	25MG COM REV CT BL AL X 10 [ATIVA]	1063902660075	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/12/2013	24 meses	
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
9	25MG COM REV CT BL AL X 60 [ATIVA]	1063902660091	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/12/2013	24 meses	
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	

8	25MG COM REV CT BL AL X 30 [ATIVA]	1063902660083	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	25MG COM REV CT BL AL X 60 [ATIVA]	1063902660091	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				



003027

02/12/2013

003028 *pb*

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarifa	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: PRESS PLUS

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	25000.052251/9996	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	21/12/2001
Nome Comercial	PRESS PLUS	Registro	109740145	Vencimento do Registro	12/2026
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO, CLORIDRATO DE BENAZEPRIL				
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
			ATC		ANTI-HIPERTENSIVOS
			Medicamento de referência		

Nº	1	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1097401450013	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										

Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 [ATIVA]	Registro	1097401450031	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										

003029



Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	Registro	1097401450048	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	30/09/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										

Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1097401450056	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	30/09/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	Registro	1097401450064	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	30/09/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										

2003030

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	7
Apresentação	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA
Registro	1097401450072
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Data de Publicação	30/09/2002
Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica

Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	8
Apresentação	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA
Registro	1097401450080
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Data de Publicação	30/09/2002
Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	9
Apresentação	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA
Registro	1097401450099
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Data de Publicação	30/09/2002
Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL

003031

24
meses

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	10	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	Registro	1097401450102	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										

Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	11	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	Registro	1097401450110	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BENAZEPRIL BESILATO DE ANLODIPINO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	12	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	Registro	1097401450129	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										

003032

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90 [ATIVA]	Registro	1097401450137	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										

Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Apresentação	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	Registro	1097401450145	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	5 MG+20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90 [ATIVA]	Registro	1097401450153	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										

003033







Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 31

Detalhe do Produto: CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.204798/2002-88	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/02/2003
Nome Comercial	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA	Registro	102350591	Vencimento do Registro	02/2023
Princípio Ativo	CETOCONAZOL, DIPROPIONATO DE BETAMETASONA	Medicamento de referência	CANDICORT		
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC			
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	



Nº	1	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG/C + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1023505910017	Creme	18/02/2003	24 meses
Princípio Ativo	CETOCONAZOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem						
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL					
Via de Administração	TOPICO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE					

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	2	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG/G + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1023505910025	Creme	18/02/2003	24 meses
Princípio Ativo	CETOCONAZOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem						
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL					
Via de Administração	TOPICO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ PROTEGER DA UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					

003035



Detalhe do Produto: Brometo de pinavério					
Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.171742/2009-31	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/05/2012
Nome Comercial	Brometo de pinavério	Registro	102351070	Vencimento do Registro	05/2027
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVÉRIO		Medicamento de referência	Dicetel	
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS		ATC		ANTIESPASMODICOS
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	Registro	1023510700017	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	14/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVÉRIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	Registro	1023510700025	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	14/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVÉRIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

003036





Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023510700033	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVERÍO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 ATIVA	1023510700041	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVERÍO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	Local de Fabricação	Via de Administração	Conservação	Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 	ORAL	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Venda sob Prescrição Médica	Comercial	-	Não	5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023510700051	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVERÍO												
Complemento Diferencial da Apresentação	-												
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 												
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 												
Via de Administração	ORAL												
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)												
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica												
Destinação	Comercial												
Tarja	-												
Apresentação fracionada	Não												

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos Item: 40

Detalhe do Produto: PARLODEL

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25992.002972/76	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	17/07/1998
Nome Comercial	PARLODEL	Registro	100680017	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Classe Terapêutica	OUTROS HORMONIOS MEDIADORES E PRODUTOS EQUIVALENTES			ATC	OUTROS HORMONIOS MEDIADORES E PRODUTOS EQUIVALENTES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	2,5 MG COM CT STR X 14 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1006800170010	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	17/07/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A - 56.994.502/0001-30 - SÃO PAULO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ										

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	2,5 MG COM CT STR X 28 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1006800170029	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	17/07/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A - 56.994.502/0001-30 - SÃO PAULO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	



Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	5 MG CAP GEL DURA SRO CT STR X 14 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1006800170053	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	Data de Publicação	07/08/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	2,5 MG CAP GEL DURA SRO CT STR X 28 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1006800170045	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	Data de Publicação	07/08/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										

3	2,5 MG CAP GEL DURA SRO CT STR X 14 CANCELADA OU CADUCA	1006800170037	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	07/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
4	2,5 MG CAP GEL DURA SRO CT STR X 28 CANCELADA OU CADUCA	1006800170045	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	07/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	10	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
		2,5 MG COM CT BL AL/JAL X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1006800170101	COMPRIMIDO SIMPLES	02/12/2002 12 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				




Nº	6	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		5 MG CAP GEL DURA SRO CT STR X 28 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1006800170061	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	17/07/1998	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação	-					
Via de Administração	ORAL 1					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	9	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		5 MG CAP GEL DURA LIB PROL CT BL AL/JAL X 28 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1006800170096	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	02/12/2002	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA					

12	5 MG CAP GEL DURA LIB PROL CT BL AL/AL X 14 CANCELADA OU CADUCA	1006800170126	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	02/12/2002	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	2.5 MG CAP GEL DURA LIB PROL CT BL AL/AL X 28 CANCELADA OU CADUCA	1006800170134	CAPSULA GELATINOSA MOLE DE LIBERAÇÃO RETARDADA	02/12/2002	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	2,5 MG COM CT BL AL/AL X 28 ATIVA	1006800170118	COMPRIMIDO SIMPLES	02/12/2002	12 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
14	2,5 MG CAP GEL DURA LIB PROL CT BL AL/AL X 14 [CANCELADA OU GADUCA]	1008800170142	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	02/12/2002 24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: PANTOGAR						
Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4	
Processo	25351.007499/2004-89	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	10/10/2005	
Nome Comercial	PANTOGAR	Registro	109740196	Vencimento do Registro	10/2025	
Princípio Ativo	CISTINA, LEVEDURA, NITRATO DE TIAMINA, PANTOTENATO DE CÁLCIO, QUERATINA, ÁCIDO AMINO BENZÓICO			Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	OUTROS PRODS NAO ENQUADRADOS EM CLASSE TERAPEUTICA ESPECIF			ATC	OUTROS PRODS NAO ENQUADRADOS EM CLASSE TERAPEUTICA ESPECIF	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	60MG + 20MG + 60MG + 100MG + 20MG + 20MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1097401960011	CAPSULA GELATINOSA DURA	10/10/2005	24 meses
Princípio Ativo	CISTINA ÁCIDO AMINO BENZÓICO PANTOTENATO DE CÁLCIO NITRATO DE TIAMINA LEVEDURA QUERATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				

Local de Fabricação	• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	60MG + 20MG + 60MG + 100MG + 20MG + 20MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1097401960021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	10/10/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	QUERATINA PANTOTENATO DE CÁLCIO CISTINA NITRATO DE TIAMINA LEVEDURA ÁCIDO AMINO BENZÓICO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										




003044



4	60MG + 20MG + 60MG + 100MG + 20MG + 20MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1097401960046	CAPSULA GELATINOSA DURA	10/10/2005	24 meses
Princípio Ativo	CISTINA ÁCIDO AMINO BENZÓICO PANTOTENATO DE CÁLCIO NITRATO DE TIAMINA LEVEDURA QUERATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	60MG + 20MG + 60MG + 100MG + 20MG + 20MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1097401960038	CAPSULA GELATINOSA DURA	10/10/2005	24 meses
Princípio Ativo	PANTOTENATO DE CÁLCIO CISTINA NITRATO DE TIAMINA LEVEDURA QUERATINA ÁCIDO AMINO BENZÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade

Consultas / Medicamentos / Medicamentos Item.44

Detalhe do Produto: VENZER					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	61.230.314/0001-75	Autorização	1.00.033-3
Processo	25351.672891/2012-21	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	11/07/2016
Nome Comercial	VENZER	Registro	100330197	Vencimento do Registro	07/2026
Princípio Ativo	CANDESARTANA CILEXETILA		Medicamento de referência	ATACAND	
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES 	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1003301970017	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	11/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CANDESARTANA CILEXETILA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	Registro	1003301970025	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	11/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CANDESARTANA CILEXETILA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

3	16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1003301970033	COMPRIMIDO SIMPLES	11/07/2016	24 meses
Princípio Ativo	CANDESARTANA CILEXETILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1003301970041	COMPRIMIDO SIMPLES	11/07/2016	24 meses
Princípio Ativo	CANDESARTANA CILEXETILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1003301970051	COMPRIMIDO SIMPLES	11/07/2016	24 meses
Princípio Ativo	CANDESARTANA CILEXETILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1003301970068	COMPRIMIDO SIMPLES	11/07/2016	24 meses
Princípio Ativo	CANDESARTANA CILEXETILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BSNAGA DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	• LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	9	Apresentação	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510730099	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILENSE - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	11	Apresentação	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510730110	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses

Princípio Ativo	CARVEDILOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILENSE - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	12	Apresentação	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510730129	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILENSE - SP - BRASIL • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510730137	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILENSE - SP - BRASIL • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Apresentação	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB FRAC) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510730145	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILENSE - SP - BRASIL • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 [ATIVA]	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Princípio Ativo	CARVEDILOL
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Sim

Nº	23	Apresentação	25 MG COM CT BL AL AL X 15 [ATIVA]	Registro	1023510730234	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CARVEDILOL								
Complemento Diferencial da Apresentação			EMS S/A								
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 								

Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	20	Apresentação	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP [ATIVA]	Registro	1023510730201	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CARVEDILOL								
Complemento Diferencial da Apresentação			EMS S/A								
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 								
Via de Administração			ORAL								
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição			Venda sob Prescrição Médica								
Destinação			Comercial								
Tarja			-								
Apresentação fracionada			Não								

Nº	21	Apresentação	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC [ATIVA]	Registro	1023510730218	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CARVEDILOL								
Complemento Diferencial da Apresentação			EMS S/A								
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 								

Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Destinação	Venda sob Prescrição Médica			
Tarja	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012
Princípio Ativo	CARVEDILOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Destinação	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
27	25 MG COM CT BL AL AL X 60 EMB HOSP [ATIVA]	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012
Princípio Ativo	CARVEDILOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A			

Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Destinação	Venda sob Prescrição Médica			
Tarja	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012
Princípio Ativo	CARVEDILOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Destinação	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLIS	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
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				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLIS	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
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				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
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				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

003057

34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLS	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLS	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLS	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
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			
Destinação	-			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
36	12,5 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023510730366	COMPRIMIDO SIMPLES	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
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			
Destinação	-			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
37	12,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023510730374	COMPRIMIDO SIMPLES	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
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			
Destinação	-			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			

Destinação	-			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
37	12,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023510730374	COMPRIMIDO SIMPLES	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
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			
Destinação	-			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade


38	25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730382	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730390	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730404	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CARVEDILOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda sob Prescrição Médica				

003060





Destinação	-
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não


003062


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

Item: 68



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
NOVARTIS BIOCENCIAS S.A	25351.660250/2012-82	56.994.502/0001-30	1.00.068-5		
Processo	25351.660250/2012-82	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	28/10/2013
Nome Comercial	VIGADEXA	Registro	100681102	Vencimento do Registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO, FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA				
Classe Terapêutica	ANTINFECICIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS				
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO, FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA				
Classe Terapêutica	ANTINFECICIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML + 1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML 	1006811020015	SOLUÇÃO OFTALMICA	28/10/2013	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Novartis Biocências S.A. - 56.994.502/0017-05 - SÃO PAULO - SP - BRASIL • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	OFTALMOLOGICA				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 75

Nome da Empresa Detentora do Registro		ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A		CNPJ		55.980.684/0001-27		Autorização		1.02.214-1	
Processo	25351.58367/2017-23	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	15/04/2019	Nome Comercial	Oxyppnal	Registro	122140111	Vencimento do Registro	04/2024
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA			Medicamento de referência	Oxycontin®	Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS	ATC			
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional							

Detalhe do Produto: Oxyppnal

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV LIB PROL CT BLALAL X 14 ATIVA	122140110010	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (CARTOLINA) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL NORAMCO, INC - B0410 - 500 SWEDES LANDING ROAD, WILMINGTON, DELAWARE (DE) 19801-4417 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

2

Apresentação

10 MG COM REV LIB
PROL CT BLALAL X 28
ATIVA

Registro

1221401110029

Forma Farmacêutica

Comprimido Revestido de Liberação Prolongada

Validade

15/04/2019

24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE OXICODONA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²)
- Secundária - Cartucho (CARTOLINA)

Local de Fabricação

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
- ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL
- NORAMCO, INC - B0410 - 500 SWEDES LANDING ROAD, WILMINGTON, DELAWARE (DE) 19801-4417 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

Via de Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

003063



Nº	3	Apresentação	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 42 ATIVA	Registro	1221401110037	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	15/04/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (CARTOLINA) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 56 ATIVA	Registro	1221401110045	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	15/04/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										


Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (CARTOLINA) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 100 ATIVA	Registro	1221401110053	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	15/04/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (CARTOLINA) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										



Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Hospitalar			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
6	20 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 14 ATIVA	1221401110061	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (cARTOLINA) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
8	20 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 42 ATIVA	1221401110088	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	20 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 28 ATIVA	1221401110071	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (cARTOLINA) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	20 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 42 ATIVA	1221401110088	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (cARTOLINA) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	20 MG COM REV LIB PROL CT BL.AL.AL.X.56 [ATIVA]	Registro	1221401110096	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	15/04/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (cARTOLINA) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	10	Apresentação	20 MG COM REV LIB PROL CT BL.AL.AL.X.100 [ATIVA]	Registro	1221401110101	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	15/04/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e gramatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e gramatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (cARTOLINA) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Hospitalar										
Apresentação fracionada	Não										

003067 


Detalhe do Produto: MELLERIL					
Nome da Empresa Detentora do Registro	VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	CNPJ	61.186.136/0001-22	Autorização	1.00.575-6
Processo	25351.341951/2005-08	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	15/05/2006
Nome Comercial	MELLERIL	Registro	105750008	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1057500080010	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	15/05/2006	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	-										

Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1057500080029	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	15/05/2006	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	-										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1057500080037	Forma Farmacêutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	15/05/2006	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA										

Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 [ATIVA]	1057500080053	DRAGEA SIMPLES	15/05/2006 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	-			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
6	200 MG COM LIB PROL CT FR VD AMB X 20 [ATIVA]	1057500080061	Cápsula Dura de Liberação Prolongada	15/05/2006 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA			

Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	-			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	1057500080045	DRAGEA SIMPLES	15/05/2006 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	-			
Destinação	Comercial			

003070 

Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
8	30 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 10 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1057500080088	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2006
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACÊUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
9	30 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1057500080096	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2006
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA			



Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	-			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
7	200 MG COM LIB PROL CT FR VD AMB X 100 [ATIVA]	1057500080071	COMPRIMIDO DE DESINTEGRAÇÃO LENTA	15/05/2006
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	-			
Destinação	Comercial			

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACÊUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 87

Detalhe do Produto: VENALOT

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25992.015332/72	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	29/05/2002
Nome Comercial	VENALOT	Registro	106390117	Vencimento do Registro	10/2029
Princípio Ativo	CUMARINA, TROXERRUTINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTIVARICOSOS DE AÇAO SISTEMICA	ATC			ANTIVARICOSOS DE AÇAO SISTEMICA
Parceir Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BLAL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1063901170010	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	29/05/2002	24 meses
Princípio Ativo	TROXERRUTINA CUMARINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Nº

Apresentação

Registro

Validade

2

15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BLAL PLAS TRANS X 60 **ATIVA**

1063901170097

29/05/2002

COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA

Princípio Ativo

TROXERRUTINA
CUMARINA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Validade

Data de Publicação

Local de Fabricação	• TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	5	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BLAL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1063901170038	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	29/05/2002	24 meses
Princípio Ativo	TROXERRUTINA CUMARINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	• TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					

Local de Fabricação	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA				29/05/2002	24 meses
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	4	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BLAL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1063901170041	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	29/05/2002	24 meses
Princípio Ativo	TROXERRUTINA CUMARINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					

003073

02/03/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação
fracionada

Não

003074

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item:90

Nome da Empresa Detentora do Registro		Nome da Empresa		Autorização		Validade	
25351.144992/2004-69		57.507.378/0003-65		1.00.235-1			
25351.144992/2004-69		57.507.378/0003-65		1.00.235-1			
DEFLAZACORTE		GENÉRICO		23/02/2005			
DEFLAZACORTE		102350725		02/2025			
DEFLAZACORTE		CALCORT					
GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS		ATC		GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS			
Bula Paciente		Bula Profissional					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	6 MG COM CT BL.AL.PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507250014	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo					
DEFLAZACORTE					
Complemento Diferencial da Apresentação					
-					
Embalagem					
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação					
ORAL					
Conservação					
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição					
Venda sob Prescrição Médica					
Destinação					
Comercial					
Tajua					
-					
Apresentação Fracionada					
Não					

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

-

Não

Apresentação fracionada

Nº

2

Apresentação

6 MG COM CT BL.AL.PLAS INC X 20

Registro

1023507250022

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação

23/02/2005

Validade

24 meses

Princípio Ativo

DEFLAZACORTE

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tajua

-

Apresentação Fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

3	6 MG COM CT BL.AL.PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507250030	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	1023507250049	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	1023507250037	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507250065	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023507250073	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023507250081	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Validade
9	6 MG COM CT BL.AL PLAS OPC.X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023507250091	23/02/2005 24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (blister alumínio plastico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Validade
11	6 MG COM CT BL.AL/AL.X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023507250111	23/02/2005 24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 		

10	6 MG COM CT BL.AL PLAS OPC.X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023507250103	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (blister alumínio plastico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Data de Publicação	Validade
11	6 MG COM CT BL.AL/AL.X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023507250111	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 			

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	6 MG COM CT BL.AL./AL.X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507250121	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	6 MG COM CT BL.AL./AL.X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507250146	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	6 MG COM CT BL.AL./AL.X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507250138	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	6 MG COM CT BL.AL./AL.X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507250146	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	15	1023507250154	23/02/2005
Apresentação	6 MG COM CT BL AL / AL X 500 (EMB HOSP) [CANCELADA OU GADUCA]	FORMA FARMACÊUTICA	23/02/2005
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	16	1023507250162	23/02/2005
Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU GADUCA]	FORMA FARMACÊUTICA	23/02/2005
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	17	1023507250170	23/02/2005
Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 [CANCELADA OU GADUCA]	FORMA FARMACÊUTICA	23/02/2005
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		

Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	16	1023507250162	23/02/2005
Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU GADUCA]	FORMA FARMACÊUTICA	23/02/2005
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	17	1023507250170	23/02/2005
Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 [CANCELADA OU GADUCA]	FORMA FARMACÊUTICA	23/02/2005
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		

Complemento Diferencial da Apresentação									
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL								
Via de Administração	ORAL								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Tarja	-								
Apresentação Fracionada	Não								
Nº	18	Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL								
Via de Administração	ORAL								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Tarja	-								
Apresentação Fracionada	Não								
Nº	19	Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL								
Via de Administração	ORAL								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Tarja	-								
Apresentação Fracionada	Não								
Nº		Apresentação		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Tarja	-								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	19	Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL								
Via de Administração	ORAL								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Tarja	-								
Apresentação fracionada	Não								
Nº		Apresentação		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

09/04/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

20	30 MG COM CT BLAL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
21	30 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507250219	COMPRIMIDO SIMPLES
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
21	30 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507250219	COMPRIMIDO SIMPLES
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
22	30 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023507250227	COMPRIMIDO SIMPLES
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		

09/04/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	30 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023507250227	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

003082

Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	23	Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023507250235	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DEFLAZACORTE								
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	24	Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023507250243	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DEFLAZACORTE								

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	25	Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023507250251	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DEFLAZACORTE								
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Destinação	Venda sob Prescrição Médica										
Tarja	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	26	Apresentação	30 MG COM CT BL AL / AL X 10	Registro	1023507250261	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Destinação	Venda sob Prescrição Médica										
Tarja	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	27	Apresentação	30 MG COM CT BL AL / AL X 20	Registro	1023507250278	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Destinação	Venda sob Prescrição Médica										
Tarja	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	28	Apresentação	30 MG COM CT BL AL / AL X 30	Registro	1023507250286	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Destinação	Venda sob Prescrição Médica										
Tarja	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	27	Apresentação	30 MG COM CT BL AL / AL X 20	Registro	1023507250278	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Destinação	Venda sob Prescrição Médica										
Tarja	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	28	Apresentação	30 MG COM CT BL AL / AL X 30	Registro	1023507250286	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										

Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
29	30 MG COM CT BL.AL / AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023.507250294	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005 24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
31	6 MG COM CT BL.AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023.507250316	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005 24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
30	30 MG COM CT BL.AL / AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023.507250308	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
31	6 MG COM CT BL.AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023.507250316	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE. Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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			
Destinação	Comercial	-	-	-
Tarja	-	-	-	-
Apresentação fracionada	Sim	-	-	-
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE. Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
32	6 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) [ATIVA]	1023507250824	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL	-	-	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			

Destinação	Comercial			
Tarja	-	-	-	-
Apresentação fracionada	Sim	-	-	-
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
33	6 MG COM CT BLAL/AL X 90 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507250832	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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			
Destinação	Comercial	-	-	-
Tarja	-	-	-	-
Apresentação fracionada	Sim	-	-	-
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
34	30 MG COM CT BLAL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507250840	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005

Princípio Ativo	DEFLAZACORTE										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	35	Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023307250359	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	36	Apresentação	30 MG COM CT BL AL / AL X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023307250367	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										



09/04/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

003088



Detalhe do Produto: MAXINOM

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.043288/2003-17	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/08/2003
Nome Comercial	MAXINOM	Registro	104971311	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	DEXAMETASONA, SULFATO DE NEOMICINA, SULFATO DE POLIMIXINA B	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO	ATC			ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO
Parcer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	


Nº	1	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		(1 MG + 3,5 MG + 6000 UI)/ML SUS OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML [ATIVA]	1049713110013	SUSPENSAO OFTALMICA	26/08/2003	24 meses
Princípio Ativo	DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0005-41 - POUISO ALEGRE - MG - BRASIL					
Via de Administração	OFTALMOLOGICA					

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	9	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		(1 MG + 3,5 MG + 6000 UI)/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G [ATIVA]	1049713110099	POMADA OFTALMICA	26/08/2003	24 meses
Princípio Ativo	DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL					
Via de Administração	OFTALMOLOGICA					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
16	(1 MG + 3,5 MG + 6000 UJ)/ML SUS OFT CT STR 5 FLAC X 0,5 ML (TD) [CANCELADA OU CADUCA]	1049713110161	SUSPENSÃO OFTALMICA	26/08/2003	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE POLIMIXINA B DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FLACONETE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	OFTALMOLOGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
24	(1 MG + 3,5 MG + 6000 UJ)/ML SUS OFT CT STR 10 FLAC X 0,5 ML (TD) [CANCELADA OU CADUCA]	1049713110242	SUSPENSÃO OFTALMICA	26/08/2003	24 meses
Princípio Ativo	DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FLACONETE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	-
Via de Administração	OFTALMOLOGICA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

003090 

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 106

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização		Validade	
APSEN FARMACEUTICA S/A	62.462.015/0001-29	1.00.118-8					
Processo	25351.208633/2008-71	Novo	17/02/2010				
Nome Comercial	DOBEVEN	101180612	Vencimento do Registro	02/2025			
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO		Medicamento de referência	-			
Classe Terapêutica	ANTIVARICOSOS DE AÇAO SISTEMICA	ATC		ANTIVARICOSOS DE AÇAO SISTEMICA			
Parcer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional			

Detalhe do Produto: DOBEVEN

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 5 ATIVA	10118061200H	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	24 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	Comercial	Vermelha	Não	2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1011806120021	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	24 meses
Princípio Ativo					DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação					-				
Embalagem					• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação					• OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL				
Via de Administração					ORAL				
Conservação					CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição					Venda sob Prescrição Médica				
Destinação					Comercial				
Tarja					Vermelha				
Apresentação fracionada					Não				
Nº					Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1011806120038	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	24 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL				
Via de Administração	ORAL.				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011806120046	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	24 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL				



Via de Administração	ORAL.				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011806120054	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	24 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 5 [ATIVA]	1011806120062	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> VIFOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 20 [ATIVA]	1011806120089	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> VIFOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 10 [ATIVA]	1011806120070	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> VIFOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 20 [ATIVA]	1011806120089	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> VIFOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG CAP DURA CT BL/AL/X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011806120097	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> VIPOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA OM PHARMA - Rua da Indústria - PORTUGAL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG CAP DURA CT BL/AL/X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011806120100	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> VIPOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA OM PHARMA - Rua da Indústria - PORTUGAL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
GERMED FARMACEUTICA LTDA		45.992.062/0001-65		1.00.583-3	
Processo	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro		
25351.413424/2015-76			31/10/2016		
Nome Comercial	Registro	Vencimento do Registro			
domperidona	105830825	10/2026			
Princípio Ativo	Medicamento de referência				
DOMPERIDONA	MOTILILUM				
Classe Terapêutica	ATC	Antieméticos e Antinauseantes			
ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES	ATC	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES			
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
-					

Detalhe do Produto: domperidona

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1058308250017	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DOMPERIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVC / PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 165 X 0,31) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1058308250025	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DOMPERIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVC / PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 165 X 0,31) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	3	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]	Registro	1058308250033	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo		DOMPERIDONA									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVC / PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 165 X 0.31) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40 [ATIVA]	Registro	1058308250041	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo		DOMPERIDONA									

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVC / PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 165 X 0.31) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 [ATIVA]	Registro	1058308250051	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo		DOMPERIDONA									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVC / PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 165 X 0.31) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										



003096



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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 117

Detalhe do Produto: ENANTATO DE NORETISTERONA + VALERATO DE ESTRADIOL					
Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.262055/2004-94	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/04/2005
Nome Comercial	ENANTATO DE NORETISTERONA + VALERATO DE ESTRADIOL	Registro	100430928	Vencimento do Registro	04/2025
Princípio Ativo	ENANTATO DE NORETISTERONA, VALERATO DE ESTRADIOL	Medicamento de referência	MESIGYNA		
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS	ATC	ANTICONCEPCIONAIS		
Parcer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	50 MG/ML + 5 MG/ML SOL INJ CT SER PRENC VD INC X 1 ML + AGU DESC CANCELADA OU CADIUCA	Registro	1004309280018	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	28/04/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo		ENANTATO DE NORETISTERONA VALERATO DE ESTRADIOL.									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação Fracionada											
Nº	2	Apresentação	50 MG/ML + 5 MG/ML SOL INJ CT SER PRENC VD TRANS X 1 ML + AGU DESC COM SIST SEG ATIVA	Registro	1004309280096	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	28/04/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo		ENANTATO DE NORETISTERONA VALERATO DE ESTRADIOL									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação Fracionada											

30/03/2020



Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


003099



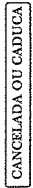
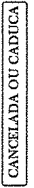
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 122.123

Detalhe do Produto: PREMARIN					
Nome da Empresa Detentora do Registro	WYETH INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.072.393/0001-33	Autorização	1.02.110-1
Processo	25992.0018/9/49	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	18/01/1994
Nome Comercial	PREMARIN	Registro	121100015	Vencimento do Registro	11/2029
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS				
Classe Terapêutica	ESTROGENOS SIMPLES				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
				Medicamento de referência	-
				ATC	ESTROGENOS SIMPLES

Nº	1	Apresentação	0,3 MG DRG CT FR X 60	Registro	1211000150017	Forma Farmacêutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	18/01/1994	Validade	36 meses
											
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS										
Complemento Diferencial da Apresentação	0,3 MG DRAGEAS										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										

Taça
Apresentação fracionada
Não


Nº	1	Apresentação	0,3 MG DRG CT BL X 21	Registro	1211000150025	Forma Farmacêutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	18/01/1994	Validade	36 meses
											
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA WYETH MEDICA IRELAND -- IRLANDA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Taça	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	0,3 MG DRG CT BL AL PLAS	Registro	1211000150033	Forma Farmacêutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	18/01/1994	Validade	36 meses
			INC X 28								
											
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS										

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Pfizer Ireland Pharmaceuticals - - - Little Comrel, Newbridge, County Kildare - IRLANDA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	0,625 MG DRG CT FR X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1211000150041	Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	18/01/1994	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIO CONJUGADOS NATURAIS										
Complemento Diferencial da Apresentação	0,625 MG DRAGEAS										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										

Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	0,625 MG DRG CT BLAL PLAS INC X 21 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1211000150051	Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	18/01/1994	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIO CONJUGADOS NATURAIS										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • WYETH MEDICA IRELAND - - IRLANDA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	0,625 MG DRG CT BLAL PLAS INC X 28 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1211000150068	Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	18/01/1994	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIO CONJUGADOS										

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	Pflzer Ireland Pharmaceuticals - Little Connel, Newbridge, County Kildare - IRLANDA										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	2,5 MG DRG CT FR X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1211000150076	Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	18/01/1994	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										

Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	0,625 MG/7C CREM VAG CT BG X 25 G + APLIC [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1211000150092	Forma Farmacéutica	CREME VAGINAL	Data de Publicação	18/01/1994	Validade	18 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BSNAGA DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ME - 03.108.098/0001-93 - DIADEMA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	VAGINAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	2,5 MG DRG CT-BL X 21 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1211000150114	Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	18/01/1994	Validade	36 meses
Princípio Ativo	-										

003102


Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	9
Apresentação	1,25 MG DRG CT FR VD AMB X 40 [CANCELADA OU CADUCA]
Registro	1211000150138
Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES
Data de Publicação	08/03/1995
Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-

Apresentação fracionada	Não
Nº	10
Apresentação	1,25 MG DRG CT BL AL PLAST INC X 21 [CANCELADA OU CADUCA]
Registro	1211000150146
Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES
Data de Publicação	08/03/1995
Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	11
Apresentação	1,25 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 28 [CANCELADA OU CADUCA]
Registro	1211000150154
Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES
Data de Publicação	08/03/1995
Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	• WYETH MEDICA IRELAND -- IRLANDA										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	12	Apresentação	25 MG PÓ LIOF INJ CT EA VD INC + DIL X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	Forma Farmacéutica	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	Registro	1211000150162	Data de Publicação	24/03/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIO CONJUGADOS NATURAIS										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	INTRAVENOSA										
Conservação	-										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										

Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	0,3 MG DRG CT 2 BLAL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1211000150170	Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	24/03/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIO CONJUGADOS NATURAIS										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	-										
Conservação	-										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Apresentação	0,625 MG DRG CT 2 BLAL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1211000150189	Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	24/03/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ESTROGÊNIO CONJUGADOS NATURAIS										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	15	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
Princípio Ativo	1,25 MG DRG CT 2 BLAL PLAS INC X 14	1,25 MG DRG CT 2 BLAL PLAS INC X 14	1211000150197	DRAGEA SIMPLES	24/03/2003
Complemento Diferencial da Apresentação	CANCELADA OU CADUCA				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	16	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS	0,025 MG/G CREM VAG CT BG X 26 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1211000150162	CREME VAGINAL	26/12/2005	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	-					
Local de Fabricação	-					
Via de Administração	VAGINAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	17	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS NATURAIS	0,3 MG DRG CT BLAL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1211000150170	DRAGEA SIMPLES	18/01/1994	36 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-					

03/04/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária



03/04/2020

Apresentação
fracionada

Não

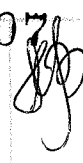
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Pfizer Ireland Pharmaceuticals - - - Little Connel, Newbridge, County Kildare - IRLANDA 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Taça	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	18	Forma Farmacéutica	Validade
Apresentação	0,625 MG DRG. CT BL. AL. PLAS. TRANS X. 28 <input type="checkbox"/> ATIVA	DRAGEA SIMPLES	18/01/1994 36 meses
Registro	1211000150189		
Princípio Ativo	ESTROGÊNIO CONJUGADOS NATURAIS		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Pfizer Ireland Pharmaceuticals - - - Little Connel, Newbridge, County Kildare - IRLANDA 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Taça	-		

Detalhe do Produto: NEOVLAR

Nome da Empresa Detentora do Registro	BAYER S.A.	CNPJ	18.459.628/0001-15	Autorização	1.07.056-8
Processo	25351.091788/2008-61	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	13/12/2010
Nome Comercial	NEOVLAR	Registro	170560062	Vencimento do Registro	12/2029
Princípio Ativo	ETINILESTRADIOL, LEVONORGESTREL				
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
				Medicamento de referência	-
				ATC	ANTICONCEPCIONAIS

Nº	1	Apresentação	0,25 MG + 0,05 MG DRG CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 21	Registro	1705600620019	Forma Farmacêutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	13/12/2010	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ETINILESTRADIOL LEVONORGESTREL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - 56.990.534/0001-67 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										



Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	0,25 MG + 0,05 MG DRG CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 63	Registro	1705600620027	Forma Farmacêutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	13/12/2010	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ETINILESTRADIOL LEVONORGESTREL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - 56.990.534/0001-67 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

003107




N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,25 MG + 0,05 MG DRG CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 1050 [ATIVA]	1705600620035	DRAGEA SIMPLES	13/12/2010	36 meses
Princípio Ativo	ETINILESTRADIOL LEVONORGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - 56.990.534/0001-67 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Detalhe do Produto: DAFORIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25351.673887/2010-44	Categoria Regulatória		Data do registro	07/02/2011
Nome Comercial	DAFORIN	Registro	135690598	Vencimento do Registro	07/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	ATC			ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC INC X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356905980018	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	07/02/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										

Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial										
Destinação	Comercial										
Tarja	Preta										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1356905980026	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	07/02/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GERMED FARMACEUTICA LTDA - 45.992.062/0001-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	



3	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 [ATIVA]	135690980034	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (blisters de alumínio/plástico pvc laminado cristal) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 [ATIVA]	135690980042	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (blisters de alumínio/plástico pvc laminado cristal) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	20 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML [CANCELADA OU CADUCA]	135690980050	SOLUÇÃO ORAL	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

Apresentação fracionada	Não					
Nº	6	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC INC X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	1356905980069	CAPSULA GELATINOSA DURA	07/02/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL 1					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	7	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC INC X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1356905980077	CAPSULA GELATINOSA DURA	07/02/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA					

Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL 1					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	8	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 10 [ATIVA]	1356905980085	Cápsula dura	07/02/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (blister de alumínio/plástico pvc laminado cristal) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL					

003111

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	10	Apresentação	Registro	Validade
		20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1356905980107	07/02/2011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	11	Apresentação	Registro	Validade
		20 MG COM REV CT BL AL PVC INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1356905980115	07/02/2011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	9	Apresentação	Registro	Validade
		10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	1356905980093	07/02/2011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (blister de alumínio/plástico pvc laminado cristal) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
13	10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1356905980131	CAPSULA GELATINOSA DURA	07/02/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	20 MG COM REV CT BL AL PVC INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356905980123	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	16	Apresentação	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1356905980166	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	07/02/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										

14	10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1356905980141	CAPSULA GELATINOSA DURA	07/02/2011	24 meses						
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1356905980158	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	07/02/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										

Tarja	-								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	17	Apresentação 20 MG/ML SOL CT FR GOT PLAS TRANSL X 20 ML [ATIVA]	Registro 1356905980174	Forma Farmacêutica Solução	Data de Publicação 07/02/2011	Validade 36 meses			
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE FLUOXETINA							
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco goteador de plástico translúcido Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 							
Local de Fabricação		EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL							
Via de Administração		ORAL							
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE							
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita							
Destinação		Comercial							
Tarja		Vermelha sob restrição							
Apresentação fracionada		Não							
Nº	18	Apresentação 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	Registro 1356905980182	Forma Farmacêutica Cápsula dura	Data de Publicação 07/02/2011	Validade 24 meses			
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE FLUOXETINA							

Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (blisters de alumínio/plástico pvc laminado cristal) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 							
Local de Fabricação		NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL							
Via de Administração		ORAL 1							
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE							
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita							
Destinação		Comercial							
Tarja		Vermelha sob restrição							
Apresentação fracionada		Não							
Nº	19	Apresentação 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 [ATIVA]	Registro 1356905980190	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação 07/02/2011	Validade 24 meses			
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE FLUOXETINA							
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (blisters de alumínio/plástico pvc laminado cristal) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 							
Local de Fabricação		NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL							

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
21	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA	1356905980212	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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 Receita de Controle Especial			
Destinação	Comercial			
Tarja	Preta			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
22	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1356905980220	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA			

Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
20	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1356905980204	Cápsula dura	07/02/2011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (blister de alumínio/plástico pvc laminado cristal) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-66 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			



Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (blisters de alumínio/plástico pvc laminado cristal) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Item: 134

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FLIXOTIDE					
Nome da Empresa Detentora do Registro	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	CNPJ	33.247.743/0001-10	Autorização	1.00.107-1
Processo	25351.061439/2003-19	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	24/11/2003
Nome Comercial	FLIXOTIDE	Registro	101070197	Vencimento do Registro	07/2025
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA				
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM. ATC				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	250 MCG AER CT LT X 120 DOSES C/APLIC CANCELADA OU CADUCA	Registro	1010701970017	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	24/11/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE SPRAY										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GLAXO WELLCOME S.A. -- ESPANHA GLAXO WELLCOME PRODUCTION -- FRANÇA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	250 MCG AER CT LT X 60 DOSES C/APLIC ATIVA	Registro	1010701970025	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	24/11/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE SPRAY										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GLAXO WELLCOME S.A. -- ESPANHA GLAXO WELLCOME PRODUCTION -- FRANÇA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

3	250 MCG PÓ INAL CT DISKUS STR X 60 DOSES CANCELADA OU CADUCA	1010701970033	PO INALANTE	24/11/2003	18 meses					
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA									
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE DISKUS									
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA • GLAXO WELLCOME PRODUCTION - - FRANÇA 									
Local de Fabricação										
Via de Administração	ORAL 1									
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica									
Destinação	Comercial									
Tarja	-									
Apresentação fracionada	Não									
Nº	4	50 MCG AER CT LT X 120 DOSES C/APLIC ATIVA	Registro	1010701970041	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	24/11/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA									
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE SPRAY									
Embalagem	-									
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GLAXO WELLCOME S.A. - - ESPANHA • GLAXO WELLCOME PRODUCTION - - FRANÇA 									

Via de Administração	ORAL 1									
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica									
Destinação	Comercial									
Tarja	-									
Apresentação fracionada	Não									
Nº	5	50 MCG AER CT LT X 60 DOSES C/APLIC CANCELADA OU CADUCA	Registro	1010701970051	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	24/11/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA									
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE SPRAY									
Embalagem	-									
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GLAXO WELLCOME S.A. - - ESPANHA • GLAXO WELLCOME PRODUCTION - - FRANÇA 									
Via de Administração	ORAL 1									
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica									
Destinação	Comercial									
Tarja	-									
Apresentação fracionada	Não									

003119

Nº	6	Apresentação	50 MCG PÓ INAL CT DISKUS STR X 60 DOSES [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1010701970068	Forma Farmacéutica	PO INALANTE	Data de Publicação	24/11/2003	Validade	18 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE DISKUS										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	GLAXO WELLCOME PRODUCTION - - FRANÇA										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	50 MCG PÓ INAL CT DISKUS STR ENV AL X 60 DOSES [ATIVA]	Registro	1010701970076	Forma Farmacéutica	PO INALANTE	Data de Publicação	24/11/2003	Validade	18 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE DISKUS										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

Local de Fabricação	GLAXO WELLCOME PRODUCTION - - FRANÇA										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	250 MCG PÓ INAL CT DISKUS STR ENV AL X 60 DOSES [ATIVA]	Registro	1010701970084	Forma Farmacéutica	PO INALANTE	Data de Publicação	24/11/2003	Validade	18 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE DISKUS										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	GLAXO WELLCOME PRODUCTION - - FRANÇA										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										

003120

Complemento Diferencial da Apresentação		FLIXOTIDE NEBULES		
Embalagem		-		
Local de Fabricação		• GLAXOSMITHKLINE AUATRALIA PTY LTD - - AUSTRÁLIA		
Via de Administração		ORAL 1		
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica		
Destinação		Comercial		
Tarja		-		
Apresentação fracionada		Não		
Nº		11		
Apresentação		1MG/ML SUS P/ NEB CT 5 AMP PLAS TRANSP X 2ML + ENV <input type="checkbox"/> ATIVA		
Registro		1010701970114		
Forma Farmacêutica		SUSPENSÃO PARA NEBULIZAÇÃO		
Data de Publicação		24/11/2003		
Validade		36 meses		
Princípio Ativo		PROPIONATO DE FLUTICASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação		FLIXOTIDE NEBULES		
Embalagem		-		
Local de Fabricação		• GLAXOSMITHKLINE AUSTRALIA PTY LTD - - AUSTRÁLIA		
Via de Administração		ORAL		
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Princípio Ativo		PROPIONATO DE FLUTICASONA		

Apresentação fracionada		Não		
Nº		9		
Apresentação		0,25MG/ML SUS P/ NEB CT 5 AMP PLAS TRANSP X 2 ML + ENV <input type="checkbox"/> ATIVA		
Registro		1010701970092		
Forma Farmacêutica		SUSPENSÃO PARA NEBULIZAÇÃO		
Data de Publicação		24/11/2003		
Validade		36 meses		
Princípio Ativo		PROPIONATO DE FLUTICASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação		FLIXOTIDE NEBULES		
Embalagem		-		
Local de Fabricação		• GLAXOSMITHKLINE AUATRALIA PTY LTD - - AUSTRÁLIA		
Via de Administração		ORAL		
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica		
Destinação		Comercial		
Tarja		-		
Apresentação fracionada		Não		
Nº		10		
Apresentação		0,25MG/ML SUS P/ NEB CT 10 AMP PLAS TRANSP X 2ML + ENV <input type="checkbox"/> ATIVA		
Registro		1010701970106		
Forma Farmacêutica		SUSPENSÃO PARA NEBULIZAÇÃO		
Data de Publicação		24/11/2003		
Validade		36 meses		
Princípio Ativo		PROPIONATO DE FLUTICASONA		



Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	1MG/ML SUS P/ NEB CT 10 AMP PLAS TRANSP X 2ML + ENV [ATIVA]	1010701970122	SUSPENSÃO PARA NEBULIZAÇÃO	24/11/2003	36 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE NEBULES				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• GLAXOSMITHKLINE AUSTRALIA PTY LTD - - AUSTRÁLIA				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 07, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2015
(Publicada no DOU nº 29, de 11 de fevereiro de 2015)

Dispõe sobre os requisitos técnicos para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes e dá outras providências.

A **Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária**, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15 da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o inciso V, e §§ 1º e 3º do art. 5 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 da ANVISA, de 29 de maio de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos III, do art. 2º, III e IV, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 1999, no art. 35 do Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 2009, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, em reunião realizada em 09 de outubro de 2014, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece a definição, a classificação, os requisitos técnicos, de rotulagem e procedimento eletrônico para regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes nos termos desta Resolução.

Art. 2º Este Regulamento incorpora ao ordenamento jurídico nacional as Resoluções GMC MERCOSUL Nº. 110/94 "Definição de Produto Cosméticos", 07/05 "Classificação de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes", 26/04 "Requisitos Técnicos Específicos para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes", 36/04 "Rotulagem Obrigatória Geral para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes", 36/99 "Rotulagem Específica para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes" e 24/95 "Requisitos para o Registro de Produtos Cosméticos Mercosul e Extra-Zona e para Habilitação de Empresas Representantes Titulares do Registro no Estado Parte Receptor e Importadores".

CAPÍTULO I

DAS DISPOSIÇÕES INICIAIS

Seção I

Objetivo

Art. 3º Este Regulamento tem como objetivo atualizar os procedimentos necessários para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes por meio da simplificação de processos que visa a melhoria da qualidade da informação e agilidade na análise.

Seção II

Abrangência

Art. 4º Este Regulamento se aplica aos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes classificados como Grau I e Grau 2, conforme definições constantes do Anexo I e II desta Resolução.

Art. 5º Ficam estabelecidos os requisitos técnicos específicos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme o Anexo III desta Resolução.

Art. 6º Ficam estabelecidos os requisitos adicionais para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes importados no Mercosul e extra-zona, conforme o Anexo IV desta Resolução.

Art. 7º Ficam estabelecidos os requisitos para a rotulagem obrigatória geral para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme o Anexo V desta Resolução.

Art. 8º Ficam estabelecidos os requisitos para a rotulagem específica de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme o Anexo VI desta Resolução.

Art. 9º Os produtos com a finalidade de odorizantes de ambientes são classificados como produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfume Grau I.

Art. 10. O detentor do produto deve possuir dados comprobatórios que atestem a qualidade, a segurança e a eficácia de seus produtos e a idoneidade dos respectivos dizeres de rotulagem, bem como os requisitos técnicos estabelecidos no Anexo III desta Resolução, os quais deverão ser apresentados aos órgãos de vigilância sanitária, sempre que solicitados ou durante as inspeções. Deve ainda garantir que o produto não constitua risco à saúde quando utilizado em conformidade com as instruções de uso e demais medidas constantes da embalagem de venda do produto durante o seu período de validade.

Parágrafo único. A empresa deverá anexar à transação o Termo de Responsabilidade, devidamente assinado pelo Responsável técnico e Representante legal da empresa, conforme Anexo VII.

Art. 11. Os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes devem atender ao disposto:

I- Lista de substâncias de ação conservante permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes – Resolução - RDC nº 29, de 10 de junho de 2012 e suas atualizações;

II- Lista de substâncias corantes permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes - Resolução - RDC nº 44, de 9 de agosto de 2012 e suas atualizações;

III- Lista de substâncias que os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes não devem conter exceto nas condições e com as restrições estabelecidas - Resolução - RDC nº 03, de 18 de janeiro de 2012 e suas atualizações;

IV- Lista de filtros ultravioletas permitidos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes - Resolução - RDC nº 47, de 16 de março de 2006 e suas atualizações;

V- Lista de substâncias que não podem ser utilizadas em produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes - Resolução - RDC nº 48, de 16 de março de 2006 e suas atualizações.

Art. 12. Os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, classificados como Grau 1, devem obedecer ao disposto na regulamentação vigente e também aos seguintes critérios:

I- Não conter substâncias da Lista Restritiva, constante da Resolução - RDC nº 03, de 18 de janeiro de 2012 e suas atualizações, que são específicas para produtos classificados como de Grau 2, excetuando-se os casos em que a presença da substância na fórmulação não altera a finalidade do produto e não descaracteriza sua classificação como de Grau 1;

II- Não conter substâncias da Lista de Filtros Ultravioletas para a proteção da pele contra os efeitos danosos dos raios solares, constantes da Resolução - RDC nº 47, de 16 de março de 2006 e suas atualizações, uma vez que a presença dessas substâncias caracteriza produto de Grau 2;

Art. 13. Não será permitida a embalagem sob a forma de aerossóis para os talcos.

Art. 14. Os vasilhames dos produtos apresentados sob a forma de aerossol, sendo de vidro envolvido por material plástico, deverão conter pequenos orifícios para a saída do conteúdo, se quebrar.

Art. 15. Os vasilhames dos produtos sob a forma de premidos em aerossóis não poderão ter a capacidade superior a 500 (quinhentos) mililitros.

Art. 16. O disposto nesta Resolução não exclui a observância de outros regulamentos previstos na legislação sanitária, pertinentes aos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes.

Art. 17. A rotulagem dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes não deve conter indicações e menções terapêuticas, nem denominações e indicações que induzam a erro, engano ou confusão quanto à sua procedência, origem, composição, finalidade ou segurança.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Art. 18. A rotulagem dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes de Grau 1 e Grau 2 deve conter o número de Autorização de Funcionamento da empresa - AFE e o número do processo na rotulagem do produto, gerado no sistema da Anvisa, que corresponderá ao número de registro.

§ 1º Para produtos Grau 1 e Grau 2, isentos de registro, a comercialização poderá ocorrer após a publicidade no portal da Anvisa.

§ 2º Para produtos Grau 2 sujeitos a Registro, a comercialização somente poderá ocorrer a partir da concessão do registro publicado em Diário Oficial da União.

CAPÍTULO II

OUTRAS OBRIGATORIEDADES SOBRE ROTULAGEM

Art. 19. Além das advertências dispostas no Anexo VI desta Resolução, deverão ser acrescidos, em caráter obrigatório, na embalagem primária e secundária, os dizeres específicos destacados abaixo:

I- AEROSSÓIS: "Evite a inalação deste produto".

II- NEUTRALIZANTES, PRODUTOS PARA ONDULAR E ALISAR OS CABELOS: "Este preparado somente deve ser usado para o fim a que se destina, sendo PERIGOSO para qualquer outro uso".

III- AGENTES CLAREADORES DE CABELOS E TINTURAS CAPILARES: Os rótulos das tinturas e dos agentes clareadores de cabelos que contenham substâncias capazes de produzir intoxicações agudas ou crônicas deverão conter as advertências: "CUIDADO. Contém substâncias passíveis de causar irritação na pele de determinadas pessoas. Antes de usar, faça a prova de toque".

IV- BRONZEADORES SIMULATÓRIOS: Os rótulos dos produtos destinados a simular o bronzeamento da pele deverão conter a advertência "Atenção: não proteja contra a ação solar".

CAPÍTULO III

DOS PROCEDIMENTOS PARA REGULARIZAÇÃO

Seção I

Sistema de Automação eletrônico

Art. 20. Fica instituído procedimento eletrônico para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, Grau 1 e Grau 2, junto à Anvisa.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

003124



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

§1º As regularizações sanitárias para os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes passam a ser realizadas na forma eletrônica, por meio do portal da Anvisa.

§2º A publicidade da regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes Grau 1 e Grau 2 isentos de registro fica assegurada por meio de divulgação no portal da Anvisa.

§3º A publicidade da regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes Grau 2 sujeitos a Registro fica assegurada por meio de publicação no Diário Oficial da União.

§4º As orientações necessárias ao procedimento eletrônico para a regularização dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes estão disponíveis no portal eletrônico da Anvisa.

Art. 21. Os documentos gerados ao final do procedimento eletrônico devem ser mantidos na empresa.

Parágrafo único. O termo de responsabilidade deve ser assinado pelo Responsável Técnico e pelo Representante Legal da empresa, complementando toda a documentação relativa ao produto.

Art. 22. A regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes Grau 1 e Grau 2 tem validade de 5 (cinco) anos e poderá ser revalidado por períodos iguais e sucessivos.

§1º A revalidação do processo de regularização do produto deverá ser requerida no primeiro semestre do último ano do quinquênio de validade.

§2º Será declarada a caducidade do processo cuja revalidação não tenha sido solicitada no prazo referido neste artigo.

Art. 23. Para fabricar ou importar os produtos de que trata esta Resolução, as empresas devem possuir Autorização de Funcionamento na Anvisa para as atividades e classes de produtos que deseja comercializar (produto de higiene pessoal, cosmético e/ou perfume) e devem possuir Licença junto à Autoridade Sanitária competente.

Art. 24. O cumprimento das Boas Práticas de Fabricação será verificado no estabelecimento produtor e/ou importador mediante inspeção realizada pela Autoridade Sanitária competente.

Seção II

Mecanismos de Regularização de Produtos

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



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

Art. 25. Os produtos constantes do Anexo VIII estão sujeitos ao procedimento de Registro.

§ 1º Os demais produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes são isentos de registro e estão sujeitos ao procedimento de comunicação prévia à Anvisa.

§ 2º Comunicação prévia é o procedimento administrativo a ser aplicado para informar a Anvisa a intenção de comercialização de um produto isento de registro por meio de notificação.

§ 3º A necessidade de submeter produtos inovadores, ainda não regulamentados, ao procedimento de registro será estabelecida em regulamento próprio.

CAPÍTULO IV

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 26. As petições de registro já protocoladas na Anvisa que não tiveram sua análise concluída e cujas categorias não estão contempladas no Anexo VIII desta Resolução estarão isentas de registro e sua regularização será divulgada conforme o previsto no parágrafo 2º do Art. 20.

Art. 27. Os produtos Grau 1 que se encontram notificados conforme Resolução RDC nº 343 de 13 de dezembro de 2005 e produtos Grau 2 registrados conforme Resolução RDC nº 211 de 14 de julho de 2005 deverão ser recadastrados no sistema de automação, no momento em que ocorrer qualquer alteração ou revalidação e deverão atender a todos os requisitos estabelecidos nesta resolução.

Art. 28. Os produtos regularizados de acordo com as Resoluções RDC nº 211 de 14 de julho de 2005, Resolução RDC nº 343 de 13 de dezembro de 2005 e Resolução RDC nº 04 de 30 de janeiro de 2014, poderão ser comercializados até a validade do produto, desde que devidamente revalidados.

Art. 29. A Anvisa poderá estabelecer outras formas de peticionamento, inclusive em formato não eletrônico, segundo interesse da administração.

Art. 30. O não cumprimento do disposto nesta Resolução ou nos demais regulamentos relacionados a produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes acarretará o cancelamento da regularização e sua divulgação no sítio da Anvisa, sem prejuízo de outras ações ou medidas previstas na legislação em vigor.

Art. 31. A autenticidade e veracidade das informações prestadas à Anvisa são de responsabilidade do detentor do registro, sendo que qualquer irregularidade detectada pela ANVISA, em contrariedade ao disposto na legislação sanitária pertinente, constitui infração sanitária, nos termos da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

003125



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

responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis, e resultará no cancelamento do registro ou regularização do produto isento de registro nos termos desta Resolução.

Art. 32. Ficam revogadas a Resolução da Diretoria Colegiada da Anvisa RDC nº 211, de 14 de julho de 2005 e Resolução da Diretoria Colegiada da Anvisa RDC nº 343, de 13 de dezembro de 2005 e Resolução da Diretoria Colegiada da Anvisa RDC nº 04, de 30 de janeiro de 2014.

Art. 33. Esta Resolução entra em vigor 15 dias a partir da data de sua publicação.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO I

Definições

1 - Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes: são preparações constituídas por substâncias naturais ou sintéticas, de uso externo nas diversas partes do corpo humano, pele, sistema capilar, unhas, lábios, órgãos genitais externos, dentes e membranas mucosas da cavidade oral, com o objetivo exclusivo ou principal de limpá-los, perfumá-los, alterar sua aparência e ou corrigir odores corporais e ou protegê-los ou mantê-los em bom estado.

ANEXO II

Classificação de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes

1. Definição Produtos Grau 1: são produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes cuja formulação cumpre com a definição adotada no item I do Anexo I desta Resolução e que se caracterizam por possuírem propriedades básicas ou elementares, cuja comprovação não seja inicialmente necessária e não requerem informações detalhadas quanto ao seu modo de usar e suas restrições de uso, devido às características intrínsecas do produto, conforme mencionado na lista indicativa "LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU 1" estabelecida no item "I", desta seção.

2. Definição Produtos Grau 2: são produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes cuja formulação cumpre com a definição adotada no item I do Anexo I desta Resolução e que possuem indicações específicas, cujas características exigem comprovação de segurança e/ou eficácia, bem como informações e cuidados, modo e restrições de uso, conforme mencionado na lista indicativa "LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU 2" estabelecida no item "II", desta seção.

3. Os critérios para esta classificação foram definidos em função da probabilidade de ocorrência de efeitos não desejados devido ao uso inadequado do produto, sua formulação, finalidade de uso, áreas do corpo a que se destinam e cuidados a serem observados quando de sua utilização.



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



D) LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU 1

1. Água de colônia, Água Perfumada, Perfume e Extrato Aromático.
2. Amolecedor de cutícula (não cáustico).
3. Aromatizante bucal.
4. Base facial/corporal (sem finalidade fotoprotetora).
5. Batom labial e brilho labial (sem finalidade fotoprotetora).
6. Blush/Rouge (sem finalidade fotoprotetora).
7. Condicionador/Creme rinse/Enxaguatório capilar (exceto os com ação antiqueda, anticaspas e/ou outros benefícios específicos que justifiquem comprovação prévia).
8. Corretivo facial (sem finalidade fotoprotetora).
9. Creme, loção e gel para o rosto (sem ação fotoprotetora da pele e com finalidade exclusiva de hidratação).
10. Creme, loção, gel e óleo esfoliante ("peeling") mecânico, corporal e/ou facial.
11. Creme, loção, gel e óleo para as mãos (sem ação fotoprotetora, sem indicação de ação protetora individual para o trabalho, como equipamento de proteção individual - EPI - e com finalidade exclusiva de hidratação e/ou refrescância).
12. Creme, loção, gel e óleos para as pernas (com finalidade exclusiva de hidratação e/ou refrescância).
13. Creme, loção, gel e óleo para limpeza facial (exceto para pele acnéica).
14. Creme, loção, gel e óleo para o corpo (exceto os com finalidade específica de ação antiestrias, ou anticeulite, sem ação fotoprotetora da pele e com finalidade exclusiva de hidratação e/ou refrescância).
15. Creme, loção, gel e óleo para os pés (com finalidade exclusiva de hidratação e/ou refrescância).
16. Delineador para lábios, olhos e sobrancelhas.
17. Demaquilante.
18. Dentífrico (exceto os com flúor, os com ação antiplaca, anticárie, antiplátaro, com indicação para dentes sensíveis e os clareadores químicos).



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

19. Depilatório mecânico/epilatório.
20. Desodorante axilar (exceto os com ação antitranspirante).
21. Desodorante colônia.
22. Desodorante corporal (exceto desodorante íntimo).
23. Desodorante pédico (exceto os com ação antitranspirante).
24. Enxaguatório bucal aromatizante (exceto os com flúor, ação anti-séptica e antiplaca).
25. Esmalte, verniz, brilho para unhas.
26. Fitas para remoção mecânica de impureza da pele.
27. Fortalecedor de unhas.
28. Kajal.
29. Lápis para lábios, olhos e sobrancelhas.
30. Lenço umedecido (exceto os com ação anti-séptica e/ou outros benefícios específicos que justifiquem a comprovação prévia).
31. Loção tônica facial (exceto para pele acneica).
32. Máscara para olhos.
33. Máscara corporal (com finalidade exclusiva de limpeza e/ou hidratação).
34. Máscara facial (exceto para pele acneica, peeling químico e/ou outros benefícios específicos que justifiquem a comprovação prévia).
35. Modelador/fixador para sobrancelhas.
36. Neutralizante para permanente e alisante.
37. Pó facial (sem finalidade fotoprotetora).
38. Produtos para banho/imersão: sais, óleos, cápsulas gelatinosas e banho de espuma.
39. Produtos para barbear (exceto os com ação anti-séptica).



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

40. Produtos para fixar, modelar e/ou embelezar os cabelos: fixadores, laqués, reparadores de pontas, óleo capilar, brilhantinas, mousses, cremes e géis para modelar e assentar os cabelos, restaurador capilar, máscara capilar e umidificador capilar.
 41. Produtos para pré-barbear (exceto os com ação anti-séptica).
 42. Produtos pós-barbear (exceto os com ação anti-séptica).
 43. Protetor labial sem fotoprotetor.
 44. Removedor de esmalte.
 45. Sabonete abrasivo/esfoliante mecânico (exceto os com ação anti-séptica ou esfoliante químico).
 46. Sabonete facial e/ou corporal (exceto os com ação anti-séptica ou esfoliante químico).
 47. Sabonete desodorante (exceto os com ação anti-séptica).
 48. Secante de esmalte.
 49. Sombra para as pálpebras.
 50. 50 Talco/pó (exceto os com ação anti-séptica).
 51. Xampu (exceto os com ação antiqueda, anticasca e/ou outros benefícios específicos que justifiquem a comprovação prévia).
 52. Xampu condicionador (exceto os com ação antiqueda, anticasca e/ou outros benefícios específicos que justifiquem a comprovação prévia).
 3. Observação: As exceções mencionadas no item "I) LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU I" caracterizam os produtos de Grau 2.
- II) LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU 2**
1. Água oxigenada 10 a 40 volumes (incluídas as cremosas exceto os produtos de uso medicinal).
 2. Antitranspirante axilar.
 3. Antitranspirante pédico.
 4. Ativador/ acelerador de bronzeado.
 5. Batom labial e brilho labial infantil.



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

6. Bloqueador Solar/anti-solar.
7. Blush/ rouge infantil.
8. Bronzeador.
9. Bronzeador simulatório.
10. Clareador da pele.
11. Clareador para as unhas químico.
12. Clareador para cabelos e pêlos do corpo.
13. Colônia infantil.
14. Condicionador anticasca/antiqueada.
15. Condicionador infantil.
16. Dentifício anticárie.
17. Dentifício antiplaca.
18. Dentifício antitártaro.
19. Dentifício clareador/ clareador dental químico.
20. Dentifício para dentes sensíveis.
21. Dentifício infantil.
22. Depilatório químico.
23. Descolorante capilar.
24. Desodorante antitranspirante axilar.
25. Desodorante antitranspirante pédico.
26. Desodorante de uso íntimo.
27. Enxaguatório bucal antiplaca.
28. Enxaguatório bucal anti-séptico.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



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

29. Enxaguatório bucal infantil.
30. Enxaguatório capilar anticasca/antiqueada.
31. Enxaguatório capilar infantil.
32. Enxaguatório capilar colorante / tonalizante.
33. Esfoliante "peeling" químico.
34. Esmalte para unhas infantil.
35. Fixador de cabelo infantil.
36. Lenços Umedecidos para Higiene infantil.
37. Maquiagem com fotoprotetor.
38. Produto de limpeza/ higienização infantil.
39. Produto para alisar e/ ou tingir os cabelos.
40. Produto para área dos olhos (exceto os de maquiagem e/ou ação hidratante e/ou demaquilante).
41. Produto para evitar roer unhas.
42. Produto para ondular os cabelos.
43. Produto para pele acneica.
44. Produto para rugas.
45. Produto protetor da pele infantil.
46. Protetor labial com fotoprotetor.
47. Protetor solar.
48. Protetor solar infantil.
49. Removedor de cutícula.
50. Removedor de mancha de nicotina químico.
51. Repelente de insetos.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

003128



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

- 52. Sabonete anti-séptico.
- 53. Sabonete infantil.
- 54. Sabonete de uso íntimo.
- 55. Talco/amido infantil.
- 56. Talco/pó anti-séptico.
- 57. Tintura capilar temporária/progressiva/permanente.
- 58. Tônico/loção Capilar.
- 59. Xampu anticaspas/antiqueda.
- 60. Xampu colorante.
- 61. Xampu condicionador anticaspas/antiqueda.
- 62. Xampu condicionador infantil.
- 63. Xampu infantil.

ANEXO III

Requisitos Técnicos específicos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes

Requisitos Obrigatórios	Na empresa a disposição da autoridade competente	Apresentar a autorização de comercialização do produto	Observações
1 Fórmula quali-quantitativa	X	X	Com todos seus componentes especificados por suas denominações INCI e as quantidades de cada um expressas percentualmente (p/p) através do sistema métrico decimal.
2 Função dos ingredientes da fórmula	X	X	Citar a função de cada componente na fórmula.

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

3 Bibliografia e/ou referência dos ingredientes	X	X	Somente quando o componente não figura na nomenclatura INCI ou não se enquadrar nas listas de substâncias aprovadas, incluir bibliografia sobre o mesmo e literatura pertinentes, inclusive com relação a eficácia e a segurança.
4 Especificações Técnicas organolépticas e físico-químicas de matérias primas	X		
5 Especificações microbiológicas de matérias-primas	X		Quando aplicável.
6 Especificações técnicas organolépticas e físico-químicas do produto acabado.	X	X	
7 Especificações microbiológicas do produto acabado	X	X	Quando aplicável, conforme legislação vigente
8 Processo de Fabricação	X		Segundo as Normas de Boas Práticas de Fabricação e Controle previstas na legislação.
9 Especificações técnicas do material de embalagem	X		
10 Dados de estabilidade	X (completo)	X (resumo)	Metodologia e conclusões que garantem o prazo de validade declarado.
11 Sistema de codificação de lote	X		Informação para interpretar o sistema de codificação.
12 Projeto de Arte de Etiqueta ou rotulagem	X	X	Informações de dados e advertências referentes ao produto conforme legislação vigente.
13 Dados comprobatórios dos benefícios atribuídos ao produto (comprovação de eficácia)	X		Sempre que a natureza do benefício do produto justifique e sempre que conste da rotulagem.
14 Dados de segurança de uso (comprovação de segurança)	X		
15 Finalidade do produto	X	X	A finalidade a que se destina o produto quando não estiver implícito no nome do mesmo.

16 Certificado de Venda Livre consularizado (1)	X (original)	X (cópia autenticada)	Conforme legislação vigente
17 Registro/Autorização de empresa/Certificado de Inscrição do Estabelecimento	X		Conforme legislação vigente.
18 Fórmula do produto importado consularizada	X (original)	X (cópia autenticada)	Caso esta não esteja anexa ao Certificado de Venda Livre, conforme legislação vigente.

(1) Certificado de Venda Livre: corresponde ao Certificado de Livre Comercialização outorgado pela Autoridade Sanitária competente ou por Organismos Oficialmente Reconhecidos no país de origem.

ANEXO IV

REQUISITOS ADICIONAIS PARA PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL, COSMÉTICOS E PERFUMES IMPORTADOS MERCOSUL E EXTRA-ZONA

1. Regularização de Produtos
 - 1.1. As Empresas Responsáveis pela Titularidade dos Registros de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes importados (doravante Empresa Responsável) deverão apresentar à Autoridade Sanitária uma solicitação de Registro de Produto firmada pelo Representante Legal e pelo Responsável Técnico, acompanhada, dentre outras, da seguinte documentação:
 - a) Certificado de Livre Comercialização no país de origem, emitido pela Autoridade Sanitária competente e devidamente consularizado;
 - b) Caso o Certificado de Livre Comercialização não contenha a fórmula quali-quantitativa esta deve ser juntada, firmada pelo Representante Legal e pelo Responsável Técnico da empresa fabricante e devidamente consularizada.
 - c) Comprovante do pagamento das taxas estabelecidas pela Autoridade Sanitária;
 - 1.2. As Empresas Responsáveis e as Empresas Importadoras deverão possuir informação adicional a nível analítico sobre uso e segurança do produto para fornecer à Autoridade Sanitária se assim for requerido.
 - 1.3. Rótulos, prospectos e embalagem. A documentação será acompanhada do rótulo. Serão anexados prospecto e embalagem do produto em questão quando estes forem utilizados. Essa documentação pode ser apresentada mediante fotocópias dos mesmos ou indicação dos textos correspondentes. Se o rótulo original não contiver a informação requerida, será aceita adequação mediante um sobre-rótulo ou etiqueta que contenha a informação faltante.

- 1.4. Será declarado que os ingredientes da formulação cumprem com a regulamentação sanitária nacional.
- 1.5. O prazo máximo para a Autoridade Sanitária manifestar-se sobre a regularização dos Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes apresentadas será de 60 dias.

ANEXO V

Requisitos para rotulagem para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE ROTULAGEM OBRIGATORIA GERAL PARA PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL, COSMÉTICOS E PERFUMES

A) OBJETIVO

Estabelecer as informações indispensáveis que devem figurar nos rótulos dos Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes, concernentes a sua utilização, assim como toda a indicação necessária referente ao produto.

B) DEFINIÇÕES

- 1 Embalagem Primária: envoltório ou recipiente que se encontra em contato direto com os produtos.
- 2 Embalagem Secundária: é a embalagem destinada a conter a embalagem primária ou as embalagens primárias.
- 3 Rótulo: identificação impressa ou litografada, bem como dizeres pintados ou gravados, decalco sob pressão ou outros, aplicados diretamente sobre recipientes, embalagens, invólucros, envoltórios ou qualquer outro protetor de embalagens.
- 4 Folheto de Instruções: texto impresso que acompanha o produto, contendo informações complementares.
- 5 Nome/Grupo/Tipo: designação do produto para distingui-lo de outros, ainda que da mesma empresa ou fabricante, da mesma espécie, qualidade ou natureza.
- 6 Marca: elemento que identifica um ou vários produtos da mesma empresa ou fabricante e que os distingue de produtos de outras empresas ou fabricantes, segundo a legislação de propriedade industrial.
- 7 Origem: lugar de produção ou industrialização do produto.
- 8 Lote ou Partida: Quantidade de um produto em um ciclo de fabricação, devidamente identificado, cuja principal característica é a homogeneidade.



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

9 Prazo de Validade: tempo em que o produto mantém suas propriedades, quando conservado na embalagem original e sem avarias, em condições adequadas de armazenamento e utilização.

10 Titular de registro: pessoa jurídica ou denominação equivalente definida no ordenamento jurídico nacional que possui registro de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes.

11 Elaborador/Fabricante: empresa que possui as instalações necessárias para a fabricação/elaboração de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes.

12 Importador: pessoa jurídica ou denominação equivalente definida no ordenamento jurídico nacional responsável pela introdução em um país, de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes estrangeiros.

13 Número de Registro do Produto: corresponde ao número de identificação de empresa e o número de Resolução ou Autorização de comercialização do produto.

14 Ingredientes/Composição: descrição qualitativa dos componentes da fórmula através de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI).

15 Advertências e Restrições de Uso: são as estabelecidas nas listas de substâncias quando exigem a obrigatoriedade de informar a presença das mesmas no rótulo e aquelas estabelecidas no Anexo V desta Resolução "Regulamento Técnico sobre Rotulagem Específica para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes".

C) ROTULAGEM OBRIGATORIA GERAL

REF.	ITEM	EMBALAGEM
1	Nome do produto e grupo/tipo a que pertence no caso de não estar implícito no nome.	Primária e Secundária
2	Marca	Primária e Secundária
3	Número de registro do produto	Secundária
4	Lote ou Partida	Primária
5	Prazo de Validade	Secundária
6	Conteúdo	Secundária
7	País de origem	Secundária
8	Fabricante/Importador/Titular	Secundária
9	Domicílio do Fabricante/Importador/Titular	Secundária
10	Modo de Uso (se for o caso)	Primária ou Secundária
11	Advertências e Restrições de uso (se)	Primária e Secundária

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

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

	for o caso)	
12	Rotulagem Específica	Primária e Secundária
13	Ingredientes/Composição	Secundária

D) OBSERVAÇÕES

1 - Quando não existir embalagem secundária toda a informação requerida deve figurar na Embalagem Primária.

2 - O Modo de Uso poderá figurar em folheto anexo. Neste caso deverá indicar-se na embalagem primária: - "Ver folheto anexo".

3 - Quando a embalagem for pequena e não permitir a inclusão de advertências e restrições de uso, as mesmas poderão figurar em folheto anexo. Deverá estar indicado na embalagem primária: - "Ver folheto anexo".

ANEXO VI

REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE ROTULAGEM ESPECÍFICA PARA
PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL, COSMÉTICOS E PERFUMES

a) AEROSSÓIS

- 1 Inflamável. Não pulverizar perto do fogo;
- 2 Não perfurar, nem incinerar;
- 3 Não expor ao sol nem à temperaturas superiores a 50° C;
- 4 Proteger os olhos durante a aplicação;
- 5 Manter fora do alcance de crianças.

b) NEUTRALIZANTES, PRODUTOS PARA ONDULAR E ALISAR OS CABELOS:

- 1 Não aplicar se o couro cabeludo estiver irritado ou lesionado;
- 2 Manter fora do alcance das crianças.

c) AGENTES CLAREADORES DE CABELOS E TINTURAS CAPILARES:

- 1 Pode causar reação alérgica. Fazer a Prova de Toque (descrever);
- 2 Não usar nos cílios e sobrancelhas;
- 3 Não aplicar se o couro cabeludo estiver irritado ou lesionado;
- 4 Em caso de contato com os olhos, lavar com água em abundância;
- 5 Manter fora do alcance das crianças.

d) TINTURAS CAPILARES COM ACETATO DE CHUMBO:

- 1 Não aplicar se o couro cabeludo estiver irritado ou lesionado;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

003131

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

- 2 O uso inadequado pode provocar intoxicação por absorção de chumbo;
- 3 Aplicar somente no couro cabeludo (cabelos);
- 4 Depois do uso, lavar as mãos com água em abundância para evitar a ingestão acidental;
- 5 Manter fora do alcance das crianças.

e) **DEPILATÓRIOS E EPLATÓRIOS:**

- 1 Não aplicar em áreas irritadas ou lesionadas;
- 2 Não deixar aplicado por tempo superior ao indicado nas instruções de uso;
- 3 Não usar com a finalidade de se barbear;
- 4 Em caso de contato com os olhos, lavar com água em abundância;
- 5 Manter fora do alcance das crianças.

f) **DENTIFRÍCIOS E ENXAGUATÓRIOS BUCAIS COM FLÚOR:**

- 1 Indicar o nome do composto de flúor utilizado e sua concentração em ppm (parte por milhão);
- 2 Indicar o modo de uso, quando necessário;
- 3 Não usar em crianças menores de 06 anos. (Somente para enxaguatórios bucais).

g) **PRODUTOS ANTIPERSPIRANTES/ ANTITRANSPIRANTES:**

- 1 Usar somente nas áreas indicadas;
- 2 Não usar se a pele estiver irritada ou lesionada;
- 3 Caso ocorra irritação e/ou prurido no local da aplicação, suspender o uso imediatamente.

h) **TÔNICOS CAPILARES:**

- 1 Em caso de eventual irritação do couro cabeludo, suspender o uso.

ANEXO VII

Termo de Responsabilidade

A empresa (descrever a razão social da empresa), devidamente autorizada pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária-Anvisa sob número (descrever o número de autorização de funcionamento), neste ato representado pelo seu Responsável Técnico e marca) atende aos regulamentos e outros dispositivos legais referentes ao controle de processo e de produto acabado e demais parâmetros

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

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

técnicos relativos às Boas Práticas de Fabricação pertinentes à categoria do produto.

A empresa declara que possui dados comprobatórios que atestam a segurança e eficácia da finalidade proposta do produto, e que este não constitui risco à saúde quando utilizado em conformidade com as instruções de uso e demais medidas constantes da embalagem de venda do produto durante o seu período de validade.

A empresa assume perante a Anvisa que o produto atende aos requisitos técnicos específicos estabelecidos na legislação vigente, bem como às listas de substâncias, às normas de rotulagem e à classificação correta do produto.

Declara que a rotulagem não contém indicações e menções terapêuticas, nem denominações e indicações que induzam a erro, engano ou confusão quanto à sua procedência, origem, composição, finalidade ou segurança.

Declara estar ciente que o produto regularizado está sujeito à Auditoria, Monitoramento de mercado e Inspeção do registro pela autoridade sanitária competente e sendo constatada irregularidade, o produto será cancelado, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

Os abaixo-assinados assumem perante esse órgão, que a inobservância ao estabelecido na regulamentação vigente e suas atualizações, constitui infração sanitária, ficando os infratores sujeitos às penalidades previstas em Lei.

Data	Representante Legal	Responsável Técnico

ANEXO VIII

Produtos Grau 2 sujeitos a Registro

1. Batom labial e brilho labial infantil.
2. Bloqueador Solar/anti-solar.
3. Blush/ rouge infantil.
4. Bronzeador.
5. Colônia infantil.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

00313



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



6. Condicionador infantil.
7. Dentífrico infantil.
8. Enxaguatório bucal infantil.
9. Enxaguatório capilar infantil.
10. Esmalte para unhas infantil.
11. Fixador de cabelo infantil.
12. Lenços umedecidos para higiene infantil.
13. Produto de limpeza/higienização infantil.
14. Produto para alisar e/ ou tingir os cabelos.
15. Produto protetor da pele infantil.
16. Protetor solar infantil.
17. Protetor solar.
18. Repelente de insetos.
19. Sabonete infantil.
20. Talco/amido infantil.
21. Xampu condicionador infantil.
22. Xampu infantil.
23. Gel antisséptico para as mãos

003133

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 143

Detalhe do Produto: VITERGAN MASTER

Nome da Empresa Detentora do Registro	MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	CNPJ	60.726.692/0001-81	Autorização	1.00.155-5
Processo	25000.010182/9816	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/04/1999
Nome Comercial	VITERGAN MASTER	Registro	101550205	Vencimento do Registro	04/2024
Princípio Ativo	ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL, CIANOCOBALAMINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, COLECALCIFEROL, FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO, FUMARATO FERROSO, GLICONATO DE MAGNÉSIO, GLICONATO DE POTÁSSIO, LECITINA DE SOJA, NICOTINAMIDA, NITRATO DE TIAMINA, ÓXIDO DE ZINCO, PALMITATO DE RETINOL, PANAX GINSENG C. A. MEY., PANTOTENATO DE CÁLCIO, RIBOFLAVINA, RUTOSÍDEO, SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO, SULFATO DE MANGANÉS, ÁCIDO ASCÓRBICO, ÁCIDO FÓLICO				
Classe Terapêutica	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
				ATC	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1015502050016	CAPSULA GELATINOSA MOLE	22/04/1999	36 meses

Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO ASCÓRBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CÁLCIO ÁCIDO FÓLICO RUTOSÍDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULFATO DE MANGANÉS GLICONATO DE MAGNÉSIO ÓXIDO DE ZINCO LECITINA DE SOJA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1015502050024	CAPSULA GELATINOSA MOLE	22/04/1999	36 meses

Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO ASCÓRBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CÁLCIO ÁCIDO FÓLICO RUTOSÍDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULFATO DE MANGANÉS GLICONATO DE MAGNÉSIO OXIDO DE ZINCO LECITINA DE SOJA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	• MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1015502050032	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE	Data de Publicação	22/04/1999	Validade	36 meses

Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO ASCÓRBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CÁLCIO ÁCIDO FÓLICO RUTOSÍDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULFATO DE MANGANÉS GLICONATO DE MAGNÉSIO OXIDO DE ZINCO LECITINA DE SOJA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	• MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1015502050040	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE	Data de Publicação	22/04/1999	Validade	36 meses

003133







Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMIINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO ASCÓRBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CALCIO ÁCIDO FÓLICO RUTOSÍDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULFATO DE MANGANÉS GLICONATO DE MAGNÉSIO OXIDO DE ZINCO LECITINA DE SOJA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

003136

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 152,153

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMILORIDA + HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351-071136/2003-04	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/04/2004
Nome Comercial	CLORIDRATO DE AMILORIDA + HIDROCLOROTIAZIDA	Registro	102350675	Vencimento do Registro	04/2024
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA, HIDROCLOROTIAZIDA	Medicamento de referência	MODURETIC		
Classe Terapêutica	ASSOCIAÇÃO DE FARMACOS COM AÇÃO DIURÉTICA	ATC			
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1023506750013	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	16/04/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
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									

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Restrição de prescrição

Destinação

Apresentação fracionada

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

2

5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
[CANCELADA OU CADUCA]

1023506750021

COMPRIMIDO SIMPLES

16/04/2004

24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE AMILORIDA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

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

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

3

5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
[CANCELADA OU CADUCA]

1023506750031

COMPRIMIDO SIMPLES

16/04/2004

24 meses

003137

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351071136200304/?numeroRegistro=102350675

2/30

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023506750048	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	16/04/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023506750036	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	16/04/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	Apresentação										Validade

003138

6	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750064	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação						
Via de Administração	IMPLANTE, OSSEO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	8	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 15	ATIVA	1023506750080	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL					
Via de Administração	IMPLANTE, OSSEO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	7	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 10	ATIVA	1023506750072	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL					
Via de Administração	IMPLANTE, OSSEO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					

Via de Administração	IMPLANTE, OSSEO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	8	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 15	ATIVA	1023506750080	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL					
Via de Administração	IMPLANTE, OSSEO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					

003139

Nº	9	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506750099	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	IMPLANTE; OSSEO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	IMPLANTE; OSSEO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	11	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506750110	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	IMPLANTE; OSSEO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					

003140

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
12	5 MG + 50 MG COM CT BLAL PLAS LEITOSO X 500 ATIVA	1023506750129	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
13	5 MG + 50 MG COM CT BLAL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023506750137	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			

Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
14	5 MG + 50 MG COM CT BLAL AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023506750145	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			

003141

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL.AL.X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1023506750153	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	16/04/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	16	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL.AL.X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1023506750161	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	16/04/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	17	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL.AL.X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1023506750171	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	16/04/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO										

003142

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	18	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	Validade
		Registro	1023506750188	Data de Publicação
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	19	Apresentação	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	Validade
		Registro	1023506750196	Data de Publicação
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	20	Apresentação	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 CANCELADA OU CADUCA	Validade
		Registro	1023506750201	Data de Publicação
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA CLORIDRATO DE AMILORIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	19	Apresentação	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	Validade
		Registro	1023506750196	Data de Publicação
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	20	Apresentação	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 CANCELADA OU CADUCA	Validade
		Registro	1023506750201	Data de Publicação
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA CLORIDRATO DE AMILORIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			

003143

Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	21	Apresentação	Registro	Validade
Princípio Ativo	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750218	16/04/2004	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação				
Via de Administração	ORAL I			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	22	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750226	16/04/2004	COMPRIMIDO SIMPLES	24 meses	
Complemento Diferencial da Apresentação	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação						
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	23	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750284	16/04/2004	COMPRIMIDO SIMPLES	24 meses	
Complemento Diferencial da Apresentação	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					

003144



Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
24	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750242	COMPRIMIDO SIMPLES	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLSER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 [ATIVA]	1023506750250	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLSER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15 [ATIVA]	1023506750269	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

003145

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LETOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
27	2,5 MG + 25 MG COM CT BL.AL.PLAS OPC X 20 ATIVA	1025506750277	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LETOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
28	2,5 MG + 25 MG COM CT BL.AL.PLAS OPC X 30 ATIVA	1023506750285	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
29	2,5 MG + 25 MG COM CT BL.AL.PLAS OPC X 60 ATIVA	1023506750293	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
28	2,5 MG + 25 MG COM CT BL.AL.PLAS OPC X 30 ATIVA	1023506750285	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
29	2,5 MG + 25 MG COM CT BL.AL.PLAS OPC X 60 ATIVA	1023506750293	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

003146

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL		
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
30	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023506750307	COMPRIMIDO SIMPLES
Princípio Ativo	CLORDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL		
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
31	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023506750315	COMPRIMIDO SIMPLES
Princípio Ativo	CLORDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	-		
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
32	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023506750323	COMPRIMIDO SIMPLES
Princípio Ativo	CLORDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		

Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
31	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023506750315	COMPRIMIDO SIMPLES
Princípio Ativo	CLORDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	-		
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
32	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023506750323	COMPRIMIDO SIMPLES
Princípio Ativo	CLORDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		

003147


Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
33	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750331	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
34	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750341	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
35	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750358	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
34	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750341	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
35	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750358	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
36	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL-AL X 500 (EMB HOSP) [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750366	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
37	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL-AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) [ATIVA]	1023506750374	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA CLORIDRATO DE AMILORIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
38	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL-AL X 90 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750382	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				

003149



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
39	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750390	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação				
Via de Administração	IMPLANTE OSSÍEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			

Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
40	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 90 (EMB FRAC) [ATIVA]	1023506750404	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL. EMS S/A - 57.507.378/0008-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
41	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023506750412	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			

003150



Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
42	5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023506750420	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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	
Destinação	Comercial	
Apresentação fracionada	Sim	

003151



Detalhe do Produto: GELMAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25992.012055/73	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	25/03/1998
Nome Comercial	GELMAX	Registro	102350111	Vencimento do Registro	10/2029
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO, HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO, HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO		Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS		ATC	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 24 (MAMAO-CASSIS) ATIVA	Registro	1023501110016	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	Data de Publicação	27/08/1999	Validade	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL										
Via de Administração	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL										
	ORAL 1										

Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM PROTEGER DA LUZ PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	(35,6+37+48,4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 240ML (MAMAO-CASSIS) ATIVA	Registro	1023501110024	Forma Farmacêutica	Suspensão	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

003152



Nº	3	Apresentação	1023501110032	Forma Farmacéutica	Suspensão	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	36 meses
		(35,6+37+48.4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 200 ML (MAMAOCASSIS) <input type="checkbox"/> ATIVA							
Princípio Ativo		HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO							
Complemento Diferencial da Apresentação		-							
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 							
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 							
Via de Administração		IMPLANTE OSSEO							
Conservação		CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15 GRAUS PROTEGER DA LUZ)							
Restrição de prescrição		Venda sem Prescrição Médica							
Destinação		Comercial							
Tarja		-							
Apresentação fracionada		Não							
Nº	4	Apresentação	1023501110040	Forma Farmacéutica	PO EFERVESCENTE	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	24 meses
		(178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (ABACAXI) <input type="checkbox"/> ATIVA							
Princípio Ativo		HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO							
Complemento Diferencial da Apresentação		-							

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 								
Via de Administração	ORAL 1								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Tarja	-								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	5	Apresentação	1023501110059	Forma Farmacéutica	PO EFERVESCENTE	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	24 meses
		(178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (LARANJA) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA							
Princípio Ativo									
Complemento Diferencial da Apresentação		-							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 								
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO								
Conservação	-								
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica								
Destinação	Institucional								

003153

Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
6	(178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (LIMÃO) CANCELADA OU CADUCA	1023501110067	PO EFERVESCENTE	24 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade

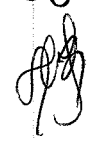
7	(178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (MORANGO) CANCELADA OU CADUCA	1023501110075	PO EFERVESCENTE	25/03/1998	24 meses
Princípio Ativo	-				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Institucional				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	(35,6+37+48,4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 240 ML (HORTELÁ) ATIVA	1023501110156	SUSPENSÃO ORAL	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

003154

Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
9	235 MG + 185 MG + 230 MG COM MAST CT 20 BL AL PLAS INC X 6 (SABOR MAMAO-CASSIS) [CANCELADA OU CADUCA]	1023501110091	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	25/03/1998
Validade	36 meses			
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	GELIMAX MAMÃO CASSIS			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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 sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
10	(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 120 (LIMÃO) [ATIVA]	1023501110105	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	25/03/1998
Validade	36 meses			
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			


Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
10	(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 120 (LIMÃO) [ATIVA]	1023501110105	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	25/03/1998
Validade	36 meses			
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
10	(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 120 (LIMÃO) [ATIVA]	1023501110105	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	25/03/1998
Validade	36 meses			
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			

003155



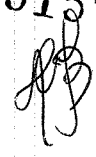
11	(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 24 (LIMÃO) ATIVA	1023501110113	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 120 (MAMAO-CASSIS) ATIVA	1023501110121	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	MAMAO-CASSIS				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM PROTEGER DA LUZ PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
13	(178+185+230) MG PO EFEV CT 50 ENV AL X 5 G (LIMÃO) CANCELADA OU CADUCA	1023501110134	*****	25/03/1998	24 meses
Princípio Ativo	-				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

003156



Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
14	(178+185+230) MG PO EFEEV CT 50 ENV AL X 5 G (ABACAXI) [ATIVA]	1023501110145	*****	25/03/1998 24 meses
Princípio Ativo	-			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade

16	(178+185+230) MG PO EFEEV CT 50 ENV AL X 5 (GUARANA) (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023501110164	PO EFERVESCENTE	25/03/1998 24 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
18	(178+185+230) MG PO EFEEV CT 10 ENV AL X 5 (GUARANA) (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023501110180	PO EFERVESCENTE	25/03/1998 24 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

003157



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
19	(178+185+230) MG PO EFEV CT 10 ENV AL X 5 G (ABACAXI) (EMB FRAC) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1023501110199	PO EFERVESCENTE	24 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
20	(178+185+230) MG PO EFEV CT 50 ENV AL X 5 G (ABACAXI) (EMB FRAC) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1023501110202	PO EFERVESCENTE	24 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade

003158


21	35,6MG+37MG+48,4MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 240ML + COP (SABOR MAMAO-CASSIS) [CANCELADA OU CADUCA]	1023501110229	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	35,6MG+37MG+48,4MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 200ML + COP (SABOR MAMAO-CASSIS) [CANCELADA OU CADUCA]	1023501110229	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	35,6 MG + 37 MG + 48,4 MG / ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 240 ML + COP (SABOR HORTELÁ) [CANCELADA OU CADUCA]	1023501110237	SUSPENSAO ORAL	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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				

003159


Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	24	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	25	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	26	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	25	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	26	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

003160

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Destinação	Venda sem Prescrição Médica										
Tarja	Comercial										
Apresentação fracionada	-										
Princípio Ativo	Não										
Nº	27	Apresentação	(35,6+37+48,4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 240ML + COP (MAMAO-CASSIS) ATIVA	Registro	102350110271	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL										
Via de Administração	-										

Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	28	Apresentação	(35,6+37+48,4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 200 ML + COP (MAMAO-CASSIS) ATIVA	Registro	102350110288	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	-										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL										
Via de Administração	-										
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15 GRAUS PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

003161

003162





Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
29	(35,6+37+48,4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 240 ML + COP (HORTELÁ) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1023501110296	SUSPENSÃO ORAL	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarifa	-				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 161

Detalhe do Produto: HUMALOG

Nome da Empresa Detentora do Registro	ELI LILLY DO BRASIL LTDA	CNPJ	48.3940.618/0001-44	Autorização	1.01.260-3
Processo	25000.015383/9535	Categoria	Novo	Data do registro	27/02/1997
Nome Comercial	HUMALOG	Registro	112600008	Vencimento do Registro	06/2021
Princípio Ativo	insulina LISPRO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTIDIABÉTICOS	ATC			
Parceiro Público	-	Bula Profissional			
		Bula Paciente			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 1,5 ML CANCELADA OU CADUCA	1126000080018	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27/02/1997	24 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 UI/ML SOL INJ CT FA VD INC X 10 ML ATIVA	1126000080026	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27/02/1997	36 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ELI LILLY AND COMPANY - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) LILLY FRANCE SAS - ZONE INDUSTRIELLE, 2 RUE DU COLONEL LILLY, 67640 FEGERSHEIM - FRANÇA 				
Via de Administração	SUBCUTANEA				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 UI/ML SOL INJ CT 3 CARP VD INC X 3 ML CANCELADA OU CADUCA	1126000080034	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27/02/1997	24 meses
Princípio Ativo					

003163



Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	-			
Conservação	-			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	4	Data de Publicação	27/02/1997	Validade
Apresentação	100 UI/ML SOL.INJ CT 5 CARP.VD INC X 3 ML ATIVA	Registro	1126000080042	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	insulina LISPRO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ELI LILLY ITALIA S.P.A - V. GRAMSCI, 731-733 - 50019 SESTO FIORENTINO (FD) - ITÁLIA LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6	Data de Publicação	27/02/1997	Validade
Apresentação	100 UI/ML SUS INJ CT 5 CARP.VD INC X 3 ML CANCELADA OU CADUCA	Registro	1126000080107	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	insulina LISPRO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ELI LILLY ITALIA S.P.A - V. GRAMSCI, 731-733 - 50019 SESTO FIORENTINO (FD) - ITÁLIA LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			

Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	5	Data de Publicação	27/02/1997	Validade
Apresentação	100 UI/ML SOL.INJ CT 1 CARP.VD INC X 3 ML ATIVA	Registro	1126000080050	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	insulina LISPRO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ELI LILLY ITALIA S.P.A - V. GRAMSCI, 731-733 - 50019 SESTO FIORENTINO (FD) - ITÁLIA LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6	Data de Publicação	27/02/1997	Validade
Apresentação	100 UI/ML SUS INJ CT 5 CARP.VD INC X 3 ML CANCELADA OU CADUCA	Registro	1126000080107	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	insulina LISPRO			

Complemento Diferencial da Apresentação	HUMALOG MIX 50								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	LILLY FRANCE SAS PEGERSHEIM -- FRANÇA								
Via de Administração	SUBCUTANEA								
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	7	Apresentação	100 UI /ML SOL INJ CT 2 CARP VD INC X 3 ML + 2 SIST APLIC PLAS CANCELADA OU CADUCA	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	27/02/1997	Validade	24 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	-								
Via de Administração	SUBCUTANEA								
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	8	Apresentação	100 UI /ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SIST APLIC PLAS CANCELADA OU CADUCA	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	27/02/1997	Validade	24 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	-								
Via de Administração	SUBCUTANEA								
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	9	Apresentação	100 UI/ML SOL INJ CT 2 CARP VD INC X 3 ML ATIVA	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO INJETAVEL	Data de Publicação	27/02/1997	Validade	36 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								

Apresentação fracionada	Não								
Nº	8	Apresentação	100 UI /ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SIST APLIC PLAS CANCELADA OU CADUCA	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	27/02/1997	Validade	24 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	-								
Via de Administração	SUBCUTANEA								
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	9	Apresentação	100 UI/ML SOL INJ CT 2 CARP VD INC X 3 ML ATIVA	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO INJETAVEL	Data de Publicação	27/02/1997	Validade	36 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								

003165

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • ELI LILLY ITALIA S.P.A - V. GRAMSCI, 781-783 - 50019 SESTO FIORENTINO (FI) - ITÁLIA • LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
10	100 UI/ML SUS INI CT CARP VD INC X 3 ML CANCELAÇÃO OU CADUCA	1126000080093	SUSPENSÃO INJETÁVEL
Princípio Ativo	insulina LISPRO		
Complemento Diferencial da Apresentação	HUMALOG MIX 50		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA • LILLY FRANCE - - FRANÇA 		
Local de Fabricação	SUBCUTANEA		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
11	100 UI/ML SUS INI CT 2 CARP VD INC X 3 ML CANCELAÇÃO OU CADUCA	1126000080141	SUSPENSÃO INJETÁVEL
Princípio Ativo	insulina LISPRO		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA • LILLY FRANCE - - FRANÇA 		
Local de Fabricação	SUBCUTANEA		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
12	100 UI/ML SOL INI CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SIST APLIC PLAS ATIVA	1126000080123	SOLUÇÃO INJETÁVEL
Princípio Ativo	insulina LISPRO		
Complemento Diferencial da Apresentação	HUMALOG KWIKPEN		

Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
11	100 UI/ML SUS INI CT 2 CARP VD INC X 3 ML CANCELAÇÃO OU CADUCA	1126000080141	SUSPENSÃO INJETÁVEL
Princípio Ativo	insulina LISPRO		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA • LILLY FRANCE - - FRANÇA 		
Local de Fabricação	SUBCUTANEA		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
12	100 UI/ML SOL INI CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SIST APLIC PLAS ATIVA	1126000080123	SOLUÇÃO INJETÁVEL
Princípio Ativo	insulina LISPRO		
Complemento Diferencial da Apresentação	HUMALOG KWIKPEN		

003166

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • ELI LILLY ITALIA S.P.A. - V. GRAMSCI, 731-733 - 50019 SESTO FIORENTINO (FI) - ITÁLIA • LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA 					
Via de Administração	SUBCUTÂNEA					
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	13	Data de Publicação	27/02/1997	Validade	36 meses	
Apresentação	100 UI /ML SOL.INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS ATIVA		Registro	1126000080131	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO INJETAVEL
Princípio Ativo	insulina LISPRO					
Complemento Diferencial da Apresentação	HUMALOG KWIKPEN					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • ELI LILLY ITALIA S.P.A. - V. GRAMSCI, 731-733 - 50019 SESTO FIORENTINO (FI) - ITÁLIA • LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA 					
Via de Administração	SUBCUTÂNEA					
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)					


Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Data de Publicação	27/02/1997	Validade	36 meses						
Apresentação	100 UI /ML SOL.INJ CT 2 CARP VD INC X 3 ML + 2 SIST APLIC PLAS ATIVA		Registro	1126000080141	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO INJETAVEL					
Princípio Ativo	insulina LISPRO										
Complemento Diferencial da Apresentação	HUMALOG KWIKPEN										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • ELI LILLY ITALIA S.P.A. - V. GRAMSCI, 731-733 - 50019 SESTO FIORENTINO (FI) - ITÁLIA • LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA 										
Via de Administração	SUBCUTÂNEA										
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

003167



16	200 U/ML SOL INJ CT 2 CARP VD TRANS X 3 ML + 2 SIST APLIC PLAS ATIVA	1126000080166	Solução Injetável	27/02/1997	36 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO				
Complemento Diferencial da Apresentação	kwikpen				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Carpule de vidro transparente Secundária - Cartucho 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ELI LILLY AND COMPANY - LILLY CORPORATE CENTER, INDIANAPOLIS, INDIANA (IN) 46285 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY DEL CARIBE, INC. - 65TH INFANTRY ROAD KM 12,3 - CAROLINA, PR 00985 - PUERTO RICO - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY FRANCE SAS - ZONE INDUSTRIELLE, 2 RUE DU COLONEL LILLY, 67640 FEGERSHEIM - FRANÇA 				
Via de Administração	SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	200 U/ML SOL INJ CT 5 CARP VD TRANS X 3 ML + 5 SIST APLIC PLAS ATIVA	1126000080174	Solução Injetável	27/02/1997	36 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO				
Complemento Diferencial da Apresentação	kwikpen				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Carpule de vidro transparente Secundária - Cartucho 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ELI LILLY AND COMPANY - LILLY CORPORATE CENTER, INDIANAPOLIS, INDIANA (IN) 46285 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY DEL CARIBE, INC. - 65TH INFANTRY ROAD KM 12,3 - CAROLINA, PR 00985 - PUERTO RICO - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY FRANCE SAS - ZONE INDUSTRIELLE, 2 RUE DU COLONEL LILLY, 67640 FEGERSHEIM - FRANÇA 				
Via de Administração	SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	200 U/ML SOL INJ CT 1 CARP VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS ATIVA	1126000080182	Solução Injetável	27/02/1997	36 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO				
Complemento Diferencial da Apresentação	kwikpen				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Carpule de vidro transparente Secundária - Cartucho 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ELI LILLY AND COMPANY - LILLY CORPORATE CENTER, INDIANAPOLIS, INDIANA (IN) 46285 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY DEL CARIBE, INC. - 65TH INFANTRY ROAD KM 12,3 - CAROLINA, PR 00985 - PUERTO RICO - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA LILLY FRANCE SAS - ZONE INDUSTRIELLE, 2 RUE DU COLONEL LILLY, 67640 FEGERSHEIM - FRANÇA 				
Via de Administração	SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

00316


Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
19	100 UI/ML SOL INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS AJUSTE DE DOSE DE 0,5 UNIDADE <input type="checkbox"/> ATIVA	1126000080190	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/02/1997
Princípio Ativo	insulina LISPRO			
Complemento Diferencial da Apresentação	HUMALOG KWIKPEN MEIA UNIDADE.			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • ELI LILLY ITALIA S.P.A - V. GRAMSCI, 731-733 - 50019 SESTO FIORENTINO (FI) - ITALIA • LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação

20	100 UI/ML SOL INJ CT 2 CARP VD INC X 3 ML + 2 SIST APLIC PLAS AJUSTE DE DOSE DE 0,5 UNIDADE <input type="checkbox"/> ATIVA	1126000080204	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/02/1997	36 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO				
Complemento Diferencial da Apresentação	HUMALOG KWIKPEN MEIA UNIDADE				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • ELI LILLY ITALIA S.P.A - V. GRAMSCI, 731-733 - 50019 SESTO FIORENTINO (FI) - ITALIA • LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA 				
Via de Administração	SUBCUTANEA				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SIST APLIC PLAS AJUSTE DE DOSE DE 0,5 UNIDADE <input type="checkbox"/> ATIVA	1126000080212	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/02/1997	36 meses
Princípio Ativo	insulina LISPRO				
Complemento Diferencial da Apresentação	HUMALOG KWIKPEN MEIA UNIDADE				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

003169





Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ELI LILLY AND COMPANY - - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • LILLY DEL CARIBE, INC. - Km 12,6 - 65TH Infantry Road - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • ELI LILLY ITALIA S.P.A. - V. GRAMSCI, 781-783 - 50019 SESTO FIORENTINO (FI) - ITALIA • LILLY FRANCE S.A.S. - F-67640 - FRANÇA
Via de Administração	SUBCUTANEA
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

003170



Detalhe do Produto: ISORDIL

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

Nº	1	Apresentação	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1356900150017	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA DE DESINTEGRAÇÃO GRADUAL	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1356900150025	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										

003171



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2.5 MG COM SUB LING CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356900150051	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 				
Local de Fabricação	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1356900150041	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

003172

Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6	Apresentação	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	Validade
		Registro	1356900150088	Data de Publicação
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	8	Apresentação	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	Validade
		Registro	1356900150084	Data de Publicação
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

7	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1356900150076	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	8	Apresentação	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	Validade
				1356900150084	36 meses
					Data de Publicação
					23/07/2001
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

003173


Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
9	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1356900150092	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001 24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
10	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1356900150106	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001 24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Sim			

Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
10	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1356900150106	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001 24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
10	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1356900150106	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001 24 meses

003174

11	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150114	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) [ATIVA]	1356900150122	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) [ATIVA]	1356900150130	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

003175


Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	14	Apresentação	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)	Registro	1356900150149	Forma Farmacêutica	CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	15	Apresentação	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)	Registro	1356900150157	Forma Farmacêutica	CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	16	Apresentação	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)	Registro	1356900150165	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	14	Apresentação	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)	Registro	1356900150149	Forma Farmacêutica	CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	15	Apresentação	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)	Registro	1356900150157	Forma Farmacêutica	CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	16	Apresentação	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)	Registro	1356900150165	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

003176



003177



Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1356900160173	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Detalhe do Produto: STALEVO

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCENCIAS S.A	CNPJ	66.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25351.214803/2002-61	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	12/03/2004
Nome Comercial	STALEVO	Registro	100680962	Vencimento do Registro	03/2029
Princípio Ativo	CARBIDOPA, CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1), ENTACAPONA, LEVODOPA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS	ATC	ATC		ANTIPARKINSONIANO
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	50 MG+ 12,5 MG+ 200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	Registro	1006809620019	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo			LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	50 MG+12,5 MG+200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	Registro	1006809620027	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo			LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

003178



Nº	3	Apresentação	50 MG+12,5 MG+200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 100 [ATIVA]	Registro	1006809620035	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo		CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA LEVODOPA									
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 									
Via de Administração		ORAL 1									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição		Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"									
Destinação		Comercial									
Tarja		-									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	4	Apresentação	100MG+25 MG+200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 [ATIVA]	Registro	1006809620043	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo		ENTACAPONA LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1)									

Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 									
Via de Administração		ORAL 1									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição		Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"									
Destinação		Comercial									
Tarja		-									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	5	Apresentação	100 MG+ 25 MG+ 200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 [ATIVA]	Registro	1006809620051	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo		LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA									
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 									

003179

Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	150 + 37,5 + 200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10	Registro	1006809620078	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	150 MG + 37,5 MG + 200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30	Registro	1006809620086	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses

Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	100 MG+ 25 MG+ 200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 100	Registro	1006809620061	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										

Princípio Ativo	ENTACAPONA LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1)										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	150 MG+ 37,5 MG+ 200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 100	Registro	1006809620094	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	10	Apresentação	200 MG + 50 MG + 200 MG COM REV /CT FR PLAS OPC X 10	Registro	1006809620108	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA ENTACAPONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA SICOR S.R.L., RHO SITE - VIA TERRAZZANO, 77 - 200 17 RHO MILÃO - ITÁLIA SICOR S.R.L., SANTIÁ SITE - TENUTA SANT' ALESSANDRO 13048 SANTIÁ (VC) - ITALIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										

003181

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"					
Restrição de prescrição	Comercial				
Destinação	-				
Tarja	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
11	200 MG + 50 MG + 200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1006809620116	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA ENTACAPONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	200 MG + 50 MG + 200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1006809620124	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA ENTACAPONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

003182



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

Item: 175

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 07, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2015
(Publicada no DOU nº 29, de 11 de fevereiro de 2015)

Dispõe sobre os requisitos técnicos para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes e dá outras providências.

A **Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária**, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15 da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o inciso V, e §§ 1º e 3º do art. 5 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 da ANVISA, de 29 de maio de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos III, do art. 2º, III e IV, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 1999, no art. 35 do Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 2009, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, em reunião realizada em 09 de outubro de 2014, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece a definição, a classificação, os requisitos técnicos, de rotulagem e procedimento eletrônico para regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes nos termos desta Resolução.

Art. 2º Este Regulamento incorpora ao ordenamento jurídico nacional as Resoluções GMC MERCOSUL Nº. 110/94 "Definição de Produto Cosméticos", 07/05 "Classificação de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes", 26/04 "Requisitos Técnicos Específicos para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes", 36/04 "Rotulagem Obrigatória Geral para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes", 36/99 "Rotulagem Específica para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes" e 24/95 "Requisitos para o Registro de Produtos Cosméticos Mercosul e Extra-Zona e para Habilitação de Empresas Representantes Titulares do Registro no Estado Parte Receptor e Importadores".

CAPÍTULO I

DAS DISPOSIÇÕES INICIAIS

Seção I

Objetivo

Art. 3º Este Regulamento tem como objetivo atualizar os procedimentos necessários para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes por meio da simplificação de processos que visa a melhoria da qualidade da informação e agilidade na análise.

Seção II

Abrangência

Art. 4º Este Regulamento se aplica aos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes classificados como Grau I e Grau 2, conforme definições constantes do Anexo I e II desta Resolução.

Art. 5º Ficam estabelecidos os requisitos técnicos específicos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme o Anexo III desta Resolução.

Art. 6º Ficam estabelecidos os requisitos adicionais para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes importados no Mercosul e extra-zona, conforme o Anexo IV desta Resolução.

Art. 7º Ficam estabelecidos os requisitos para a rotulagem obrigatória geral para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme o Anexo V desta Resolução.

Art. 8º Ficam estabelecidos os requisitos para a rotulagem específica de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme o Anexo VI desta Resolução.

Art. 9º Os produtos com a finalidade de odorizantes de ambientes são classificados como produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfume Grau I.

Art. 10. O detentor do produto deve possuir dados comprobatórios que atestem a qualidade, a segurança e a eficácia de seus produtos e a idoneidade dos respectivos dizeres de rotulagem, bem como os requisitos técnicos estabelecidos no Anexo III desta Resolução, os quais deverão ser apresentados aos órgãos de vigilância sanitária, sempre que solicitados ou durante as inspeções. Deve ainda garantir que o produto não constitui risco à saúde quando utilizado em conformidade com as instruções de uso e demais medidas constantes da embalagem de venda do produto durante o seu período de validade.

Parágrafo único. A empresa deverá anexar à transação o Termo de Responsabilidade, devidamente assinado pelo Responsável Técnico e Representante legal da empresa, conforme Anexo VII.

Art. 11. Os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes devem atender ao disposto:

I- Lista de substâncias de ação conservante permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes - Resolução - RDC nº 29, de 10 de junho de 2012 e suas atualizações;





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

II- Lista de substâncias corantes permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes - Resolução - RDC nº 44, de 9 de agosto de 2012 e suas atualizações;

III- Lista de substâncias que os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes não devem conter exceto nas condições e com as restrições estabelecidas - Resolução - RDC nº 03, de 18 de janeiro de 2012 e suas atualizações;

IV- Lista de filtros ultravioletas permitidos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes - Resolução - RDC nº 47, de 16 de março de 2006 e suas atualizações;

V- Lista de substâncias que não podem ser utilizadas em produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes - Resolução - RDC nº 48, de 16 de março de 2006 e suas atualizações.

Art. 12. Os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, classificados como Grau 1, devem obedecer ao disposto na regulamentação vigente e também aos seguintes critérios:

I- Não conter substâncias da Lista Restritiva, constante da Resolução - RDC nº 03, de 18 de janeiro de 2012 e suas atualizações, que são específicas para produtos classificados como de Grau 2, excetuando-se os casos em que a presença da substância na formulação não altera a finalidade do produto e não descaracteriza sua classificação como de Grau 1;

II- Não conter substâncias da Lista de Filtros Ultravioletas para a proteção da pele contra os efeitos danosos dos raios solares, constantes da Resolução - RDC nº 47, de 16 de março de 2006 e suas atualizações, uma vez que a presença dessas substâncias caracteriza produto de Grau 2;

Art. 13. Não será permitida a embalagem sob a forma de aerossóis para os talcos.

Art. 14. Os vasilhames dos produtos apresentados sob a forma de aerossol, sendo de vidro envolvido por material plástico, deverão conter pequenos orifícios para a saída do conteúdo, se quebrar.

Art. 15. Os vasilhames dos produtos sob a forma de premidos em aerossóis não poderão ter a capacidade superior a 500 (quinhentos) mililitros.

Art. 16. O disposto nesta Resolução não exclui a observância de outros regulamentos previstos na legislação sanitária, pertinentes aos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes.

Art. 17. A rotulagem dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes não deve conter indicações e menções terapêuticas, nem denominações e indicações que induzam a erro, engano ou confusão quanto à sua procedência, origem, composição, finalidade ou segurança.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



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

Art. 18. A rotulagem dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes de Grau 1 e Grau 2 deve conter o número de Autorização de Funcionamento da empresa - AFE e o número do processo na rotulagem do produto, gerado no sistema da Anvisa, que corresponderá ao número de registro.

§ 1º Para produtos Grau 1 e Grau 2, isentos de registro, a comercialização poderá ocorrer após a publicidade no portal da Anvisa.

§ 2º Para produtos Grau 2 sujeitos a Registro, a comercialização somente poderá ocorrer a partir da concessão do registro publicado em Diário Oficial da União.

CAPÍTULO II

OUTRAS OBRIGATORIEDADES SOBRE ROTULAGEM

Art. 19. Além das advertências dispostas no Anexo VI desta Resolução, deverão ser acrescidos, em caráter obrigatório, na embalagem primária e secundária, os dizeres específicos destacados abaixo:

I- AEROSSÓIS: "Evite a inalação deste produto".

II- NEUTRALIZANTES, PRODUTOS PARA ONDULAR E ALISAR OS CABELOS: "Este preparado somente deve ser usado para o fim a que se destina, sendo PERIGOSO para qualquer outro uso".

III- AGENTES CLAREADORES DE CABELOS E TINTURAS CAPILARES: Os rótulos das tinturas e dos agentes clareadores de cabelos que contenham substâncias capazes de produzir intoxicações agudas ou crônicas deverão conter as advertências: "CUIDADO. Contém substâncias passíveis de causar irritação na pele de determinadas pessoas. Antes de usar, faça a prova de toque".

IV- BRONZEADORES SIMULATÓRIOS: Os rótulos dos produtos destinados a simular o bronzeamento da pele deverão conter a advertência "Atenção: não proteja contra a ação solar".

CAPÍTULO III

DOS PROCEDIMENTOS PARA REGULARIZAÇÃO

Seção I

Sistema de Automação eletrônico

Art. 20. Fica instituído procedimento eletrônico para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, Grau 1 e Grau 2, junto à Anvisa.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

003184



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

§1º As regularizações sanitárias para os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes passam a ser realizadas na forma eletrônica, por meio do portal da Anvisa.

§2º A publicidade da regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes Grau 1 e Grau 2 isentos de registro fica assegurada por meio de divulgação no portal da Anvisa.

§3º A publicidade da regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes Grau 2 sujeitos a Registro fica assegurada por meio de publicação no Diário Oficial da União.

§4º As orientações necessárias ao procedimento eletrônico para a regularização dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes estão disponíveis no portal eletrônico da Anvisa.

Art. 21. Os documentos gerados ao final do procedimento eletrônico devem ser mantidos na empresa.

Parágrafo único. O termo de responsabilidade deve ser assinado pelo Responsável Técnico e pelo Representante Legal da empresa, complementando toda a documentação relativa ao produto.

Art. 22. A regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes Grau 1 e Grau 2 tem validade de 5 (cinco) anos e poderá ser revalidado por períodos iguais e sucessivos.

§1º A revalidação do processo de regularização do produto deverá ser requerida no primeiro semestre do último ano do quinquênio de validade.

§2º Será declarada a caducidade do processo cuja revalidação não tenha sido solicitada no prazo referido neste artigo.

Art. 23. Para fabricar ou importar os produtos de que trata esta Resolução, as empresas devem possuir Autorização de Funcionamento na Anvisa para as atividades e classes de produtos que deseja comercializar (produto de higiene pessoal, cosmético e/ou perfume) e devem possuir Licença junto à Autoridade Sanitária competente.

Art. 24. O cumprimento das Boas Práticas de Fabricação será verificado no estabelecimento produtor e/ou importador mediante inspeção realizada pela Autoridade Sanitária competente.

Seção II

Mecanismos de Regularização de Produtos

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



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

Art. 25. Os produtos constantes do Anexo VIII estão sujeitos ao procedimento de Registro.

§ 1º Os demais produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes são isentos de registro e estão sujeitos ao procedimento de comunicação prévia à Anvisa.

§ 2º Comunicação prévia é o procedimento administrativo a ser aplicado para informar a Anvisa a intenção de comercialização de um produto isento de registro por meio de notificação.

§ 3º A necessidade de submeter produtos inovadores, ainda não regulamentados, ao procedimento de registro será estabelecida em regulamento próprio.

CAPÍTULO IV

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 26. As petições de registro já protocoladas na Anvisa que não tiveram sua análise concluída e cujas categorias não estão contempladas no Anexo VIII desta Resolução estarão isentas de registro e sua regularização será divulgada conforme o previsto no parágrafo 2º do Art. 20.

Art. 27. Os produtos Grau 1 que se encontram notificados conforme Resolução RDC nº 343 de 13 de dezembro de 2005 e produtos Grau 2 registrados conforme a Resolução RDC nº 211 de 14 de julho de 2005 deverão ser recadastrados no sistema de automação, no momento em que ocorrer qualquer alteração ou revalidação e deverão atender a todos os requisitos estabelecidos nesta resolução.

Art. 28. Os produtos regularizados de acordo com as Resoluções RDC nº 211 de 14 de julho de 2005, Resolução RDC nº 343 de 13 de dezembro de 2005 e Resolução RDC nº 04 de 30 de janeiro de 2014, poderão ser comercializados até a validade do produto, desde que devidamente revalidados.

Art. 29. A Anvisa poderá estabelecer outras formas de peticionamento, inclusive em formato não eletrônico, segundo interesse da administração.

Art. 30. O não cumprimento do disposto nesta Resolução ou nos demais regulamentos relacionados a produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes acarretará o cancelamento da regularização e sua divulgação no sítio da Anvisa, sem prejuízo de outras ações ou medidas previstas na legislação em vigor.

Art. 31. A autenticidade e veracidade das informações prestadas à Anvisa são de responsabilidade do detentor do registro, sendo que qualquer irregularidade detectada pela ANVISA, em contrariedade ao disposto na legislação sanitária pertinente, constitui infração sanitária, nos termos da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

003185



responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis, e resultará no cancelamento do registro ou regularização do produto isento de registro nos termos desta Resolução.

Art. 32. Ficam revogadas a Resolução da Diretoria Colegiada da Anvisa RDC nº 211, de 14 de julho de 2005 e Resolução da Diretoria Colegiada da Anvisa RDC nº 343, de 13 de dezembro de 2005 e Resolução da Diretoria Colegiada da Anvisa RDC nº 04, de 30 de janeiro de 2014.

Art. 33. Esta Resolução entra em vigor 15 dias a partir da data de sua publicação.

JAIIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO I

Definições

1 – Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes: são preparações constituídas por substâncias naturais ou sintéticas, de uso externo nas diversas partes do corpo humano, pele, sistema capilar, unhas, lábios, órgãos genitais externos, dentes e membranas mucosas da cavidade oral, com o objetivo exclusivo ou principal de limpá-los, perfumá-los, alterar sua aparência e ou corrigir odores corporais e ou protegê-los ou mantê-los em bom estado.

ANEXO II

Classificação de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes

1. Definição Produtos Grau 1: são produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes cuja formulação cumpre com a definição adotada no item I do Anexo I desta Resolução e que se caracterizam por possuírem propriedades básicas ou elementares, cuja comprovação não seja inicialmente necessária e não requeriram informações detalhadas quanto ao seu modo de usar e suas restrições de uso, devido às características intrínsecas do produto, conforme mencionado na lista indicativa "LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU 1" estabelecida no item "I", desta seção.

2. Definição Produtos Grau 2: são produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes cuja formulação cumpre com a definição adotada no item I do Anexo I desta Resolução e que possuem indicações específicas, cujas características exigem comprovação de segurança e/ou eficácia, bem como informações e cuidados, modo e restrições de uso, conforme mencionado na lista indicativa "LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU 2" estabelecida no item "II", desta seção.

3. Os critérios para esta classificação foram definidos em função da probabilidade de ocorrência de efeitos não desejados devido ao uso inadequado do produto, sua formulação, finalidade de uso, áreas do corpo a que se destinam e cuidados a serem observados quando de sua utilização.



1) LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU 1

1. Água de colônia, Água Perfumada, Perfume e Extrato Aromático.
2. Amolecedor de cutícula (não cáustico).
3. Aromatizante bucal.
4. Base facial/corporal (sem finalidade fotoprotetora).
5. Batom labial e brilho labial (sem finalidade fotoprotetora).
6. Blush/Rouge (sem finalidade fotoprotetora).
7. Condicionador/Creme rinse/Enxaguatório capilar (exceto os com ação antiqueda, anticaspa e/ou outros benefícios específicos que justifiquem comprovação prévia).
8. Corretivo facial (sem finalidade fotoprotetora).
9. Creme, loção e gel para o rosto (sem ação fotoprotetora da pele e com finalidade exclusiva de hidratação).
10. Creme, loção, gel e óleo esfoliante ("peeling") mecânico, corporal e/ou facial.
11. Creme, loção, gel e óleo para as mãos (sem ação fotoprotetora, sem indicação de ação protetora individual para o trabalho, como equipamento de proteção individual - EPI - e com finalidade exclusiva de hidratação e/ou refrescância).
12. Creme, loção, gel e óleos para as pernas (com finalidade exclusiva de hidratação e/ou refrescância).
13. Creme, loção, gel e óleo para limpeza facial (exceto para pele acneica).
14. Creme, loção, gel e óleo para o corpo (exceto os com finalidade específica de ação antiestrias, ou anticelulite, sem ação fotoprotetora da pele e com finalidade exclusiva de hidratação e/ou refrescância).
15. Creme, loção, gel e óleo para os pés (com finalidade exclusiva de hidratação e/ou refrescância).
16. Delineador para lábios, olhos e sobrancelhas.
17. Demaquilante.
18. Dentífrico (exceto os com flúor, os com ação antiplaca, anticárie, antiplátano, com indicação para dentes sensíveis e os clareadores químicos).



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

19. Depilatório mecânico/epilatório.
20. Desodorante axilar (exceto os com ação antitranspirante).
21. Desodorante colônia.
22. Desodorante corporal (exceto desodorante íntimo).
23. Desodorante pédico (exceto os com ação antitranspirante).
24. Enxaguatório bucal aromatizante (exceto os com flúor, ação anti-séptica e antiplaca).
25. Esmalte, verniz, brilho para unhas.
26. Fitas para remoção mecânica de impureza da pele.
27. Fortalecedor de unhas.
28. Kajal.
29. Lápis para lábios, olhos e sobrancelhas.
30. Lenço umedecido (exceto os com ação anti-séptica e/ou outros benefícios específicos que justifiquem a comprovação prévia).
31. Loção tônica facial (exceto para pele acneica).
32. Máscara para cílios.
33. Máscara corporal (com finalidade exclusiva de limpeza e/ou hidratação).
34. Máscara facial (exceto para pele acneica, peeling químico e/ou outros benefícios específicos que justifiquem a comprovação prévia).
35. Modelador/fixador para sobrancelhas.
36. Neutralizante para permanente e alisante.
37. Pó facial (sem finalidade fotoprotetora).
38. Produtos para banho/imersão: sais, óleos, cápsulas gelatinosas e banho de espuma.
39. Produtos para barbear (exceto os com ação anti-séptica).



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

40. Produtos para fixar, modelar e/ou embelezar os cabelos: fixadores, laqués, reparadores de pontas, óleo capilar, brilhantinas, mousses, cremes e géis para modelar e assentar os cabelos, restaurador capilar, máscara capilar e umidificador capilar.
 41. Produtos para pré-barbear (exceto os com ação anti-séptica).
 42. Produtos pós-barbear (exceto os com ação anti-séptica).
 43. Protetor labial sem fotoprotetor.
 44. Removedor de esmalte.
 45. Sabonete abrasivo/esfoliante mecânico (exceto os com ação anti-séptica ou esfoliante químico).
 46. Sabonete facial e/ou corporal (exceto os com ação anti-séptica ou esfoliante químico).
 47. Sabonete desodorante (exceto os com ação anti-séptica).
 48. Secante de esmalte.
 49. Sombra para as pálpebras.
 50. 50 Talco/pó (exceto os com ação anti-séptica).
 51. Xampu (exceto os com ação antiqueda, anticaspa e/ou outros benefícios específicos que justifiquem a comprovação prévia).
 52. Xampu condicionador (exceto os com ação antiqueda, anticaspa e/ou outros benefícios específicos que justifiquem comprovação prévia).
 3. Observação: As exceções mencionadas no item "I) LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU 1" caracterizam os produtos de Grau 2.
- II) LISTA DE TIPOS DE PRODUTOS DE GRAU 2
1. Água oxigenada 10 a 40 volumes (incluídas as cremosas exceto os produtos de uso medicinal).
 2. Antitranspirante axilar.
 3. Antitranspirante pédico.
 4. Ativador/ acelerador de bronzeado.
 5. Batom labial e brilho labial infantil.



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

6. Bloqueador Solar/anti-solar.
7. Blushi/ rouge infantil.
8. Bronzeador.
9. Bronzeador simulatório.
10. Clareador da pele.
11. Clareador para as unhas químico.
12. Clareador para cabelos e pêlos do corpo.
13. Colônia infantil.
14. Condicionador anticaspas/antiqueda.
15. Condicionador infantil.
16. Dentífrico anticárie.
17. Dentífrico antiplaca.
18. Dentífrico antiártaro.
19. Dentífrico clareador/ clareador dental químico.
20. Dentífrico para dentes sensíveis.
21. Dentífrico infantil.
22. Depilatório químico.
23. Descolorante capilar.
24. Desodorante antitranspirante axilar.
25. Desodorante antitranspirante pédico.
26. Desodorante de uso íntimo.
27. Enxaguatório bucal antiplaca.
28. Enxaguatório bucal anti-séptico.



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

29. Enxaguatório bucal infantil.
30. Enxaguatório capilar anticaspas/antiqueda.
31. Enxaguatório capilar infantil.
32. Enxaguatório capilar colorante / tonalizante.
33. Esfoliante "peeling" químico.
34. Esmalte para unhas infantil.
35. Fixador de cabelo infantil.
36. Lenços Umedecidos para Higiene infantil.
37. Maquiagem com fotoprotetor.
38. Produto de limpeza/ higienização infantil.
39. Produto para alisar e/ ou tingir os cabelos.
40. Produto para área dos olhos (exceto os de maquiagem e/ou ação hidratante e/ou demaquilante).
41. Produto para evitar roer unhas.
42. Produto para ondular os cabelos.
43. Produto para pele acneica.
44. Produto para rugas.
45. Produto protetor da pele infantil.
46. Protetor labial com fotoprotetor.
47. Protetor solar.
48. Protetor solar infantil.
49. Removedor de cutícula.
50. Removedor de mancha de nicotina químico.
51. Repelente de insetos.



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

- 52. Sabonete anti-séptico.
- 53. Sabonete infantil.
- 54. Sabonete de uso íntimo.
- 55. Talco/amido infantil.
- 56. Talco/pó anti-séptico.
- 57. Tintura capilar temporária/progressiva/permanente.
- 58. Tônico/loção Capilar.
- 59. Xampu anticaspas/antiqueda.
- 60. Xampu colorante.
- 61. Xampu condicionador anticaspas/antiqueda.
- 62. Xampu condicionador infantil.
- 63. Xampu infantil.

ANEXO III

Requisitos Técnicos específicos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes

Requisitos Obrigatórios	Na empresa a disposição autoridade competente	Apresentar a autorização de comercialização do produto	Observações
1 Fórmula quali-quantitativa	X	X	Com todos seus componentes especificados por suas denominações INCI e as quantidades de cada um expressas percentualmente (p/p) através do sistema métrico decimal.
2 Função dos ingredientes da fórmula	X	X	Citar a função de cada componente na fórmula.

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

3 Bibliografia e/ou referência dos ingredientes	X	X	Somente quando o componente não figura na nomenclatura INCI ou não se enquadrar nas listas de substâncias aprovadas, incluir bibliografia sobre o mesmo e literatura pertinentes, inclusive com relação a eficácia e a segurança.
4 Especificações Técnicas organolépticas e físico-químicas de matérias primas	X		
5 Especificações microbiológicas de matérias-primas	X		Quando aplicável.
6 Especificações técnicas organolépticas e físico-químicas do produto acabado.	X	X	
7 Especificações microbiológicas do produto acabado	X	X	Quando aplicável, conforme legislação vigente
8 Processo de Fabricação	X		Segundo as Normas de Boas Práticas de Fabricação e Controle previstas na legislação.
9 Especificações técnicas do material de embalagem	X		
10 Dados de estabilidade	X (completo)	X (resumo)	Metodologia e conclusões que garantem o prazo de validade declarado.
11 Sistema de codificação de lote	X		Informação para interpretar o sistema de codificação.
12 Projeto de Arte de Etiqueta ou rotulagem	X	X	Informações de dados e advertências referentes ao produto conforme legislação vigente.
13 Dados comprobatórios dos benefícios atribuídos ao produto (comprovação de eficácia)	X		Sempre que a natureza do benefício do produto justifique e sempre que conste da rotulagem.
14 Dados de segurança de uso (comprovação de segurança)	X		
15 Finalidade do produto	X	X	A finalidade a que se destina o produto quando não estiver implícito no nome do mesmo.

003180

16 Certificado de Venda Livre consularizado (1)	X (original)	X (cópia autenticada)	Conforme legislação vigente
17 Registro/Autorização de empresa/Certificado de Inscrição do Estabelecimento	X		Conforme legislação vigente.
18 Fórmula do produto importado consularizada	X (original)	X (cópia autenticada)	Caso esta não esteja anexa ao Certificado de Venda Livre, conforme legislação vigente.

(1) Certificado de Venda Livre: corresponde ao Certificado de Livre Comercialização outorgado pela Autoridade Sanitária competente ou por Organismos Oficialmente Reconhecidos no país de origem.

ANEXO IV

REQUISITOS ADICIONAIS PARA PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL, COSMÉTICOS E PERFUMES IMPORTADOS MERCOSUL E EXTRA-ZONA

1. Regularização de Produtos
 - 1.1. As Empresas Responsáveis pela Titularidade dos Registros de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes importados (doravante Empresa Responsável) deverão apresentar à Autoridade Sanitária uma solicitação de Registro de Produto firmada pelo Representante Legal e pelo Responsável Técnico, acompanhada, dentre outras, da seguinte documentação:
 - a) Certificado de Livre Comercialização no país de origem, emitido pela Autoridade Sanitária competente e devidamente consularizado;
 - b) Caso o Certificado de Livre Comercialização não contenha a fórmula quali-quantitativa esta deve ser juntada, firmada pelo Representante Legal e pelo Responsável Técnico da empresa fabricante e devidamente consularizada.
 - c) Comprovante do pagamento das taxas estabelecidas pela Autoridade Sanitária;
 - 1.2. As Empresas Responsáveis e as Empresas Importadoras deverão possuir informação adicional a nível analítico sobre uso e segurança do produto para fornecer à Autoridade Sanitária se assim for requerido.
 - 1.3. Rótulos, prospectos e embalagem. A documentação será acompanhada do rótulo. Serão anexados prospecto e embalagem do produto em questão quando estes forem utilizados. Essa documentação pode ser apresentada mediante fotocópias dos mesmos ou indicação dos textos correspondentes. Se o rótulo original não contiver a informação requerida, será aceita adequação mediante um sobre-rótulo ou etiqueta que contenha a informação faltante.

- 1.4. Será declarado que os ingredientes da formulação cumprem com a regulamentação sanitária nacional.
- 1.5. O prazo máximo para a Autoridade Sanitária manifestar-se sobre a regularização dos Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes apresentadas será de 60 dias.

ANEXO V

Requisitos para rotulagem para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE ROTULAGEM OBRIGATÓRIA GERAL PARA PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL, COSMÉTICOS E PERFUMES

A) OBJETIVO

Estabelecer as informações indispensáveis que devem figurar nos rótulos dos Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes, concernentes a sua utilização, assim como toda a indicação necessária referente ao produto.

B) DEFINIÇÕES

- 1 Embalagem Primária: envoltório ou recipiente que se encontra em contato direto com os produtos.
- 2 Embalagem Secundária: é a embalagem destinada a conter a embalagem primária ou as embalagens primárias.
- 3 Rótulo: identificação impressa ou litografada, bem como dizeres pintados ou gravados, decalco sob pressão ou outros, aplicados diretamente sobre recipientes, embalagens, invólucros, envoltórios ou qualquer outro protetor de embalagens.
- 4 Folheto de Instruções: texto impresso que acompanha o produto, contendo informações complementares.
- 5 Nome/Grupo/Tipo: designação do produto para distingui-lo de outros, ainda que da mesma empresa ou fabricante, da mesma espécie, qualidade ou natureza.
- 6 Marca: elemento que identifica um ou vários produtos da mesma empresa ou fabricante e que os distingue de produtos de outras empresas ou fabricantes, segundo a legislação de propriedade industrial.
- 7 Origem: lugar de produção ou industrialização do produto.
- 8 Lote ou Partida: Quantidade de um produto em um ciclo de fabricação, devidamente identificado, cuja principal característica é a homogeneidade.



9 Prazo de Validade: tempo em que o produto mantém suas propriedades, quando conservado na embalagem original e sem avarias, em condições adequadas de armazenamento e utilização.

10 Titular de registro: pessoa jurídica ou denominação equivalente definida no ordenamento jurídico nacional que possui registro de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes.

11 Elaborador/Fabricante: empresa que possui as instalações necessárias para a fabricação/elaboração de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes.

12 Importador: pessoa jurídica ou denominação equivalente definida no ordenamento jurídico nacional responsável pela introdução em um país, de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes estrangeiros.

13 Número de Registro do Produto: corresponde ao número de identificação de empresa e o número de Resolução ou Autorização de comercialização do produto.

14 Ingredientes/Composição: descrição qualitativa dos componentes da fórmula através de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI).

15 Advertências e Restrições de Uso: são as estabelecidas nas listas de substâncias quando exigem a obrigatoriedade de informar a presença das mesmas no rótulo e aquelas estabelecidas no Anexo V desta Resolução "Regulamento Técnico sobre Rotulagem Específica para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes".

C) ROTULAGEM OBRIGATÓRIA GERAL

REF. ÍTEM	EMBALAGEM
1	Nome do produto e grupo/tipo a que pertence no caso de não estar implícito no nome. Primária e Secundária
2	Marca Primária e Secundária
3	Número de registro do produto Secundária
4	Lote ou Partida Primária
5	Prazo de Validade Secundária
6	Conteúdo Secundária
7	País de origem Secundária
8	Fabricante/Importador/Titular Secundária
9	Domicílio do Fabricante/Importador/Titular Secundária
10	Modo de Uso (se for o caso) Primária ou Secundária
11	Advertências e Restrições de uso (se) Primária e Secundária

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



for o caso)	
12	Rotulagem Específica Primária e Secundária
13	Ingredientes/Composição Secundária

D) OBSERVAÇÕES

1 - Quando não existir embalagem secundária toda a informação requerida deve figurar na Embalagem Primária.

2 - O Modo de Uso poderá figurar em folheto anexo. Neste caso deverá indicar-se na embalagem primária: - "Ver folheto anexo".

3 - Quando a embalagem for pequena e não permitir a inclusão de advertências e restrições de uso, as mesmas poderão figurar em folheto anexo. Deverá estar indicado na embalagem primária: - "Ver folheto anexo".

ANEXO VI

REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE ROTULAGEM ESPECÍFICA PARA PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL, COSMÉTICOS E PERFUMES

a) AEROSSÓIS

- 1 Inflamável. Não pulverizar perto do fogo;
- 2 Não perfurar, nem incinerar;
- 3 Não expor ao sol nem a temperaturas superiores a 50° C;
- 4 Proteger os olhos durante a aplicação;
- 5 Manter fora do alcance de crianças.

b) NEUTRALIZANTES, PRODUTOS PARA ONDULAR E ALISAR OS CABELOS:

- 1 Não aplicar se o couro cabeludo estiver irritado ou lesionado;
- 2 Manter fora do alcance das crianças.

c) AGENTES CLAREADORES DE CABELOS E TINTURAS CAPILARES:

- 1 Pode causar reação alérgica. Fazer a Prova de Toque (descrever);
- 2 Não usar nos cílios e sobrancelhas;
- 3 Não aplicar se o couro cabeludo estiver irritado ou lesionado;
- 4 Em caso de contato com os olhos, lavar com água em abundância;
- 5 Manter fora do alcance das crianças.

d) TINTURAS CAPILARES COM ACETATO DE CHUMBO:

- 1 Não aplicar se o couro cabeludo estiver irritado ou lesionado;



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

- 2 O uso inadequado pode provocar intoxicação por absorção de chumbo;
- 3 Aplicar somente no couro cabeludo (cabelos);
- 4 Depois do uso, lavar as mãos com água em abundância para evitar a ingestão acidental;
- 5 Manter fora do alcance das crianças.

e) **DEPILATÓRIOS E EPILATÓRIOS:**

- 1 Não aplicar em áreas irritadas ou lesionadas;
- 2 Não deixar aplicado por tempo superior ao indicado nas instruções de uso;
- 3 Não usar com a finalidade de se barbear;
- 4 Em caso de contato com os olhos, lavar com água em abundância;
- 5 Manter fora do alcance das crianças.

f) **DENTIFRÍCIOS E ENXAGUATÓRIOS BUCAIS COM FLUÓR:**

- 1 Indicar o nome do composto de flúor utilizado e sua concentração em ppm (parte por milhão);
- 2 Indicar o modo de uso, quando necessário;
- 3 Não usar em crianças menores de 06 anos. (Somente para enxagutórios bucais).

g) **PRODUTOS ANTIPERSPIRANTES/ ANTITRANSPIRANTES:**

- 1 Usar somente nas áreas indicadas;
- 2 Não usar se a pele estiver irritada ou lesionada;
- 3 Caso ocorra irritação e/ou prurido no local da aplicação, suspender o uso imediatamente.

h) **TÔNICOS CAPILARES:**

- 1 Em caso de eventual irritação do couro cabeludo, suspender o uso.

ANEXO VII

Térmo de Responsabilidade
A empresa, (descrever a razão social da empresa), devidamente autorizada pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária-Anvisa sob número (descrever o número de autorização de funcionamento), neste ato representado pelo seu Responsável Técnico e pelo seu Representante Legal, declara que o produto (descrever a denominação do produto e marca) atende aos regulamentos e outros dispositivos legais referentes ao controle de processo e de produto acabado e demais parâmetros



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

técnicos relativos às Boas Práticas de Fabricação pertinentes à categoria do produto.
A empresa declara que possui dados comprobatórios que atestam a segurança e eficácia da finalidade proposta do produto, e que este não constitui risco à saúde quando utilizado em conformidade com as instruções de uso e demais medidas constantes da embalagem de venda do produto durante o seu período de validade.

A empresa assume perante a Anvisa que o produto atende aos requisitos técnicos específicos estabelecidos na legislação vigente, bem como às listas de substâncias, às normas de rotulagem e à classificação correta do produto.

Declara que a rotulagem não contém indicações e menções terapêuticas, nem denominações e indicações que induzam a erro, engano ou confusão quanto à sua procedência, origem, composição, finalidade ou segurança.

Declara estar ciente que o produto regularizado está sujeito à Auditoria, Monitoramento de mercado e Inspeção do registro pela autoridade sanitária competente e sendo constatada irregularidade, o produto será cancelado, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

Os abaixo-assinados assumem perante esse órgão, que a inobservância ao estabelecido na regulamentação vigente e suas atualizações, constitui infração sanitária, ficando os infratores sujeitos às penalidades previstas em Lei.

Data	Representante Legal	Responsável Técnico

ANEXO VIII

Produtos Grau 2 sujeitos a Registro

1. Batom labial e brilho labial infantil.
2. Bloqueador Solar/anti-solar.
3. Blush/ rouge infantil.
4. Bronzeador.
5. Colônia infantil.



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

6. Condicionador infantil.
7. Dentífrico infantil.
8. Enxaguatório bucal infantil.
9. Enxaguatório capilar infantil.
10. Esmalte para unhas infantil.
11. Fixador de cabelo infantil.
12. Lenços umedecidos para higiene infantil.
13. Produto de limpeza/higienização infantil.
14. Produto para alisar e/ ou tingir os cabelos.
15. Produto protetor da pele infantil.
16. Protetor solar infantil.
17. Protetor solar.
18. Repelente de insetos.
19. Sabonete infantil.
20. Talco/amido infantil.
21. Xampu condicionador infantil.
22. Xampu infantil.
23. Gel antisséptico para as mãos

003193

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde **Item: 181**

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	ALLERGAN PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ	43.426.626/0001-77
Produto	OPTIVE
Autorização	8.01.436-0
Modelo Produto Médico	
Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)	
Tipo de Arquivo	
Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)	
Nome Técnico	
Solucao Para Uso Oftalmologico	
Registro	80143600086
Processo	25351.411481/2007-19
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ALLERGAN PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	21/01/2028
Voltar	

003194



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 209

Detalhe do Produto: PONDERA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25000.012208/9790	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/01/1998
Nome Comercial	PONDERA	Registro	100430637	Vencimento do Registro	01/2023
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA		Medicamento de referência	CEBRILIN/ AROPAX	
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		ATC		
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	1004306370016	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTENDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANAPOLIS - GO - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL					

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	2	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	1004306370024	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTENDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANAPOLIS - GO - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Apresentação fracionada	Não					

003195

Nº	3	Apresentação	20 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10- [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1004306370032	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 [ATIVA]	Registro	1004306370040	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20- [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1004306370059	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	PONDERA										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										

003196

Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	20 MG COM REV CT3 BL AL PLAS INC X 10- [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1004306370067	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	PONDERA										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Complemento Diferencial da Apresentação	PONDERA										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	20 MG COM REV CT2 BL AL PLAS INC X 10- [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1004306370075	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	PONDERA										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10- [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1004306370083	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	PONDERA										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

7	20 MG COM REV CT2 BL AL PLAS INC X 10- [CANCELADA OU CADUCA]	1004306370075	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998	36 meses						
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	PONDERA										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10- [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1004306370083	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	PONDERA										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANAPULIS - GO - BRASIL • EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
9	30 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 [ATIVA]	1004306370091	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
10	30 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	1004306370105	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
11	30 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	1004306370113	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			

003198

Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO; PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
12	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1004306370121	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO; PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 			

Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
13	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1004306370131	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO; PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

003199



Nº	14	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1004306370148	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATORIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	Registro	1004306370156	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATORIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	16	Apresentação	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1004306370164	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/01/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANAPOLIS - GO - BRASIL EUROFARMA LABORATORIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										



Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
17	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1004306370172	COMPRIMIDO REVESTIDO	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

003201

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.508153/2008-15	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/06/2009
Nome Comercial	CLORIDRATO DE PAROXETINA	Registro	102350964	Vencimento do Registro	06/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA	Medicamento de referência	CEBRILIN (30 MG) AROPAX (20 MG)		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	ATC	ANTIDEPRESSIVOS		
Paracer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023509640014	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/2009	Validade	24 meses
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE PAROXETINA									
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL									
Via de Administração		ORAL 1									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE									
Restrição de prescrição		Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"									
Destinação		Comercial									
Tarja		-									
Apresentação fracionada		Não									
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

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

Restrição de prescrição		Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"									
Destinação		Comercial									
Tarja		-									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	2	Apresentação	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023509640022	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/2009	Validade	24 meses
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE PAROXETINA									
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL									
Via de Administração		ORAL 1									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE									
Restrição de prescrição		Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"									
Destinação		Comercial									
Tarja		-									
Apresentação fracionada		Não									
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

003202



3	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1023509640030	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	1023509640049	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				

Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP) [CANCELADA OU CADUCA]	1023509640057	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

00320:

Nº	12	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023509640121	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL 1					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	13	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023509640138	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA					

Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL 1					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	14	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023509640146	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL 1					



003204

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro	1023509640154	Data de Publicação	29/06/2009	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	16	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 [ATIVA]	Registro	1023509640162	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/2009	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										

003205

Detalhe do Produto: CEBRILIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	61.230.314/0001-75	Autorização	1.00.033-3
Processo	25000.016726/9231	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/12/1999
Nome Comercial	CEBRILIN	Registro	100330090	Vencimento do Registro	12/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA		Medicamento de referência	AROPAX	
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		ATC	ANTIDEPRESSIVOS	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL/PLAS TRANS X 20	Registro	1003300900015	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	22/12/1999	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										

Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	30 MG COM REV CT BL AL/PLAS TRANS X 30	Registro	1003300900023	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	22/12/1999	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL/PLAS TRANS X 30	Registro	1003300900031	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/11/2000	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										


003206



Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL/PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1003300900041	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/11/2000	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										



Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL/PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	Registro	1003300900058	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/08/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	30 MG COM REV CT BL AL/PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1003300900066	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	22/12/1999	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA										

00320



Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	• LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: NEULEPTIL

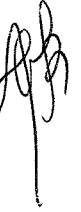
Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.190083/2019-89	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/06/2019
Nome Comercial	NEULEPTIL	Registro	183260317	Vencimento do Registro	03/2027
Princípio Ativo	PERICIAZINA	Medicamento de referência	-	ATC	NEUROLEPTICOS
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	Bula Paciente		Bula Profissional	
Parecer Público	-				

Nº	1	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 [ATIVA]	Registro	1832603170018	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	03/06/2019	Validade	36 meses
Princípio Ativo			PERICIAZINA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											

Tarja	-	Apresentação fracionada	Não								
Nº	2	Apresentação	10 MG/ML SOL OR PED CT FR VD CGT X 20 ML [ATIVA]	Registro	1832603170026	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	03/06/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo			PERICIAZINA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja	-	Apresentação fracionada	Não								
Nº	3	Apresentação	40 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML [ATIVA]	Registro	1832603170034	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	03/06/2019	Validade	36 meses
Princípio Ativo			PERICIAZINA								
Complemento Diferencial da Apresentação											



003209





Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - FRASCO VIDRO AMBAR CONTA-GOTAS• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• SANOFI MEDLEY FARMACEUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 - SUZANO - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

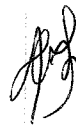
Detalhe do Produto: ALBOCRESIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25992.000488/66	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	27/09/2001
Nome Comercial	ALBOCRESIL	Registro	1063900084	Vencimento do Registro	10/2026
Princípio Ativo	POLICRESULENO, POLICRESULENO A 36%				
Classe Terapêutica	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECICIOSOS TOPICOS SIMPLES				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
				Medicamento de referência	-
				ATC	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECICIOSOS TOPICOS SIMPLES

Nº	1	Apresentação	360 MG/ML SOL GINEC CONC CT FR VD AMB X 12 ML	Registro	1063900840017	Forma Farmacêutica	SOLUCAO GINECOLOGICA	Data de Publicação	27/09/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	VAGINAL										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	18 MG/G GEL CT BG AL X 50 G + APLIC	Registro	1063900840025	Forma Farmacêutica	GEL	Data de Publicação	27/09/2001	Validade	18 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO A 36%										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	VAGINAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

003211





Via de Administração	VAGINAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	90 MG OVL CT 01 ROT X 6 ATIVA	1063900840041	OVULO	27/09/2001	24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO A 36%				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BALDE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	VAGINAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	90 MG OVL CT 2 ROT X 3 CANCELADA OU CADUCA	1063900840038	OVULO	27/09/2001	24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO A 36%				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BALDE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 224

Detalhe do Produto: DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Nome da Empresa Devidora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.061193/2012-33	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/02/2013
Nome Comercial	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Registro	102351083	Vencimento do Registro	02/2028
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Medicamento de referência			SIFROL
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS	ATC			ANTIPARKINSONIANOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,125 MG COM CT BLAL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510830018	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				

Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,125 MG COM CT BLAL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510830026	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,125 MG COM CT BLAL AL X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510830034	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Apresentação	0,125 MG COM CT BL AL AL X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510830042
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Local de Fabricação	ORAL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	Apresentação	0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510830050
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Local de Fabricação	ORAL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	Apresentação	0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510830069
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		

Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
7	0,125 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 100 [ATIVA]	1025510830077	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
8	0,125 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 200 [ATIVA]	1025510830085	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
8	0,125 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 200 [ATIVA]	1025510830085	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			

003215

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510830093	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tanja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510830107	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,25 MG COM CT BL AL AL X 100 ATIVA	1023510830115	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tanja	-				
Apresentação fracionada	Não				

003216

Nº	12	Apresentação	0,25 MG COM CT BLAL AL X 200 [ATIVA]	Registro	1023510830123	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	0,25 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 30 [ATIVA]	Registro	1023510830131	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Apresentação	0,25 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 60 [ATIVA]	Registro	1023510830141	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										

Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	15	Apresentação	0,25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510830158
Princípio Ativo			DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Complemento Diferencial da Apresentação	-			Data de Publicação	26/02/2013
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Validade	24 meses
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL				
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição			Proteger da Luz e Umidade		
Destinação			Comercial		
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	16	Apresentação	0,25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510830166
Princípio Ativo			DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Complemento Diferencial da Apresentação	-			Data de Publicação	26/02/2013
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Validade	24 meses
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL				
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição			Proteger da Luz e Umidade		
Destinação			Comercial		
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL				
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição			Proteger da Luz e Umidade		
Destinação			Comercial		
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	17	Apresentação	1 MG COM CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510830174
Princípio Ativo			DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Complemento Diferencial da Apresentação	-			Data de Publicação	26/02/2013
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Validade	24 meses
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 		
Via de Administração	ORAL				
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição			Proteger da Luz e Umidade		

003218

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
18	1 MG COM CT BL.AL.AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510830182	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013 24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL.			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL.			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
19	1 MG COM CT BL.AL.AL X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510830190	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013 24 meses

Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL.			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL.			
Via de Administração	ORAL.			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
20	1 MG COM CT BL.AL.AL X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510830204	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013 24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL.			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL.			
Via de Administração	ORAL.			

003219

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	21	Apresentação	1 MG COM CT BL.AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510830212	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0008-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	22	Apresentação	1 MG COM CT BL.AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510830220	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0008-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	23	Apresentação	1 MG COM CT BL.AL PLAS OPC X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023510830239	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0008-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL										

003220

P33

Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Taça	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
24	1 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 200 [ATIVA]	1023510830247	COMPRIMIDO SIMPLES	26/02/2013
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0008-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Taça	-			
Apresentação fracionada	Não			



003221



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 235

Detalhe do Produto: RESOLOR

Nome da Empresa Detentora do Registro	JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	51.780.468/0001-87	Autorização	1.01.236-1
Processo	25351.037590/2011-50	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	28/05/2012
Nome Comercial	RESOLOR	Registro	112363404	Vencimento do Registro	05/2022
Princípio Ativo	prucaloprida	Bula Paciente		Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS PARA O APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO	Bula Profissional		ATC	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1123634040015	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2012	36 meses
Princípio Ativo	prucaloprida				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL JANSSEN-CILAG SPA - Via c. Janssen, Borgo San Michele - ITÁLIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA UMIDADE				
Destinação	Venda sob Prescrição Médica				
Apresentação fracionada	Comercial				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1123634040031	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2012	36 meses

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1 MG COM REV CT BL AL AL X 28 ATIVA	1123634040023	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2012	36 meses
Princípio Ativo	prucaloprida				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL JANSSEN-CILAG SPA - Via c. Janssen, Borgo San Michele - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA UMIDADE				
Destinação	Venda sob Prescrição Médica				
Apresentação fracionada	Comercial				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1123634040031	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2012	36 meses

003222



Princípio Ativo	prucaloprida
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL JANSSEN-CILAG SPA - Via c. Janssen, Borgo San Michele - ITÁLIA
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não
Nº	4
Apresentação	2 MG COM REV CT BL AL AL X 28 [ATIVA]
Registro	1123634040041
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	28/05/2012
Validade	36 meses
Princípio Ativo	prucaloprida
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL JANSSEN-CILAG SPA - Via c. Janssen, Borgo San Michele - ITÁLIA
Via de Administração	ORAL

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

003223

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Item: 242

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.		10.588.595/0010-92		1.08.326-7	
Processo	Registro	Categoria Regulatória	Data do registro	Vencimento do Registro	Medicamento de referência
25351.411627/2019-51	RIFALDIN	Novo	02/09/2019	07/2026	-
Nome Comercial	Princípio Ativo	Classe Terapêutica	Parâmetro Público	ATC	RIFAMPICINAS
RIFALDIN	RIFAMPICINA	RIFAMPICINAS	-	ATC	RIFAMPICINAS
Bula Paciente	Bula Profissional	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
-	-	183260374	Cápsula dura	02/09/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1832603740019	Cápsula dura	02/09/2019	24 meses
Princípio Ativo	Complemento Diferencial da Apresentação	Embalagem	Local de Fabricação	Via de Administração	Conservação
RIFAMPICINA	-	-	-	ORAL 1	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
<ul style="list-style-type: none"> SANOFI INDUSTRIES SOUTH AFRICA (PTY) LTD - 315 WALTLOO ROAD, WALTLOO, PRETORIA 0186 - ÁFRICA DO SUL, REPUBLICA DA Sanofi-Aventis S.p.A., - Località Valcanello - 03012 - ITÁLIA 					

Detalhe do Produto: Xarelto

Nome da Empresa Detentora do Registro	BAYER S.A.	CNPJ	18.459.628/0001-15	Autorização	1.07.056-8
Processo	25351.040441/2008-51	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	20/07/2009
Nome Comercial	Xarelto	Registro	170560048	Vencimento do Registro	07/2029
Princípio Ativo	RIVAROXABANA	Medicamento de referência	-	ATC	ANTITROMBOTICO
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO	Bula Paciente		Bula Profissional	
Paracer Público	-				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 5 [ATIVA]	1705600480012	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				

Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Restrição de prescrição Médica	
	Comercial	-	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 10 [ATIVA]	1705600480020	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

003225



3	10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 30 [ATIVA]	1705600480039	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITÁLIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 100 [ATIVA]	1705600480047	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITÁLIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM REV CT BL AL PP X 5 [ATIVA]	1705600480055	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITÁLIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

003226

Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
		10 MG COM REV CT BL AL PP X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600480063	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009 36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
		10 MG COM REV CT BL AL PP X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600480071	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009 36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				


Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
		10 MG COM REV CT BL AL PP X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600480081	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009 36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				

003227

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 14 ATIVA	Registro	1705600480098	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	20/07/2009	Validade	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	11	Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 42 ATIVA	Registro	1705600480111	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	20/07/2009	Validade	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

Nº	10	Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 28 ATIVA	Registro	1705600480101	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	20/07/2009	Validade	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	11	Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 42 ATIVA	Registro	1705600480111	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	20/07/2009	Validade	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

003228



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	12	Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 98 ATIVA	Registro	1705600480128	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	20/07/2009	Validade	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										

Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PP X 14 ATIVA	Registro	1705600480136	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	20/07/2009	Validade	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PP X 28 ATIVA	Registro	1705600480144	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	20/07/2009	Validade	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA										

003229

Complemento Diferencial da Apresentação	-	Complemento Diferencial da Apresentação	Venda sob Prescrição Médica
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Destinação	Comercial
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA • BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 	Tarja	-
Via de Administração	ORAL	Apresentação fracionada	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Nº	16
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PP X 98 [ATIVA]
Destinação	Comercial	Registro	1705600480160
Tarja	-	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Apresentação fracionada	Não	Validade	36 meses
Nº	15	Princípio Ativo	RIVAROXABANA
Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PP X 42 [ATIVA]	Complemento Diferencial da Apresentação	-
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Registro	1705600480162	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA • BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA
Validade	36 meses	Via de Administração	ORAL
Princípio Ativo	RIVAROXABANA	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Destinação	Comercial
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA • BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 	Tarja	-
Via de Administração	ORAL	Apresentação fracionada	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Nº	

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	
Destinação	Comercial	Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade			
Tarja	-	Nº	16	Apresentação	15 MG COM REV CT BL AL PP X 98 [ATIVA]	Registro	1705600480160	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	20/07/2009	Validade	36 meses
Apresentação fracionada	Não	Princípio Ativo	RIVAROXABANA	Complemento Diferencial da Apresentação	-	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA • BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 	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 prescrição		Restrição de prescrição		Restrição de prescrição		Restrição de prescrição		Restrição de prescrição		Restrição de prescrição	
Destinação	Comercial	Destinação		Destinação		Destinação		Destinação		Destinação		Destinação	
Tarja	-	Tarja		Tarja		Tarja		Tarja		Tarja		Tarja	
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada		Apresentação fracionada		Apresentação fracionada		Apresentação fracionada		Apresentação fracionada		Apresentação fracionada	
Nº		Nº		Nº		Nº		Nº		Nº		Nº	

003230

17	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 14 ATIVA	1705600480179	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	19	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 42 ATIVA	1705600480195	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	18	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 28 ATIVA	1705600480187	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	19	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 42 ATIVA	1705600480195	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

003231

Apresentação fracionada	Não					
Nº	20	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG COM REV CT BL AL PP X 14 ATIVA	1705600480209	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo		RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica				
Destinação		Comercial				
Tarja		-				
Apresentação fracionada		Não				
Nº	21	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG COM REV CT BL AL PP X 28 ATIVA	1705600480217	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo		RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica				
Destinação		Comercial				
Tarja		-				
Apresentação fracionada		Não				

Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica				
Destinação		Comercial				
Tarja		-				
Apresentação fracionada		Não				
Nº	22	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG COM REV CT BL AL PP X 42 ATIVA	1705600480225	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo		RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEATHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				

003232

24	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 98 [ATIVA]	1705600480241	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
26	2,5 MG COM REV CT BL AL PP X 30 [ATIVA]	1705600480268	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - - ALEMANHA 				




Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
23	20 MG COM REV CT BL AL PP X 98 [ATIVA]	1705600480233	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/07/2009	36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BAYER AG - KAISER WILHELM ALLEE, 51368 - LEVERKUSEN - ALEMANHA BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.R.L. - VIA DELLE GROANE, 126, 20024, GARBAGNATE MILANESE (MI) - ITALIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade

Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	-			
Destinação	-			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	27	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
		2,5 MG COM REV CT BL AL PP X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600480276	COMPRIMIDO REVESTIDO
				Data de Publicação
				20/07/2009
				Validade
				36 meses
Princípio Ativo	RIVAROXABANA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BAYER AG - - ALEMANHA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	-			
Destinação	-			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 247

Detalle do Produto: Entresto

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCENCIAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25351.343805/2015-81	Categoria Regulatória	Entresto	Data do registro	08/05/2017
Nome Comercial	Entresto	Registro	100681141	Vencimento do Registro	05/2022
Princípio Ativo	SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	AGENTES QUE ATUAM NO SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA	ATC			
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	24 MG + 26 MG COM REV CT BL AL AL X 28 [ATIVA]	Registro	1006811410018	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	08/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo			SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Apresentação fracionada

Nº	2	Apresentação	97 MG + 103 MC COM REV CT BL AL AL X 28 [ATIVA]	Registro	1006811410026	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	08/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo			SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Apresentação fracionada											
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	


3	97 MG + 103 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1006811410034	Comprimido Revestido	08/05/2017	24 meses
Princípio Ativo	SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (alumínio/ policloreto de vinila) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVARTIS FARMA S.P.A. - VIA PROVINCIALE SCHITO 131, TORRE ANNUNZIATA - NAPOLI - ITALIA NOVARTIS PHARMA STEIN AG - SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - SUÍÇA NOVARTIS SINGAPORE PHARMACEUTICAL MANUFACTURING PTE. LTD. - 10 TUAS BAY LANE 637461 SINGAPORE - CINGAPURA, REPÚBLICA DA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	49 MG + 51 MG COM REV CT BL AL AL X 28 [ATIVA]	1006811410042	Comprimido Revestido	08/05/2017	24 meses
Princípio Ativo	SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (alumínio/ policloreto de vinila) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVARTIS FARMA S.P.A. - VIA PROVINCIALE SCHITO 131, TORRE ANNUNZIATA - NAPOLI - ITALIA NOVARTIS PHARMA STEIN AG - SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - SUÍÇA NOVARTIS SINGAPORE PHARMACEUTICAL MANUFACTURING PTE. LTD. - 10 TUAS BAY LANE 637461 SINGAPORE - CINGAPURA, REPÚBLICA DA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	49 MG + 51 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1006811410050	Comprimido Revestido	08/05/2017	24 meses
Princípio Ativo	SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (alumínio/ policloreto de vinila) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVARTIS FARMA S.P.A. - VIA PROVINCIALE SCHITO 131, TORRE ANNUNZIATA - NAPOLI - ITALIA NOVARTIS PHARMA STEIN AG - SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - SUÍÇA NOVARTIS SINGAPORE PHARMACEUTICAL MANUFACTURING PTE. LTD. - 10 TUAS BAY LANE 637461 SINGAPORE - CINGAPURA, REPÚBLICA DA 				
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				

21/10/2019

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

003237 

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 265

Detalhe do Produto: EQUILID

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFLA- AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	02.685.377/0001- 37	Autorização	1.01.300-3
Processo	25992-011737/70	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	02/02/1996
Nome Comercial	EQUILID	Registro	113000185	Vencimento do Registro	10/2021
Princípio Ativo	SULPIRIDA	Medicamento de referência	-	ATC	
Classe Terapêutica	NEUROLÉPTICOS	Bula Profissional		Bula Paciente	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BLAL PLAS/TRANS X 30 ATIVA	1130001850011	COMPRIMIDO SIMPLES	02/02/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULPIRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	SANOFLA-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				

Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1130001850028	CAPSULA GELATINOSA DURA	02/02/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULPIRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	SANOFLA-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG COM CT BLAL PLAS/TRANS X 30 ATIVA	1130001850036	COMPRIMIDO SIMPLES	02/02/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULPIRIDA				

Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
4	200 MG COM CT 3 BLAL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	1130001850044	COMPRIMIDO SIMPLES	02/02/1996
Princípio Ativo	SULPRIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
5	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	1130001850052	CAPSULA GELATINOSA DURA	02/02/1996
Princípio Ativo	SULPRIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 269

Detalhe do Produto: tibolona

Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.421/448/2016-80	Categoria Regulatória		Data do registro	02/01/2017
Nome Comercial	tibolona	Registro	105830857	Vencimento do Registro	01/2022
Princípio Ativo	TIBOLONA			Medicamento de referência	LIVIAL
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS PARA USO EM GINECOLOGIA E OBSTETRICIA				
Parceir Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308570011	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	TIBOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308570021	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	TIBOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308570038	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	TIBOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	4			
Princípio Ativo	TIBOLONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	5			
Princípio Ativo	TIBOLONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Hospitalar			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6			
Princípio Ativo	TIBOLONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Nº	5			
Princípio Ativo	TIBOLONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Hospitalar			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6			
Princípio Ativo	TIBOLONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

003241




Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Hospitalar
Apresentação fracionada	Não

003242

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 271

Detalhe do Produto: LEUCOGEN

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S/A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25001.002425/82	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	19/11/2003
Nome Comercial	LEUCOGEN	Registro	105730062	Vencimento do Registro	02/2023
Princípio Ativo	TIMOMODULINA	Medicamento de referência	-	ATC	
Classe Terapêutica	IMUNOMODULADOR	Bula Profissional			
Parecer Público	-	Bula Paciente			

Nº	6	Apresentação	80 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20	Registro	1057300620063	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	19/11/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo			TIMOMODULINA								
Complemento Diferencial da Apresentação			-								
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação			ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL								
Via de Administração			ORAL								
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição			PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
			Venda sob Prescrição Médica								

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº	7	Apresentação	200 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP	Registro	1057300620016	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	19/11/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo			TIMOMODULINA								
Complemento Diferencial da Apresentação			-								
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação			ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL								
Via de Administração			ORAL								
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição			PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
			Venda sob Prescrição Médica								
Destinação			Comercial								
Apresentação fracionada			Não								
Nº	8	Apresentação	200 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COP	Registro	1057300620089	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	19/11/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo			TIMOMODULINA								



Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 										
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										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	80 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	Registro	1057300620097	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	19/11/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TIMOMODULINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 										
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										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										



Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	10	Apresentação	80 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1057300620100	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	19/11/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TIMOMODULINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 										
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										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										

003244

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	2	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
		20 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 1 ML [ATIVA]	1011801400024	SUSPENSAO INJETAVEL	05/02/1998 24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica) Secundária - Cartucho (de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAARTICULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº		Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade

Item: 277

Detalhe do Produto: TRIANCIL


Nome da Empresa Detentora do Registro	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Processo	25000.005211/9784	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	05/02/1998
Nome Comercial	TRIANCIL	Registro	101180140	Vencimento do Registro	02/2028
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS	ATC			ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		20 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 1 ML [ATIVA]	1011801400016	SUSPENSAO INJETAVEL	05/02/1998	24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica) Secundária - Cartucho (de cartolina) 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 					
Via de Administração	INTRAARTICULAR					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ					



3	20 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 5 ML ATIVA	1011801400032	SUSPENSÃO INJETAVEL	05/02/1998	24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	• APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	INTRAARTICULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 5 ML ATIVA	1011801400040	SUSPENSÃO INJETAVEL	05/02/1998	24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	• APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	INTRAARTICULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	5 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 1 ML ATIVA	1011801400059	SUSPENSÃO INJETAVEL	05/02/1998	24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	• APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	INTRAARTICULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				

003246 

Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
		5 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 5 ML [ATIVA]	1011801400067	SUSPENSÃO INJETÁVEL	05/02/1998 24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	• APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	INTRAARTICULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
		5 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 1 ML [ATIVA]	1011801400075	SUSPENSÃO INJETÁVEL	05/02/1998 24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	• APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	INTRAARTICULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
		5 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 5 ML [ATIVA]	1011801400083	SUSPENSÃO INJETÁVEL	05/02/1998 24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	• APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	INTRAARTICULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				



003247

003248



Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: BRASART HCT

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25351.132683/2017-61	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/09/2018
Nome Comercial	BRASART HCT	Registro	135690732	Vencimento do Registro	09/2028
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, VALSARTANA				
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES ATC				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
				Medicamento de referência	DIOVAN HCT
					ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	1	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 [ATIVA]	Registro	1356907320015	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	Registro	1356907320023	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

003249



Nº	3	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	Registro	1356907320031	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	Registro	1356907320041	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	Registro	1356907320058	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										

003250

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
6	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1356907320066	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
8	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X90 ATIVA	1356907320082	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			


7	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1356907320074	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X90 ATIVA	1356907320082	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

003251

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
9	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15 [ATIVA]	1356907320090	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
11	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1356907320112	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			

Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
10	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1356907320104	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
11	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1356907320112	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			

003252



Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	12	Apresentação	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL X 90 [ATIVA]	Registro	1356907320120	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										

Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 [ATIVA]	Registro	1356907320139	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

003253

Nº	14	Apresentação	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	Registro	1356907320147	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	Registro	1356907320155	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	16	Apresentação	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	Registro	1356907320163	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										

003254

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	17	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
Princípio Ativo	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 [ATIVA]	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA	1356907320171	COMPRIMIDO REVESTIDO
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003.665 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	18	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
Princípio Ativo	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA	1356907320181	COMPRIMIDO REVESTIDO
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003.665 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	19	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
Princípio Ativo	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA	1356907320198	COMPRIMIDO REVESTIDO
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	18	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
Princípio Ativo	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA	1356907320181	COMPRIMIDO REVESTIDO
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003.665 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	19	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
Princípio Ativo	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA	1356907320198	COMPRIMIDO REVESTIDO
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			



003255

003256

Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	20	Apresentação	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	Registro	1356907320201	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	17/09/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										

Detalhe do Produto: BRAVAN HCT

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.338376/2011-13	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/04/2018
Nome Comercial	BRAVAN HCT	Registro	105730514	Vencimento do Registro	04/2028
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, VALSARTANA				
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
				Medicamento de referência	DIOVAN HCT
				ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS

Nº	1	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 [ATIVA]	Registro	1057305140018	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	23/04/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 										
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										

Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 [ATIVA]	Registro	1057305140026	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	23/04/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 										
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 [ATIVA]	Registro	1057305140034	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	23/04/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										

003257



Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 										
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	Registro	1057305140042	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	23/04/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 										
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										

Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 [ATIVA]	Registro	1057305140050	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	23/04/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 										
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 [ATIVA]	Registro	1057305140069	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	23/04/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA										

003258

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	7
Apresentação	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 ATIVA
Registro	1057305140077
Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido
Data de Publicação	23/04/2018
Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	8
Apresentação	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 ATIVA
Registro	1057305140085
Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido
Data de Publicação	23/04/2018
Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	9
Apresentação	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 ATIVA
Registro	1057305140093
Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido
Data de Publicação	23/04/2018
Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	8
Apresentação	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 ATIVA
Registro	1057305140085
Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido
Data de Publicação	23/04/2018
Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	9
Apresentação	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 ATIVA
Registro	1057305140093
Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido
Data de Publicação	23/04/2018
Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA
Complemento Diferencial da Apresentação	-

003259

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 			
Local de Fabricação	• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
10	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 [ATIVA]	1057305140107	Comprimido Revestido	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 			
Local de Fabricação	• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
11	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 [ATIVA]	1057305140115	Comprimido Revestido	23/04/2018	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	1057305140123	Comprimido Revestido	23/04/2018	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
Local de Fabricação	• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL				

003260

003261





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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 287

Detalle do Produto: EXFORGE HCT

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	CNPJ	56.994.509/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25351.708366/2008-41	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	19/11/2012
Nome Comercial	EXFORGE HCT	Registro	100681082	Vencimento do Registro	11/2022
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO, HIDROCLOROTIAZIDA, VALSARTANA	Medicamento de referência	-	ATC	
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(160,00+12,50+5,00) MG COM REV CT BLALALX 7 ATIVA	1006810820018	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (folha moldada; Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação; Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÊUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUIÇA 				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	(160,00+12,50+5,00) MG COM REV CT BLALALX 14 ATIVA	1006810820026	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (folha moldada; Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação; Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÊUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUIÇA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				



Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
		(160,00+12,50+5,00) MG COM REV CT BL/AL/AL X 28 ATIVA	1006810820084	COMPRIMIDO REVESTIDO	24 meses
Princípio Ativo		VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente baseada em resina Vinil/Acrilica.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÀ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUÍÇA 			
Via de Administração		ORAL			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica			
Destinação		Comercial			
Apresentação fracionada		Não			
Nº		Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade

	4	(160,00+12,50+10,00) MG COM REV CT BL/AL/AL X 7 ATIVA	1006810820042	COMPRIMIDO REVESTIDO	24 meses
Princípio Ativo		VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente baseada em resina Vinil/Acrilica.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÀ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUÍÇA 			
Via de Administração		ORAL			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica			
Destinação		Comercial			
Apresentação fracionada		Não			
Nº	5	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
		(160,00+12,50+10,00) MG COM REV CT BL/AL/AL X 14 ATIVA	1006810820050	COMPRIMIDO REVESTIDO	24 meses
Princípio Ativo		VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO			
Complemento Diferencial da Apresentação					

003263

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÉS, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schifflhauserstrasse - SUÍÇA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
6	(160,00+12,50+10,00) MG COM REV CT BL.AL.AL.X 28 ATIVA	1006810820069	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÉS, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schifflhauserstrasse - SUÍÇA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
7	(160,00+25,00+5,00) MG COM REV CT BL.AL.AL.X 7 ATIVA	1006810820077	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÉS, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schifflhauserstrasse - SUÍÇA 			
Via de Administração	ORAL			

003264

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
8	(160,00+25,00+5,00) MG COM REV CT BL.AL.AL.X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1006810820085	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior)). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílico).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUÍÇA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	(160,00+25,00+5,00) MG COM REV CT BL.AL.AL.X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA	1006810820093	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior)). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílico).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUÍÇA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	(160,00+25,00+10,00) MG COM REV CT BL.AL.AL.X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA	1006810820107	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012	24 meses

Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/Al/PVC - Folha de alumínio (Al) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÊUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÈS, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhaustrasse - SUÍÇA 						
Via de Administração	ORAL						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	11	Registro	1006810820115	Data de Publicação	19/11/2012	Validade	24 meses
Apresentação	(60,00+25,00+10,00) MG COM REV CT BL AL AL X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO			
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/Al/PVC - Folha de alumínio (Al) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACÊUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÈS, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhaustrasse - SUÍÇA 						
Via de Administração	ORAL						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	12	Registro	1006810820123	Data de Publicação	19/11/2012	Validade	24 meses
Apresentação	(60,00+25,00+10,00) MG COM REV CT BL AL AL X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO			
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/Al/PVC - Folha de alumínio (Al) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						

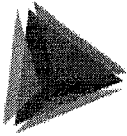
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL. • NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÉS, BARCELONA - ESPANHA • NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUÍÇA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
13	(320,00+25,00-10,00) MG COM REV CT BL/AL/AL X 7 [ATIVA]	1006810820131	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrilica).) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÉS, BARCELONA - ESPANHA • NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUÍÇA 			
Via de Administração	ORAL			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
14	(320,00+25,00-10,00) MG COM REV CT BL/AL/AL X 14 [ATIVA]	1006810820141	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012 24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO VALSARTANA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrilica).) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÉS, BARCELONA - ESPANHA • NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUÍÇA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

003267

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	(320,00+25,00+10,00) MG COM REV. CT BL AL AL X 28 ATIVA	1006810820158	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schillhauserstrasse - SUÍÇA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

003268



TCEPR
TRIBUNAL DE CONTAS DO ESTADO DO PARANÁ

Consulta de Impedidos de Licitar

Pesquisa Impedidos de Licitar

Fornecedor	
Tipo documento	CNPJ
Número documento	20657155000102
Nome	ILG
Período publicação : de	até
Data de Início Impedimento: de	até
Data de Fim Impedimento: de	até

Pesquisar

NENHUM ITEM ENCONTRADO PARA O CNPJ: 20657155000102!

PONTA GROSSA, 30 DE JUNHO DE 2020

CONIMS-CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE - PR

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 15/20 ABERTURA ÀS 09H00MIN DO DIA 30/06/2020

PROPOSTA DE PREÇOS

IT	QTD	UND	PRODUTO	MARCA	N. COMERCIAL	R MS	EMB.	P. UNIT.	P. TOTAL
2	20.000	CXA	NORETISTERONA ESTRADIOL 1+2MG C/28	BIOLAB-SANUS	SUPREMA	1097401170010	1x28	R\$ 25,820	R\$ 516.400,00
16	200.000	CMP	AMIODARONA 200MG	GEOLAB	AMIORON	1542300020042	50x10	R\$ 0,595	R\$ 119.000,00
25	80.000	CMP	AZITROMICINA 500MG (G)	PRATI DONADUZZI	GENERICO	1256801830102	15x10	R\$ 1,309	R\$ 104.720,00
46	520.000	CMP	CARBAMAZEPINA 200MG (G) (C1)	TEUTO	GENERICO	1037004720118	50x10	R\$ 0,134	R\$ 69.680,00
58	5.000	AMP	FENTANILA CIT 0,05MG/ML 10ML (A1)	HIPOLABOR	GENERICO	1134301510047	50X1	R\$ 6,741	R\$ 33.705,00
100	180.000	CMP	DIGOXINA 0,25MG (G)	PHARLAB	GENERICO	1410700590021	25x20	R\$ 0,071	R\$ 12.780,00
103	40.000	AMP	DIPIRONA SOD 500MG/ML 2ML (G)	TEUTO	GENERICO	1037004700052	120x1	R\$ 0,598	R\$ 23.920,00
150	3.000	F/A	HEPARINA SODICA 5000UI/ML 5ML	CRISTALIA	HEMOPOL	1029803710015	25x1	R\$ 22,700	R\$ 68.100,00
155	5.000	F/A	HIDROCORTISONA 100MG + AGUA P/ INJ 10ML PLASTICO	TEUTO	ANDROCORTIL	1037004630046/ 1559200020045	50x1	R\$ 2,835	R\$ 14.175,00
178	220.000	CMP	LORATADINA 10MG	CIMED	LORATAMED	1438100410071	30x12	R\$ 0,097	R\$ 21.340,00
241	3.000	FRC	RIFAMICINA 10MG/ML TOPICA SPRAY 20ML	NATULAB	RIFOTRAT	1384100220059	50x1	R\$ 2,582	R\$ 7.746,00
256	6.000	FRC	SULFA + TRIMETOPRIMA 200+40MG/5ML 100ML	MEDQUIMICA	MEDTRIM	1091700400175	1x1	R\$ 4,743	R\$ 28.458,00
258	80.000	CMP	SULFA + TRIMETOPRIMA 400+80MG (G)	PRATI DONADUZZI	GENERICO	1256802090021	20x10	R\$ 0,110	R\$ 8.800,00
305	10.000	AMP	ESCOPOLAMINA 20MG/ML 1ML (G)	HIPOLABOR	GENERICO	1134301250029	100x1	R\$ 1,059	R\$ 10.590,00
TOTAL DA PROPOSTA									R\$ 1.039.414,00

** TOTAL DA PROPOSTA R\$ 1.039.414,00 (HUM MILHÃO, TRINTA E NOVE MIL, QUATROCENTOS E QUATORZE REAIS)

DADOS ADICIONAIS

** CONDIÇÕES DE PAGAMENTO - CONFORME EDITAL

** FRETE - PAGO/CIF

** VALIDADE DA PROPOSTA - CONFORME EDITAL

** VALIDADE DO CONTRATO - CONFORME EDITAL

** DADOS PARA ASSINATURA DO CONTRATO - ASSINA SR FERNANDO PARUCKER DA SILVA RG N. 188.527 SC - CPF N. 248.710.109-10

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

 **Pontamed**

Pontamed Farmacêutica Ltda
Rua Franco Grilo, 374 - Fundos - Col. Dona Luiza
CEP - 84.045-320 - Ponta Grossa / PR
CNPJ - 02.816.696/0001-54
Insc. Estadual - 90180579-29

PONTA GROSSA, 30 DE JUNHO DE 2020

CONIMS-CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE - PR

PREGÃO ELETRÔNICO N°. 15/20 ABERTURA ÀS 09H00MIN DO DIA 30/06/2020

ENDEREÇO RUA FRANCO GRILLO, 374 - FUNDOS - PONTA GROSSA - PR - CEP 84.045-320 - 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**

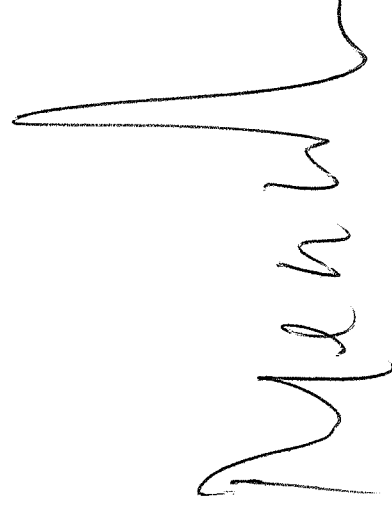
**** PREÇOS LÍQUIDOS CONFORME EDITAL**

**** DECLARAMOS PARA OS DEVIDOS FINS, QUE OS OBJETOS COTADOS ATENDEM FIELMENTE AS EXIGÊNCIAS DESTE EDITAL**

**** DECLARAMOS PARA OS DEVIDOS FINS, QUE NO VALOR DA PROPOSTA COMERCIAL ESTÃO INCLUSOS, ALÉM DE TODAS AS DESPESAS GERAIS, FRETES, OBRIGAÇÕES TRIBUTÁRIAS, SECURITÁRIAS 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 8 'EMBALAGEM', VISTO QUE NÃO PODE SER FORNECIDO MAIS MEDICAMENTOS DE FORMA FRACIONADA**

003271



PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA.
Rafael Rizental Raucoski

Voltar

Imprimir

**Certificado de Regularidade
do FGTS - CRF****Inscrição:** 02.816.696/0001-54**Razão Social:** PONTAMED FARMACEUTICA LTDA**Endereço:** R FRANCO GRILO 374 FUNDOS / COLONIA DONA LUIZA / PONTA GROSSA /
PR / 84045-320

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 13/03/2020 a 10/07/2020**Certificação Número:** 2020031302571429597471

Informação obtida em 29/04/2020 15:20:15

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

003273

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO

Nome: PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: 02.816.696/0001-54

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.
Emitida às 15:01:49 do dia 26/05/2020 <hora e data de Brasília>.
Válida até 22/11/2020.

Código de controle da certidão: **A7BB.02F6.8D0E.0433**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: PONTAMED FARMACEUTICA LTDA (MATRIZ E FILIAIS)
CNPJ: 02.816.696/0001-54
Certidão nº: 14794214/2020
Expedição: 25/06/2020, às 17:32:02
Validade: 21/12/2020 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **02.816.696/0001-54**, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei nº 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa nº 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.

PONTAMED FARMACÉUTICA LTDA.

003275

CNPJ MF nº 02.816.696/0001-54



Quinta Alteração de Contrato Social

FERNANDO PARUCKER DA SILVA, brasileiro, casado sob o regime de comunhão universal de bens, anterior à Lei nº 10.406, de 10 de janeiro de 2002, empresário, portador da CI/RG nº 2/R 188.527-III/SC, inscrito no CPF/MF sob nº 248.710.109-10, residente e domiciliado em Ponta Grossa, estado do Paraná, na Rua Jacinto Lozza, nº 65, Vila Estrela, CEP 84050-120; e FERNANDO PARUCKER DA SILVA JUNIOR, brasileiro, solteiro, maior, nascido em 29/01/1985, estudante, portador da CI/RG nº 2/R 3.804.296-II/SC, inscrito no CPF/MF sob nº 006.538.939-57, residente e domiciliado em Ponta Grossa, estado do Paraná, na Rua Jacinto Lozza, nº 65, Vila Estrela, CEP 84050-120; únicos sócios componentes da sociedade empresária limitada que gira sob o nome empresarial de PONTAMED FARMACÉUTICA LTDA., com sede e foro em Ponta Grossa, estado do Paraná, na Rua Dr. Paula Xavier, nº 246 (fundos), Oficinas, CEP 84040-010, com contrato social devidamente arquivado na MM. Junta Comercial do Paraná sob nº 41204001041, por despacho em sessão de 26/10/1998, Primeira Alteração Contratual arquivada sob nº 990394018, por despacho em sessão de 25/02/1999, Segunda Alteração Contratual arquivada sob nº 000863068, por despacho em sessão de 19/04/2000, Terceira Alteração Contratual arquivada sob nº 20013122517, por despacho em sessão de 13/12/2001, Quarta Alteração Contratual arquivada sob nº 20040302644, por despacho em sessão de 17/05/2004, resolvem de comum acordo, alterar o contrato primitivo conforme as cláusulas seguintes:

CAPÍTULO I - DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

CLÁUSULA PRIMEIRA - Tendo em vista o desenquadramento da sociedade como empresa de pequeno porte, a expressão "EPP" é retirada do nome empresarial que passa a ser "PONTAMED FARMACÉUTICA LTDA.", ficando, conseqüentemente, sem efeito a cláusula décima oitava do Contrato Social.

CLÁUSULA SEGUNDA - A sede da sociedade que era em Ponta Grossa, estado do Paraná, na Rua Dr. Paula Xavier, nº 246 (fundos), Oficinas, CEP 84040-010, passa a ser na Rua Franco Grilo, 374 (fundos), Colônia Dona Luíza, CEP 84045-320, Ponta Grossa, estado do Paraná.

CLÁUSULA TERCEIRA - A cláusula nona do Contrato Social fica alterada, passando a vigorar com a seguinte redação:

"CLÁUSULA NONA - Ficam designados como administradores, dispensados de prestação de caução, os sócios FERNANDO PARUCKER DA SILVA e FERNANDO PARUCKER DA SILVA JUNIOR, competindo-lhes privativa e individualmente o uso do nome empresarial e a representação ativa e passiva, extrajudicial e judicial da sociedade, sendo-lhes, entretanto, vedado o emprego de seus poderes em operações ou negócios estranhos ao objeto social, especialmente a prestação de avais, endossos, fianças ou cauções de favor, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, sem autorização dos demais sócios. Poderão ser designados outros administradores em ato separado, na forma da legislação em vigor.

Parágrafo único - Os administradores declaram não estar impedidos de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato; ou contra a economia popular, a fé pública ou a propriedade, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência e contra as relações de consumo."

CAPÍTULO II - DA CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL

or meio deste instrumento e na melhor forma de direito, os sócios resolvem consolidar o Contrato Social e demais alterações, que passará a reger-se pelo contido nas cláusulas a seguir:

LÁUSULA PRIMEIRA - A sociedade gira sob o nome empresarial de "PONTAMED FARMACÉUTICA TDA.", tendo sua sede e foro em Ponta Grossa, estado do Paraná, na Rua Franco Grilo, 374 (fundos), olônia Dona Luíza, CEP 84045-320.

LÁUSULA SEGUNDA - A sociedade tem por objeto empresarial o ramo de distribuidora de medicamentos, rodutos e equipamentos de consumo médico hospitalar, ortopédicos, odontológicos, laboratoriais, falmológicos, materiais de higiene, limpeza, cosméticos, perfumaria e produtos químicos.



Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

003276
[Handwritten signature]

PONTAMED FARMACÉUTICA LTDA.

CNPJ MF nº 02.816.696/0001-54

Quinta Alteração de Contrato Social



CLÁUSULA TERCEIRA - O prazo de duração da sociedade é indeterminado, tendo iniciado suas atividades em 01 de novembro de 1998.

CLÁUSULA QUARTA - O capital social, inteiramente subscrito e integralizado, é de R\$ 450.000,00 (quatrocentos e cinquenta mil reais), dividido em 450.000 (quatrocentas e cinquenta mil) quotas, com valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, assim distribuídas aos sócios quotistas:

SÓCIOS	QUOTAS	CAPITAL	PERCENTUAL
Fernando Parucker da Silva	441.000	R\$ 441.000,00	98,00%
Fernando Parucker da Silva Junior	9.000	R\$ 9.000,00	02,00%
TOTAL	450.000	R\$ 450.000,00	100,00%

CLÁUSULA QUINTA - A sociedade poderá, quando servir aos seus interesses, abrir filiais, agências ou escritórios, destacando ou não para estas uma parte do capital social da matriz.

CLÁUSULA SEXTA - A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de sua quota, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social, nos termos do art. 1.052 da Lei nº 10.406, de 10 de janeiro de 2002.

CLÁUSULA SÉTIMA - As deliberações sociais serão tomadas:

I - pelos votos correspondentes, no mínimo, a três quartos do capital social, nos casos de modificação do contrato social e da aprovação de incorporação, de fusão e de dissolução da sociedade, ou a cessação do estado de liquidação (art. 1.076, I, c/c art. 1.071, V e VI, da Lei nº 10.406, de 10 de janeiro de 2002);

II - pelos votos correspondentes, no mínimo, a dois terços do capital social, no caso de destituição de sócio nomeado administrador no contrato (art. 1.063, § 1º, da Lei nº 10.406, de 10 de janeiro de 2002);

III - pelos votos correspondentes a mais de metade do capital social, nos casos de designação dos administradores, quando feita em ato separado, de destituição dos administradores, o modo de sua remuneração e para o pedido de concordata (art. 1.076, II, c/c art. 1.071, II, III, IV e VIII, da Lei nº 10.406, de 10 de janeiro de 2002);

IV - pela maioria de votos dos presentes, nos demais casos previstos na lei ou no contrato, se este não exigir maioria mais elevada (art. 1.076, III, da Lei nº 10.406, de 10 de janeiro de 2002).

CLÁUSULA OITAVA - As deliberações dos sócios serão tomadas exclusivamente em reunião. A reunião será convocada pelos administradores nos casos previstos em lei ou no contrato. A reunião também poderá ser convocada por sócio, quando os administradores retardarem a convocação, por mais de 60 (sessenta) dias, nos casos previstos em lei ou no contrato, ou por titulares de mais de um quinto do capital, quando não atendido, no prazo de oito dias, pedido de convocação fundamentado, com indicação das matérias tratadas. Os sócios serão convocados para a reunião através de correspondência, devidamente protocolada, na qual será dada ciência do local, data, hora e ordem do dia. A convocação deverá mediar, entre a data da cientificação do sócio e a da realização da reunião, o prazo mínimo de 8 (oito) dias, para a primeira convocação, e de 5 (cinco) dias, para a segunda convocação, permitidas as convocações para a mesma data, com intervalo de horário de 30 (trinta) minutos. A reunião instala-se com a presença, em primeira convocação, de titulares de no mínimo três quartos do capital social, e, em segunda, com qualquer número. A reunião torna-se dispensável quando todos os sócios decidirem, por escrito, sobre a matéria que seria objeto dela. É obrigatória a realização de uma reunião ordinária anual, nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, com o objetivo de: I - tomar as contas dos administradores e deliberar sobre o inventário, o balanço patrimonial e o de resultado econômico; II - designar administradores, quando for o caso; III - tratar de qualquer outro assunto constante da ordem do dia. Até 30 (trinta) dias antes da data marcada para a reunião, os documentos relativos à prestação de contas devem ser postos, por escrito, e com prova do respectivo recebimento, à disposição dos sócios que não exerçam a administração.

CLÁUSULA NONA - Ficam designados como administradores, dispensados de prestação de caução, os sócios **FERNANDO PARUCKER DA SILVA** e **FERNANDO PARUCKER DA SILVA JUNIOR**, competindo-lhes privativa e individualmente o uso do nome empresarial e a representação ativa e passiva, extrajudicial e judicial da sociedade, sendo-lhes, entretanto, vedado o emprego de seus poderes em operações ou negócios estranhos ao objeto social, especialmente a prestação de avais, endossos, fianças ou cações de valor, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, sem autorização dos demais sócios. Poderão ser designados outros administradores em ato separado, na forma da legislação em vigor.

Parágrafo único - Os administradores declaram não estar impedidos de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de



[Handwritten initials and signature] 2

PONTAMED FARMACÉUTICA LTDA.

CNPJ MF nº 02.816.696/0001-54

Quinta Alteração de Contrato Social

prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato; ou contra a economia popular, a fé pública ou a propriedade, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência e contra as relações de consumo.

CLÁUSULA DÉCIMA - É resguardado ao(s) administrador(es) o direito de retirada mensal a título de pro-labore, que será fixado em comum acordo pelos sócios na reunião anual, e registrado como despesa na escrituração contábil.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - O exercício social coincidirá com o ano civil, devendo, a 31 de dezembro de cada ano, ser levantado o inventário, o balanço patrimonial e o balanço de resultado econômico da sociedade com observância das prescrições legais. Os resultados serão divididos proporcionalmente à participação de cada sócio no capital. Os sócios detentores de votos correspondentes, no mínimo, a dois terços do capital social poderão deliberar sobre a distribuição dos lucros ou a sua manutenção em reserva da sociedade.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - O sócio que desejar retirar-se da sociedade, deverá oferecer suas quotas à aquisição pela própria empresa ou pelos outros sócios, mediante carta com recibo de entrega na cópia ou através do registro de títulos e documentos, com prazo de 90 (noventa) dias, indicando o preço e as condições da oferta, para que os mesmos se manifestem sobre a aquisição. Recusada a proposta ou vencido este prazo para o exercício do direito de preferência sem resposta, só então ficará o sócio autorizado a transferir suas quotas a terceiros, porém, mantendo as condições acima ofertadas, ou pedir sua retirada ou afastamento, devendo, neste último caso, a apuração de seus haveres ser realizada e paga na forma prevista na cláusula décima quinta do Contrato Social. Se mais de um sócio manifestar interesse na aquisição das quotas, serão elas distribuídas entre os interessados na proporção em que participem no capital social.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - A sociedade só se dissolverá por deliberação de sócios detentores de três quartos do capital social ou nos casos previstos em lei. Dissolvida a sociedade, os sócios elegerão, na forma da cláusula sétima do Contrato Social, um liquidante, prescrevendo-lhe a forma de realização do ativo e de liquidação do passivo para final partilha do acervo líquido, na proporção das quotas que possuíam na sociedade.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - O sócio minoritário que não mais desejar permanecer na sociedade ou discordar de qualquer deliberação tomada pela maioria, não poderá arguir a sua dissolução, cabendo-lhe optar entre permanecer na sociedade ou exercer o seu direito de retirada, mediante a apuração de seus haveres, que serão levantados na forma da cláusula décima quinta do Contrato Social.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - Não obstante ajustada por prazo indeterminado, a sociedade não se dissolverá nem entrará, conseqüentemente, em liquidação por retirada ou incapacidade civil superveniente de qualquer dos sócios. Verificando-se qualquer desses eventos e também na hipótese de exclusão por justo motivo, que é expressamente admitida e poderá ser deliberada por sócios detentores de mais da metade do capital social, operando-se por simples alteração contratual, os haveres do sócio que se retirar, for declarado interdito ou que da sociedade venha a ser excluído, serão correspondentes à parcela do patrimônio líquido, correspondente à participação do sócio no capital social segundo balanço social especialmente levantado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, e serão pagos em 12 parcelas mensais e sucessivas, vencendo-se a primeira após 120 (cento e vinte) dias contados formalização da retirada em alteração do contrato social. O valor será atualizado pelo rendimento da carteira de poupança, entre a data de formalização da retirada e o efetivo pagamento.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - A sociedade também não se dissolverá nem entrará em liquidação por morte de qualquer dos sócios. Verificando-se esse evento, os herdeiros e sucessores do sócio falecido ficarão subjugados nos seus direitos e obrigações, podendo eleger dentre seus membros representante para atuar em nome da sociedade, com direito a voto nas deliberações sociais, computadas as quotas do falecido, enquanto não for dividido o quinhão respectivo. Após a atribuição desse quinhão, ficará facultado aos sucessores do sócio falecido o ingresso no quadro social, por deliberação dos detentores de mais da metade do capital social, aí compreendida a parcela adquirida por esses mesmos sucessores, que terão direito a voto. Não ocorrendo ingresso dos sucessores na sociedade, por vontade própria ou por deliberação dos sócios detentores de mais da metade do capital social, seus haveres serão apurados e pagos na forma prevista na cláusula décima quinta do Contrato Social. Se nenhum dos sucessores ingressar na sociedade, vindo, eventualmente, a sociedade a ficar apenas com um sócio, este poderá, visando sua preservação, livremente fazer admitir novo(s) membro(s), solução também válida para as hipóteses de retirada ou exclusão de sócios.



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



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* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **29/04/2020 11:27:12 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1509679

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/04/2021 11:20:06 (hora local)**.

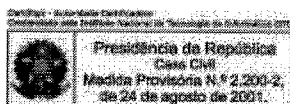
¹**Código de Autenticação Digital:** 72892904201116520066-1 a 72892904201116520066-4

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be8a7124c1e7cbac219a70442a8dc1497ea1fa505bb02fa0e2ea3e05e8020fc16c4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e73bd22528803e5d3ea90e8eb04339e5ac



003280

[Handwritten signature]

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

REGISTRO GERAL **188.527** DATA DE EXPEDIÇÃO **06/JUL/2010**

NOME **FERNANDO PARUCKER DA SILVA**

FILIAÇÃO **LUIZ FRANCISCO DA SILVA**
NORMA PARUCKER DA SILVA

NATURALIDADE **JOINVILLE SC** DATA DE NASCIMENTO **28/JAN/1955**

CERT. CAS. 2547 LV B-72 FL 335
DOC. ORIGEM **CART. NETO - PONTA GROSSA PR**

CPF **248.710.109-10**

Edison Carlos da Rosa
Agente de Polícia Civil
Nº 131.308-1

JOINVILLE - SC

ASSINATURA DO DIRETOR
LEI Nº 7.116 DE 29/08/2011

Lei. 13.228 de 18/07/2011

SELO FUNARPEN

TABELIONATO DE NOTAS
FE063289

Samantha Toles de Oliveira
Esc. Juramentada

24 ABR. 2015
[Signature]
AUTENTICAÇÃO

REPÚBLICA FEDERAL DO BRASIL

ESTADO DE SANTA CATARINA

SECRETARIA DE ESTADO DA SEGURANÇA PÚBLICA E DEFESA DO CIDADÃO

INSTITUTO GERAL DE PERÍCIAS

INSTITUTO DE IDENTIFICAÇÃO

POLEGAR DIREITO

ASSINATURA DO TITULAR

CARTEIRA DE IDENTIDADE

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS

Autenticação Digital

Cod. Autenticação: **728928420116520024-1**; Data: **29/04/2020 11:19:54**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: **AKA13760-EP46**

Valor Total do Ato: **R\$ 4,96**

Validar Assinatura em: **Carteira de Identidade**

[Signature]

003281
[Handwritten signature]

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

REGISTRO GERAL **3.804.296** DATA DE EXPEDIÇÃO **06/JUL/2010**

NOME **FERNANDO PARUCKER DA SILVA JUNIOR**

FILIAÇÃO **FERNANDO PARUCKER DA SILVA
VERA LÚCIA PASTURCZAK DA SILVA**

NATURALIDADE **CAMPO GRANDE MS** DATA DE NASCIMENTO **29/JAN/1985**

CERT. NASC. **80660 LV 219 FL 96**

DOC ORIGEM **CART. PEREIRA JR/CAMPO GRANDE MS**

CPF **006.538.939-57**

ASSINATURA DO DIRETOR *[Handwritten Signature]*
Edilson Carlos da Rosa
Agente de Polícia Civil
Mat. 131.388-1

JOINVILLE - SC

LEI Nº 7.116 DE 2006

Samantha Teles de Oliveira
Esc. Juramentada

TABELIONATO
Rua XV de Novembro, 300
Fone/Fax 3223-8088 / 3223-8322 / 3223-1111
CEP 84010-020 - Ponta Grossa

SELO FUNARPEN

24 ABR. 2015

TABELIONATO DE NOTAS
FEQ63312

AUTENTICAÇÃO
A presente cópia reprográfica é idêntica ao original por mim conferido. Dou Fé.

REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

ESTADO DE SANTA CATARINA
SECRETARIA DE ESTADO DA SEGURANÇA PÚBLICA E DEFESA DO CIDADÃO
INSTITUTO GERAL DE PERÍCIA
INSTITUTO DE IDENTIFICAÇÃO

POLEGAR DIREITO

ASSINATURA DO TITULAR *[Handwritten Signature]*

CARTEIRA DE IDENTIDADE

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - FÓRUM DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS

Autenticação Digital

De acordo com o art. 3º, § 1º, do Prov. 111 e 2º do Art. 4º da Resolução 101/2004, o presente documento foi autenticado digitalmente, mediante a utilização do sistema de autenticação baseado em criptografia eletrônica, com o uso de chave pública assíncrona, no âmbito do Sistema de Autenticação Digital (SID) desenvolvido pelo Poder Judiciário do Estado de Santa Catarina.

Cod. Autenticação: **7289280420116520024-2** - Data: **29/04/2020 11:19:47**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: **AKA13769-O-10C**
Valor Total do Ato: **R\$ 4,66**

Validar a assinatura em: <https://selodigital.tpb.jus.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



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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **29/04/2020 11:27:38 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1509680

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/04/2021 11:20:06 (hora local)**.

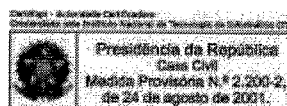
¹**Código de Autenticação Digital:** 72892904201116520024-1 a 72892904201116520024-2

²**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

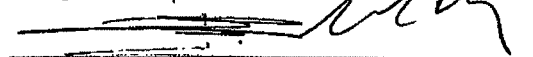
00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be8a7124c1e7cbac219a70442a8dc149760c8cab0e67406a244dbf49e7db037c9c4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e7e762ee1c06b56bb4e7075b7f53ed53d6



I Banco do Brasil - Termo de Adesao as Clausulas Gerais do Contrato de I
 I Abertura de Conta Corrente e Conta de Poupanca - Pessoa Juridica I
 I I
 I Codigo : 909853809-3 I
 I Razao social : PONTAMED FARMACEUTICA LTDA I
 I CGC : 02.816.696/0001-54 I
 I Agencia : 30-2 PONTA GROSSA (PR) I
 I Nome Personalizado : PONTAMED FARMACEUTICA LTD I
 I Nome Fantasia : I
 I Raz.Social Anterior: I
 I Grupo Empresarial : I
 I Doc.de Constituicao: 41 2 0400104 1 Dt.Constit.: 26.10.1998 I
 I Orgao do Registro : JUCEPAR Dt.Registro: 26.10.1998 I
 I Natureza Juridica : LTDA - SOC COTAS DE RESPONSABILIDADE LIMITADA I
 I Atividade Principal: COM VAREJ DE PROD QUIMICOS NAO ESPECIF OU NAO CLASSIF I
 I Tipo de Empresa : MATRIZ I
 I Endereco : RUA DOUTOR PAULA XAVIER, 246 (FUNDOS). -OFICINAS I
 I Cidade/UF : PONTA GROSSA - PR CEP : 84040-010 I
 I Telefone : (42)2250535 FAX: Telex: I
 I Diretoria/Socios : I
 I FERNANDO PARUCKER DA SILVA - SOCIO-GERENTE - I

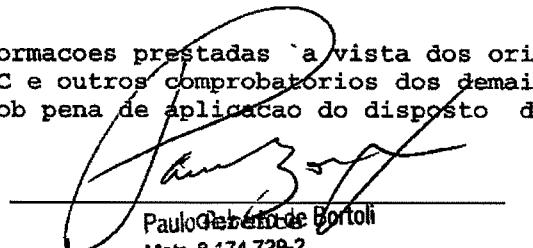
I Declaramos aderir expressamente e estarmos cientes e de pleno acordo com as I
 I disposicoes contidas nos contratos especificos cujas copias recebemos no I
 I ato da assinatura deste instrumento: I
 I I - Conta Corrente no. 0.011.060-4 - CLAUSULAS GERAIS DO CONTRATO DE I
 I ABERTURA DE CONTA CORRENTE E CONTA DE POUPANCA - PESSOA JURIDICA, registra- I
 I do no Cartorio do 1o. Oficio de Registro de Titulos e Documentos da Cidade I
 I de Brasilia (DF), sob o microfilme no. 278522, de 01.12.97, e alterado I
 I pelo aditivo registrado sob o microfilme 342462, de 09.11.99. I
 I II - Conta de Poupanca no. 010.011.060-6 - CLAUSULAS GERAIS DO CONTRATO DE I
 I ABERTURA DE CONTA CORRENTE E CONTA DE POUPANCA - PESSOA JURIDICA, registra- I
 I do no Cartorio do 1o. Oficio de Registro de Titulos e Documentos da Cidade I
 I de Brasilia (DF), sob o microfilme no. 278522. I

Local e Data: PONTA GROSSA, 18 DE DEZEMBRO DE 2002.


 Assinatura da Empresa

I Funcionario Responsavel pelo Recebimento da Proposta: _____ I

I TERMO DE RESPONSABILIDADE: I
 I Responsabilizo-me pela exatidao das informacoes prestadas a vista dos ori- I
 I ginais do documento de identidade, do CGC e outros comprobatorios dos demais I
 I elementos de informacao apresentados, sob pena de aplicacao do disposto do I
 I art. 64 da Lei no. 8.383, de 30.12.91. I


 Paulo Roberto de Bortoli
 Matr. 8.174.729-2
 Gerente de Expediente

I FONTES DE REFERENCIA CONSULTADAS: I
 I Nome: AMANILDO PRAMLO I
 I Endereco: _____ Telefone: 225 1929 I
 I Nome: RENATO DE SOUZA I
 I Endereco: _____ Telefone: 222 5059 I

A
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 015/2020

DECLARAÇÃO DE ESPECIFICAÇÃO DE EMBALAGEM

A empresa **PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA**, devidamente inscrita no CNPJ sob o nº **02.816.696/0001-54**, com sua sede na Rua Franco Grilo nº 374 Colônia Dona Luiza cidade de Ponta Grossa – PR, vem por meio deste informar as embalagens a serem entregues dos produtos listados abaixo durante a vigência da ata de registro de preço do referido pregão:

LOTE	PRODUTO	EMBALAGEM PRIMÁRIA	EMBALAGEM SECUNDÁRIA
2	NORETISTERONA ESTRADIOL 1+2MG	BLISTER COM 28 CPR	CAIXA COM 28 CPR
16	AMIODARONA 200MG	BLISTER COM 10 CPR	CAIXA COM 500 CPR
25	AZITROMICINA 500MG (G)	BLISTER COM 10 CPR	CAIXA COM 150 CPR
46	CARBAMAZEPINA 200MG (G) (C1)	BLISTER COM 10 CPR	CAIXA COM 500 CPR
58	FENTANILA CIT 0,05MG/ML 10ML (A1)	AMPOLA COM 10ML	CAIXA COM 50 AMPOLAS
100	DIGOXINA 0,25MG (G)	BLISTER COM 20 CPR	CAIXA COM 500 CPR
103	DIPIRONA SOD 500MG/ML 2ML (G)	AMPOLA COM 2ML	CAIXA COM 120 AMPOLAS
150	HEPARINA SODICA 5000UI/ML 5ML	AMPOLA COM 5ML	CAIXA COM 25 AMPOLAS
155	HIDROCORTISONA 100MG + AGUA P/ INJ 10ML PLASTICO	FRASCO-AMPOLA COM 100MG	CAIXA COM 50 FRASCO- AMPOLA
178	LORATADINA 10MG	BLISTER COM 12 CPR	CAIXA COM 360 CPR
241	RIFAMICINA 10MG/ML TOPICA SPRAY 20ML	FRASCO COM 20ML	CAIXA COM 50 FRASCOS
256	SULFA + TRIMETOPRIMA 200+40MG/5ML 100ML	FRASCO COM 100ML	CAIXA COM 1 FRASCO
258	SULFA + TRIMETOPRIMA 400+80MG	BLISTER COM 10 CPR	CAIXA COM 200 CPR
305	ESCOPOLAMINA 20MG/ML 1ML (G)	AMPOLA COM 1ML	CAIXA COM 100 AMPOLAS

Ponta Grossa, 30 de junho de 2020



PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA.
Rafael Rizental Raucoski

 REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA		
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 02.816.696/0001-54 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 26/10/1998
NOME EMPRESARIAL PONTAMED FARMACEUTICA LTDA		
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) PONTAMED		PORTE DEMAIS
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 46.46-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal 46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada		
LOGRADOURO R FRANCO GRILO	NÚMERO 374	COMPLEMENTO FUNDOS
CEP 84.045-320	BAIRRO/DISTRITO COLONIA DONA LUIZA	MUNICÍPIO PONTA GROSSA
		UF PR
ENDEREÇO ELETRÔNICO PONTAMED@PONTAMED.COM.BR		TELEFONE (42) 2101-5151
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 13/11/2004
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL		
SITUAÇÃO ESPECIAL *****		DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.863, de 27 de dezembro de 2018.

Emitido no dia **26/05/2020** às **11:43:35** (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

PREFEITURA MUNICIPAL DE PONTA GROSSA
Secretaria Municipal de Finanças
Departamento de Receita
Divisão de Tributação

Alvará de Localização

Alteração de Endereço

Nº 60.490

De 25/03/1999

no Municipal de Ponta Grossa na forma da lei, por este título concede licença a
ED FARMACEUTICA LTDA

representada por **FERNANDO PARUCKER DA SILVA E FERNANDO PARUCKER DA SILVA JUNIOR**

para se estabelecer com **DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS, PRODUTOS E EQUIPAMENTOS DE CONSUMO MEDICO HOSPITALAR, ORTOPEDICOS, ODONTOLOGICOS, LABORATORIAIS, OFTALMOLOGICOS, MATERIAIS DE HIGIENE, LIMPEZA, COSMETICOS, PERFUMARIA E PRODUTOS QUIMICOS**

à **RUA FRANCO GRILO** Nro. **374-FDS**

em virtude de estarem preenchidas as formalidades legais conforme requerimento Nro. 730247 de 14 de março de 2007.

Expedido em Ponta Grossa, 22 de março de 2007.

BRUNO PEROZIN GAROFANI
Diretor Depto. Receita

MARIVETE APARECIDA CHRESTANI
Chefe Divisão Tributação

'Para efeito de fiscalização, a direção do estabelecimento licenciado manterá o Alvará de Localização em lugar visível e o exibirá a autoridade competente sempre que esta o exigir, conforme consta no Código de Postura do Município, art. 79, parágrafo segundo.'

'Em caso de encerramento, paralização, mudança de endereço, de atividade, ou qualquer outra alteração procurar com urgência a Prefeitura Municipal, para providências legais cabíveis, evitando em consequência problemas futuros.'

'O presente licenciamento, será considerado renovado anualmente mediante a quitação da taxa de verificação de funcionamento regular de estabelecimentos de produção, comércio, indústria e prestação de serviços e taxa de licença para publicidade.'

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
1º OFFICINA DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CUI 08.770-1
R. Santa Helena, 110 - Jd. Santa Helena - Ponta Grossa - PR - CEP: 81200-000
Fone: (41) 3333-1111 - Fax: (41) 3333-1112
E-mail: cartorio@azevedobastos.com.br
Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 6º, 7º, 11º, 12º, 13º e 14º da Lei Federal 8.934/94 e Art. 6º do Prov. 211/96 da Lei Estadual 8.724/96, assinado eletronicamente pelo Tabelião, o presente documento eletrônico foi autenticado no sistema de registro eletrônico assinado por mim, Tabelião, em 25/03/1999 às 14:42 horas, com o código de verificação 72890206191608280517-1. Data: 02/08/2019 16:13:46
Cód. Autenticação: 72890206191608280517-1. Data: 02/08/2019 16:13:46
São Digital de Finalização Tipo Normal C-A1V35235-PP-PP
Valor Total do At: R\$ 3,42
Confira os dados do ato em: https://sefodigital.jpb.jus.br
Tabela

003287

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS FÍSICAS E JURÍDICAS
 E TABELAMENTO DE NOTAS - CARRÃO CAU 08/07-03
 Rua: ...
 Fone: ...
 E-mail: ...

Autenticação Digital
 De acordo com o art. 1.º do Decreto nº 11.042/2006, a assinatura digitalizada de documentos em formato eletrônico, quando realizada por meio de sistema de autenticação digital, produz efeitos jurídicos e probatórios equivalentes aos produzidos por meio de documento físico assinado e autenticado em cartório.

Cod. Autenticação: 72890208191608280517-2 - Data: 02/08/2019 16:13:46
 Selo Digital de Fiscalização: Tipo Numeral C: A1W35236-105M
 Valor Total do RG: R\$ 4,42
 Confira os dados de ato em: https://seodigital.fpb.jus.br

PREFEITURA MUNICIPAL DE PONTA GROSSA
 Secretaria Municipal de Fazenda

PAGAMENTO A VISTA COM DESCONTO

COTA ÚNICA

20% DESCONTO

Vencimento: **29/07/19**

Valor R\$: **1.511,24**

LOCAL DE PAGAMENTO:

PAGÁVEL EM QUALQUER BANCO ATÉ O VENCIMENTO.

TOTAL ANUAL DO TRIBUTO

1.868,77

OBRIGADO POR PAGAR SEU DÉBITO EM DIA

Tributo: **ALVARA / TAXAS 2019** Cadastro: **60490** Inscrição Cadastral

Endereço do Imóvel: RUA FRANCO GRILO, 374
 Complemento: 1
 Bairro: COLONIA DONA LUIZA

Ocupação:

DADOS DO IMÓVEL		TOTAL ANUAL DO TRIBUTO	
Código Risco:		TII R\$	1.787,66
Código Taxa Localização:	1,00	Taxa De Publicidade R\$	81,11
Código ISSQN:	1,00	VALOR TOTAL R\$	1.868,77
Área Utilizada:	1.102,00		
Área Terreno Comum(m²):			
Base Calc Comum(R\$):	0,00		
Alíquota Comum(%):	1%		
Área Verde(m²)			

Contribuinte: **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA**
 Endereço: RUA FRANCO GRILO, 374
 Complemento:
 Bairro: COLONIA DONA LUIZA
 Cidade: PONTA GROSSA-PR CEP: 84045-320

PREFEITURA MUNICIPAL DE PONTA GROSSA
 Secretaria Municipal de Fazenda

Tributo: **ALVARA / TAXAS**

Dados Cadastrais: Cadastro: **60490**

Contribuinte: **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA**

Exercício: 2019 Dívida: 205 SubDiv: 1 Parcela: 0

Zona: Quadra: Lote:

Endereço: RUA FRANCO GRILO, 374

Bairro: COLONIA DONA LUIZA

Código de Baixa	Data de Vencimento
11900000010001399	29/07/2019

Valor Original R\$	Valor Correção Monetária R\$
1.868,77	0,00
Valor Juros R\$	Valor Multa R\$
0,00	0,00

Valor Desconto R\$ **R\$ 357,53**

Valor a Pagar R\$ **1.511,24**

Observações: Não receber após o vencimento.

O recebimento está restrito somente aos bancos conveniados.

COTA ÚNICA 20% DESCONTO

Autenticação Mecânica - Via Contribuinte

PREFEITURA MUNICIPAL DE PONTA GROSSA
 Secretaria Municipal de Fazenda

Parcela: **Única**
 Emissão: 03/07/19
 Vencimento: 29/07/2019

Tributo: **ALVARA / TAXAS**

Dados Cadastrais: Cadastro: **60490**

Contribuinte: **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA**

Exercício: 2019 Dívida: 205 SubDiv: 1 Parcela: 0

Zona: Quadra: Lote:

Endereço: RUA FRANCO GRILO, 374

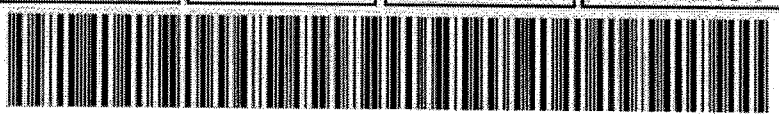
Bairro: COLONIA DONA LUIZA

Código de Baixa **11900000010001399** Débito Automático

Observações	Valor Original R\$	Valor Correção Monetária R\$
Não receber após o vencimento.	1.868,77	
	Valor Juros R\$	Valor Multa R\$
	Valor Desconto R\$	
O recebimento está restrito somente aos bancos conveniados.	Valor a Pagar R\$	1.511,24

COTA ÚNICA 20% DESCONTO

8163000015-4 | 11243405201-8 | 90729119000-3 | 00010001399-4



Autenticação Mecânica - Via Banco

003288

G338021454824550012
02/08/2019 15:00:42

Emitir Comprovantes Autorizados

SISTEMA DE INFORMACOES BANCO DO BRASIL		
19 -	AUTOATENDIMENTO	- 15.00,34
30 -	SEGUNDA VIA	0012

COMPROVANTE DE PAGAMENTO

PONTAMED FARMACEUTICA LTD
0030-2 CONTA: 11.060-4

PREF MUNIC PONTA GROSSA		
de Barras	81630000015-4	11243405201-8
	90729119000-3	00010001399-4
pagamento		29/07/2019
Dinheiro		1.511,24
Cheque		0,00
Valor Total		1.511,24

DOCUMENTO: 072986

AUTENTICACAO SISBB: F.FC0.31B.2A4.BF2.D1B

Transação efetuada com sucesso por: JA241472 JEAN CARLOS DE OLIVEIRA.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS
E TABELIONATO DE NOTAS - CATEGORIA CNJ 08.879.0
R. Presidente Vargas, 105 - Bairro São Francisco - Fone: (51) 3633.1111 - Fone Fax: (51) 3633.0000

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V al. 1º e 2º da Lei Federal 8.933/84 e Art. 6º do XII do Decreto nº 22.263/2004 e o inciso II do Art. 1º da Lei Estadual 42808/2018, reproduzida no Diário Oficial de Notícias de 08/08/2019, mediante a inclusão do número 072986 no sistema de registro digital, para fins de autenticação da assinatura digital, reproduzida no presente documento, para fins de validade e validade jurídica, conforme o inciso II do Art. 1º da Lei Estadual 42808/2018.

Cod. Autenticação: 72890208191600280517-3 - Data: 02/08/2019 16:19:46

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: A1W65233-8V2D - Valor Total do Ato: R\$ 4,92

Confirma os dados do ato em: <https://selodigital.fpb.jus.br>

Valor do Ato de Manda Credenciado

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **02/08/2019 16:26:20 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1314582

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/08/2020 16:21:37 (hora local)**.

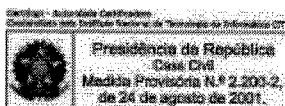
¹**Código de Autenticação Digital:** 72890208191608280517-1 a 72890208191608280517-3

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b8e543b01726c4c7b08f0ce2d680dc75a66efe534b50ba78cd7ad32073b21d6c9c4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e7d62f6fec0e195635dede88f568f8d5d6



PREFEITURA MUNICIPAL DE PONTA GROSSA
SECRETARIA MUNICIPAL DE GESTÃO FINANCEIRA
DEPARTAMENTO DE RECEITA

DECLARAÇÃO

Declaro para os devidos fins, que as Taxas de Renovação de Alvará, Taxa de Licença Sanitária, e ISSQN está previsto para o mês de julho de 2020.

Ponta Grossa, 29 de Janeiro de 2020.

EDUARDO RODRIGO VERSCHOOR

DIRETOR DO DEPARTAMENTO DE RECEITA



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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **04/02/2020 08:09:06 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1452609

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **03/02/2021 17:25:31 (hora local)**.

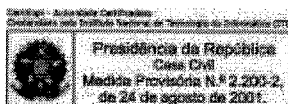
¹**Código de Autenticação Digital:** 72890302201720220638-1

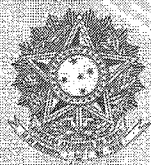
²**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b03cb3e7c24df52ccbf89395779aea5ae6d2187f875ff830e405ab6fa770117cc4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e79a440a32e4c7673fdd60d5362997c776





REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

ESTADO DO PARANÁ
COMARCA DE PONTA GROSSA

003202

OFÍCIO DISTRIBUIDOR
Rua Leopoldo Guimarães da Cunha, 590 - Oficinas
PONTA GROSSA/PR - 84035310

TITULAR
ROSANA WAGNER
JURAMENTADOS
RICARDO WAGNER NETO
NATHALIA LAIS WAGNER EMILIO

Certidão Negativa

Certifico, a pedido de parte interessada, que revendo os livros e arquivos de distribuição de Ações de FALÊNCIA, CONCORDATA, RECUPERAÇÃO JUDICIAL e HOMOLOGAÇÃO DE RECUPERAÇÃO EXTRAJUDICIAL, sob minha guarda neste cartório, verifiquei NÃO CONSTAR nenhum registro em andamento contra:

PONTAMED FARMACEUTICA LTDA

CNPJ 02.816.696/0001-54, no período compreendido entre a presente data e os últimos 20 anos que a antecedem.



PONTA GROSSA/PR, 23 de Junho de 2020, 09:01:02

OFÍCIO DISTRIBUIDOR DISTRIBUIDOR CERTIDÃO
DEPOSITÁRIO DISTRIBUIDOR JUDICIAL
COMARCA DE PONTA GROSSA - Estado do Paraná
ROSANA WAGNER
NATHALIA LAIS WAGNER EMILIO
JURAMENTADOS
RICARDO WAGNER NETO
PONTAMED FARMACEUTICA LTDA

ANOREGIPR

VÁLIDA EM TODO TERRITÓRIO NACIONAL - QUALQUER ADULTERAÇÃO OU RASURA INVALIDA ESTE DOCUMENTO

Página 0001/0001



CARTÓRIO Autenticação Digital Código: 72892306202295320642-1
Data: 23/06/2020 18:03:11
Valor Total do Ato: R\$ 4,56
Seto Digital Tipo Normal C: AKD18374-02K5;



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>

Bel. Valber Azevedo Miranda Cavalcanti
Titular

TJPB



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. 6 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. ***** Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/72892306202295320642>

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital¹ ou na referida sequência, foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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 PONTAMED FARMACEUTICA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PONTAMED FARMACEUTICA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **24/06/2020 08:31:45 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site.

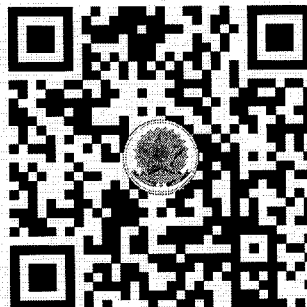
¹**Código de Autenticação Digital:** 72892306202295320642-1

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be4d67db7a2188f14384eb1a5b52922e2ef18d71e3ee7211fd9f97ac427330181545fe9a7e7cdf84654aceddd57d98266c4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e7



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





Índices Financeiros			
ONDE:	2017	2018	2019
ATIVO CIRCULANTE=	10.183.792,72	13.816.438,17	21.867.594,22
REALIZAVEL A LONGO PRAZO=	779.960,00	779.960,00	779.960,00
IMOBILIZADO=	2.140.724,03	2.921.872,16	2.058.975,92
PASSIVO CIRCULANTE=	9.884.983,89	12.100.885,29	15.586.277,24
PASSIVO NÃO CIRCULANTE=	973.739,77	2.302.165,66	6.927.085,75
PATRIMONIO LÍQUIDO=	2.245.753,09	3.115.219,38	2.193.167,15
EXIGIBILIDADE TOTAL=	13.104.476,75	17.518.270,33	24.706.530,14
ATIVO TOTAL=	13.104.476,75	17.518.270,33	24.706.530,14
ÍNDICE DE LIQUIDEZ GERAL			
(AC+RLP)/(PC+PNC)=	1,01	1,01	1,01
ÍNDICE DE LIQUIDEZ CORRENTE			
AC/PC=	1,03	1,14	1,40
SOLVENCIA GERAL (SG)			
AT/PC+PNC=	1,21	1,22	1,10
ÍNDICE DE ENDIVIDAMENTO			
(PC+PNC)/(AT)=	0,83	0,82	0,91

Declaramos para os devidos fins que somos optantes pelo Lucro Real.

Ponta Grossa, 04 de maio de 2020.



2º TABELIONATO

1º TABELIONATO DE NOTAS

PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA.
Fernando Parucker da Silva
CPF: 248.710.109-10
RG: 2R.188527/SC

Gilmar Lazai
Contador
CPF: 043.399.869-50
CRC: 083156/O-0/PR

Pontamed Farmacêutica Ltda - Rua Franco Grilo, 374 - Fundos - Colônia Dona Luiza
Ponta Grossa - Paraná - CEP 84.045-320 - Fone 42-2101-5151
CNPJ 02.816.696/0001-54 - Inscrição Estadual 901.80579-29
Email pontamed@pontamed.com.br

003295

2º Tabelionato de Notas - Titular: Dr. Glaucio Mottli Correia
 Rua XV de Novembro, 309 - Ponta Grossa - Paraná - Fone: (42) 3223-6056 - e-mail: 2tabpg@gmail.com

JdXka.rp5Y8.Ivby7 - KJHeO.Y7vOh
 Consulte o selo em http://www.funarpen.com.br

Reconheço por SEMELHANÇA com valor a(s) firma(s) de: **FERNANDO PARUCKER DA SILVA** do que dou fé. Em test^o da verdade.

00114912(001-000278149)

Ponta Grossa, 06 de maio de 2020

Adrielle Costa Pinto
 Adrielle Costa Pinto - Escrevente Juramentada

3º TABELIONATO DE NOTAS - Titular: Uibraci Pereira Messias
 Rua Sete de Setembro, 649 - Centro - CEP: 84070-350 - Ponta Grossa - PR - Fone/Fax: (42) 3224-1310 - E-mail: contab3@tabelionatodenasaspg.com

qczka.YTKWc.IvOj7 - KJHh4.aRmQQ

Reconheço por SEMELHANÇA a(s) firma(s) de: **GILSIMAR LAZA** do que dou fé. Em test^o da verdade.

P.G., 06 de maio de 2020

Uibraci Pereira Messias
 Uibraci Pereira Messias - Escrevente

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 TABELIONATO DE NOTAS - Cartório de Ponta Grossa - Paraná

Autenticação Digital

De acordo com o artigo 7º do Decreto nº 11.042/2002, a cópia digitalizada de documentos, quando acompanhada de autenticação digitalizada, produz efeitos jurídicos e probatórios equivalentes aos do original.

Cód. Autenticação: 778890805201133450207-2 - Data: 06/05/2020 11:38:32

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AKA69240-JXW1 - Valor Total do Ato: R\$ 4,80

Validar Assinatura de Armandinho de Almeida Chaves - Titular

[Faint, illegible text and stamps, possibly bleed-through from the reverse side of the page]

003296

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/05/2020 11:48:24 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1513984

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/05/2021 11:38:33 (hora local)**.

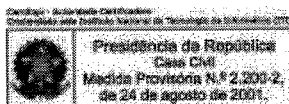
¹**Código de Autenticação Digital:** 72890605201133450207-1 a 72890605201133450207-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b03badbc75f6999e0f054753062fe8b1a4228e8d22459f0e6a9848311c40de40ac4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e76fb3c7dbf5ef7386262d4f216b76956e



003297

TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO

Entidade: PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2019 a 31/12/2019
 Número de Ordem do Livro: 25

**TERMO DE ABERTURA**

Nome Empresarial	PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
NIRE	41204001041
CNPJ	02.816.696/0001-54
Número de Ordem	25
Natureza do Livro	REGISTRO DO LIVRO DIÁRIO
Município	PONTA GROSSA
Data do arquivamento dos atos constitutivos	26/10/1998
Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária	
Data de encerramento do exercício social	31/12/2019
Quantidade total de linhas do arquivo digital	249291

TERMO DE ENCERRAMENTO

Nome Empresarial	PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
Natureza do Livro	REGISTRO DO LIVRO DIÁRIO
Número de ordem	25
Quantidade total de linhas do arquivo digital	249291
Data de início	01/01/2019
Data de término	31/12/2019

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número EF.9C.B7.B8.3D.A6.7F.4A.87.2F.8F.BC.E7.03.59.26.6C.B7.09.3B-7, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 7.0.2 do Visualizador

Página 1 de 1

003298

MINISTÉRIO DA FAZENDA
SECRETARIA DA RECEITA FEDERAL DO BRASIL
SISTEMA PÚBLICO DE ESCRITURAÇÃO DIGITAL – Sped



RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

IDENTIFICAÇÃO DO TITULAR DA ESCRITURAÇÃO

NIRE 41204001041	CNPJ 02.816.696/0001-54
NOME EMPRESARIAL PONTAMED FARMACEUTICA LTDA	

IDENTIFICAÇÃO DA ESCRITURAÇÃO

FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL Livro Diário	PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO 01/01/2019 a 31/12/2019
NATUREZA DO LIVRO REGISTRO DO LIVRO DIÁRIO	NÚMERO DO LIVRO 25
IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH) EF.9C.B7.B8.3D.A6.7F.4A.87.2F.8F.BC.E7.03.59.26.6C.B7.09.3B	

ESTE LIVRO FOI ASSINADO COM OS SEGUINTE CERTIFICADOS DIGITAIS:

QUALIFICAÇÃO DO SIGNATARIO	CPF/CNPJ	NOME	Nº SÉRIE DO CERTIFICADO	VALIDADE	RESPONSÁVEL LEGAL
Contabilista	04339986950	GILSIMAR LAZAI: 04339986950	520153597835098590 347595974676351960 30	08/07/2019 a 07/07/2022	Não
Administrador	24871010910	FERNANDO PARUCKER DA SILVA:24871010910	876373890059985791 563610488098469863 24	14/09/2017 a 13/09/2020	Sim

NÚMERO DO RECIBO:

EF.9C.B7.B8.3D.A6.7F.4A.87.2F.8F.
BC.E7.03.59.26.6C.B7.09.3B-7

Escrituração recebida via Internet
pelo Agente Receptor SERPRO
em 01/05/2020 às 17:55:15

ED.6D.4C.F4.43.AE.77.E5
69.7F.01.A2.09.9F.B0.B2

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo, dispensando-se a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994. Este recibo comprova a autenticação.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 39, 39-A, 39-B da Lei nº 8.934/1994 com a alteração da Lei Complementar nº 1247/2014.

BALANÇO PATRIMONIAL



003299

Entidade: PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2019 a 31/12/2019
 Número de Ordem do Livro: 25
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2019 a 31 de Dezembro de 2019

Descrição	Nota	Saldo Inicial	Saldo Final
ATIVO		R\$ 17.518.270,33	R\$ 24.706.530,14
ATIVO CIRCULANTE		R\$ 13.816.438,17	R\$ 21.867.594,22
DISPONIBILIDADES		R\$ 75.015,21	R\$ 313.677,32
CAIXA		R\$ 2.455,32	R\$ 4.034,56
BANCOS CONTA MOVIMENTO		R\$ 61.207,84	R\$ 27.504,26
APLICAÇÕES DE LIQUIDEZ IMEDIATA - FAF		R\$ 11.352,05	R\$ 282.138,50
DIREITOS REALIZÁVEIS A CURTO PRAZO		R\$ 13.140.517,20	R\$ 20.951.058,80
CLIENTES PARTICIPANTES		R\$ 7.815.924,30	R\$ 8.904.454,63
ADIANTAMENTOS		R\$ 305.101,43	R\$ 5.692.985,88
TRIBUTOS E CONTRIBUIÇÕES A COMPENSAR		R\$ 375.629,46	R\$ 908.082,63
TRIBUTOS E CONTRIBUIÇÕES A RECUPERAR		R\$ 32.006,87	R\$ 38.603,63
ESTOQUES		R\$ 4.611.855,14	R\$ 5.095.102,55
COMPRA PARA ENTREGA FUTURA		R\$ 0,00	R\$ 311.829,48
DESPESAS DO EXERCÍCIO SEGUINTE		R\$ 600.905,76	R\$ 602.858,10
DESPESAS DO EXERCÍCIO SEGUINTE		R\$ 600.905,76	R\$ 602.858,10
ATIVO NÃO CIRCULANTE		R\$ 3.701.832,16	R\$ 2.838.935,92
ATIVO REALIZÁVEL A LONGO PRAZO		R\$ 779.960,00	R\$ 779.960,00
EMPRÉSTIMOS A PESSOAS LIGADAS		R\$ 450.000,00	R\$ 450.000,00
EMPRESTIMOS		R\$ 329.960,00	R\$ 329.960,00
IMOBILIZADO		R\$ 2.778.793,44	R\$ 1.950.558,76
BENS E DIREITOS EM USO		R\$ 2.121.152,52	R\$ 2.736.363,94
BENS EM CONSTRUÇÃO		R\$ 1.245.448,71	R\$ 0,00
PARTICIPAÇÃO EM CONSÓRCIOS		R\$ 173.813,12	R\$ 0,00
(-) (-) DEPRECIACÃO ACUMULADA		R\$ (761.620,91)	R\$ (785.805,18)
ATIVO INTANGÍVEL		R\$ 143.078,72	R\$ 108.417,16
BENS DE NATUREZA INTANGÍVEL		R\$ 193.442,80	R\$ 212.647,20
(-) AMORTIZAÇÃO ACUMULADA		R\$ (50.364,08)	R\$ (104.230,04)
PASSIVO		R\$ 17.518.270,33	R\$ 24.706.530,14
PASSIVO CIRCULANTE		R\$ 12.100.885,29	R\$ 15.586.277,24
FORNECEDORES NACIONAIS		R\$ 4.898.554,64	R\$ 8.328.681,37
FORNECEDORES PARTICIPANTES		R\$ 4.889.019,29	R\$ 8.259.711,11
CARTÕES EMPRESARIAIS		R\$ 9.535,35	R\$ 68.970,26
EMPRÉSTIMOS E FINANCIAMENTOS		R\$ 6.403.909,04	R\$ 6.885.789,06
EMPRÉSTIMOS E FINANCIAMENTOS BANCÁRIOS		R\$ 5.638.041,36	R\$ 5.509.465,51
JUROS S/ EMPRESTIMOS		R\$ 0,00	R\$ (671.949,30)
BANCO CONTA DESCONTO		R\$ 765.867,68	R\$ 2.048.272,85
OBRIGAÇÕES TRABALHISTAS		R\$ 181.722,41	R\$ 193.275,40
FOLHA DE PAGAMENTO		R\$ 49.247,60	R\$ 47.730,60
ENCARGOS SOCIAIS A PAGAR		R\$ 29.845,25	R\$ 30.755,95
PROVISÕES		R\$ 102.629,56	R\$ 114.788,85
OBRIGAÇÕES TRIBUTÁRIAS		R\$ 568.257,13	R\$ 103.891,73
IMPOSTOS RETIDOS A RECOLHER		R\$ 21.081,29	R\$ 12.829,88
IMPOSTOS E CONTRIBUIÇÕES A RECOLHER		R\$ 547.175,84	R\$ 91.061,85
CONTAS A PAGAR		R\$ 48.442,07	R\$ 74.639,68
DEMAIS CONTAS A PAGAR		R\$ 9.850,28	R\$ 4.019,91
ADIANTAMENTOS DE CLIENTES		R\$ 38.591,79	R\$ 70.619,77
PASSIVO NÃO CIRCULANTE		R\$ 2.302.165,66	R\$ 6.927.085,75
EMPRÉSTIMOS E FINANCIAMENTOS		R\$ 2.302.165,66	R\$ 6.927.085,75
EMPRÉSTIMOS E FINANCIAMENTOS BANCÁRIOS		R\$ 2.302.165,66	R\$ 7.909.946,56
(-) JUROS S/ EMPRESTIMOS		R\$ 0,00	R\$ (982.860,81)
PATRIMÔNIO LÍQUIDO		R\$ 3.115.219,38	R\$ 2.199.167,15
CAPITAL		R\$ 450.000,00	R\$ 450.000,00
CAPITAL SOCIAL		R\$ 450.000,00	R\$ 450.000,00
LUCROS E/OU PREJUÍZOS ACUMULADOS		R\$ 2.665.219,38	R\$ 1.743.167,15
LUCROS E/OU PREJUÍZOS ACUMULADOS		R\$ 440.906,85	R\$ 1.764.497,98
RESULTADO DO EXERCÍCIO		R\$ 2.201.740,37	R\$ 172.972,98
AJUSTES DE EXERCÍCIOS ANTERIORES		R\$ 22.572,16	R\$ (194.303,81)

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número EF.9C.B7.B8.3D.A6.7F.4A.87.2F.8F.BC.E7.03.59.26.6C.B7.09.3B-7, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 7.0.2 do Visualizador

Página 1 de 1

**EMPRESA: PONTAMED FARMACEUTICA LTDA****CNPJ: 02.816.696/0001-54****Notas Explicativas às Demonstrações Contábeis em 31/12/2019****NOTA 01 - CONTEXTO OPERACIONAL**

A empresa PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA, tem por objetivo social distribuição de medicamentos, produtos e equipamentos de consumo médico hospitalar, ortopédicos, odontológicos, laboratoriais, oftalmológicos, materiais de higiene e limpeza, cosméticos, perfumaria e produtos químicos.

NOTA 02 - APRESENTAÇÃO DAS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS

As presentes Demonstrações Financeiras foram elaboradas de acordo com os princípios fundamentais de contabilidade, bem como com a legislação societária e fiscal vigentes, obedecendo ao regime de competência e contempla o período de 01 de janeiro de 2019 a 31 de dezembro de 2019. As demonstrações Contábeis estão apresentadas em R\$ (reais).

NOTA 03 - REGIME DE ESCRITURAÇÃO

Foi adotado o regime de competência para o registro das mutações patrimoniais ocorridas no exercício.

NOTA 04 - PRINCIPAIS PRÁTICAS CONTÁBEIS

04.01 - APLICAÇÕES FINANCEIRAS: Estão registradas ao custo de aplicação, crescido dos rendimentos proporcionais até a data do Balanço.

04.02 - ESTOQUE: O Estoque de Mercadoria para Revenda, remanescente em 31 de dezembro de 2019, foi valorado pelo seu custo de aquisição, sendo inferior aos praticados pelo mercado.

04.03 - CLIENTES: Os valores a receber são registrados e mantidos no balanço patrimonial pelo valor nominal dos títulos representativos desses créditos, acrescidos das variações monetárias ou cambiais, quando aplicáveis, deduzidos de provisão para cobrir eventuais perdas na sua realização.

04.04 - IMOBILIZADO: Os bens pertencentes ao Ativo Imobilizado foram valorados pelo seu custo de aquisição. As depreciações e amortizações foram calculadas pelo método linear, com base no percentual legalmente admitido.

04.05 - BENEFÍCIOS A EMPREGADOS: Os pagamentos de benefícios tais como salário, férias vencidas ou proporcionais, bem como os respectivos encargos trabalhistas incidentes sobre estes benefícios, são reconhecidos mensalmente no resultado obedecendo-se o regime de competência.

04.06 - EMPRESTIMOS E FINANCIAMENTOS: Os valores dos empréstimos e financiamentos encontram-se atualizados de acordo com as taxas contratuais pactuadas e classificados entre passivo circulante e não circulante de acordo com os seus prazos de vencimento.

04.07 - RECEITAS E DESPESAS: Todas as modalidades de venda/serviço praticadas pela entidade são reconhecidas no momento da emissão da nota fiscal, satisfazendo os requisitos exigidos nas normas de contabilidade. Além disso, a empresa tem como prática a adoção do regime de competência para o registro das mutações patrimoniais ocorridas no exercício, assim como reconhecimento das receitas e despesas e custos, independentemente de seu efetivo recebimento ou pagamento.



04.09 - INSTRUMENTOS FINANCEIROS BÁSICOS: As disponibilidades, contas a receber, aplicações financeiras, obrigações com fornecedores, contas a pagar, empréstimos, financiamentos e outras obrigações a pagar, foram reconhecidas pelo seu valor atualizado, conforme as disposições legais ou contratuais previstas.

04.10 - SEGUROS: A política de seguros considera principalmente a concentração de riscos e sua relevância, contratados por montantes considerados suficientes pela Administração, levando-se em consideração a natureza de suas atividades e a orientação de seus consultores especializados na área.

04.11 - AJUSTE A VALOR PRESENTE

O ajuste a valor presente conforme previsto na NBC TG 12, aprovada pela Resolução 1.151/09 do Conselho Federal de Contabilidade foi considerado imaterial no contexto geral da entidade, portanto não foram efetuados os registros.

NOTA 05 - EVENTOS SUBSEQÜENTES

Não ocorreram eventos subseqüentes entre a data de encerramento do exercício social e de elaboração das demonstrações contábeis que pudessem afetar as informações divulgadas, bem como a análise econômica e financeira.


NOTA 06 - CAPITAL SOCIAL

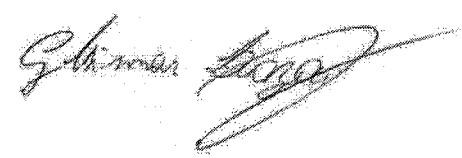
O Capital Social integralizado é de R\$ 450.000,00 (quatrocentos e cinquenta mil reais), representado por 450.000 (quatrocentos e cinquenta mil quotas) de R\$ 1,00 (um real) cada, totalmente integralizado por sócios residentes no país.

NOTA 07 - DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO ABRANGENTE

A demonstração do resultado abrangente não foi elaborada, já que não houve movimentações desta natureza.

PONTA GROSSA, PR - 31122019


 FERNANDO PARUCKER DA SILVA
 Administrador
 CPF: 248.710.109-10


 GILSIMAR LAZAI
 Contabilista
 CRC: PR-083166/O-0
 CPF: 043.399.869-50

003303

EMPRESA: PONTAMED FARMACE
CNPJ: 02.816.696/0001-5
DLPA - Demonstração dos Lucros e Preju
em 31/12/2019 e 31/12/20

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CAJ 08.870-6
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1143 - Bairro: D. Celso - J. Pessoa - CEP: 51015-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (51) 310-2454 - Fax: (51) 310-2454

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 9º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII
da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel
do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Osa. De

Cod. Autenticação: 72890605200929330097-7; Data: 06/05/2020 09:38:06

Seio Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AKA68426-VTSC;
Valor Total do Ato: R\$ 4,56

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

Nome

SALDO NO INÍCIO DO PERÍODO		2.665.219,38	1.795.753,09
AJUSTES DE EXERCÍCIOS ANTERIORES			
Retificação de erro de exercícios anteriores		(194.303,81)	22.572,18
		(194.303,81)	22.572,18
RESULTADO LÍQUIDO DO EXERCÍCIO			
Resultado do Exercício		172.972,98	2.201.740,37
		172.972,98	2.201.740,37
Lucros Distribuídos			
Lucros Distribuídos no exercício		(900.721,40)	(1.354.846,24)
SALDO NO FINAL DO PERÍODO		1.743.167,15	2.665.219,38

FERNANDO PARUCKER DA SILVA
Sócio Administrador
CPF: 248.710.109-10

GILSIMAR LAZAI
Contador
CRC: PR-083166/O-0
CPF: 043.399.869-50

EMPRESA: PONTAMED FARMACEUTICA
CNPJ: 02.816.696/0001-5
Demonstração dos Fluxos de Caixa
31/12/2019 e 31/12/2018



Nome

FLUXOS DE CAIXA ORIGINÁRIOS DE ATIVIDADES OPERACIONAIS

Resultado Líquido do Exercício	172.972,98	2.201.740,37
Ajustes de Exercícios Anteriores	(194.303,81)	22.572,76
Depreciação e Amortização	78.050,23	261.312,17
(Aumento) Redução Em Contas a Receber	(6.766.244,26)	(802.251,33)
(Aumento) Redução Em Impostos a Compensar	(539.049,93)	(192.761,26)
(Aumento) Redução Em Estoques	(483.247,41)	(2.690.765,24)
(Aumento) Redução Em Despesas Antecipadas	(1.952,34)	(598.587,76)
Aumento (Redução) Em Fornecedores	3.370.691,82	(3.385.844,39)
Aumento (Redução) Em Contas a Pagar e Provisões	(367.179,89)	614.256,08
Disponibilidades Líquidas Geradas Nas Atividades Operacionais	(4.752.262,51)	(4.570.349,20)


FLUXOS DE CAIXA ORIGINÁRIOS DE ATIVIDADES DE INVESTIMENTOS

(Aumento) Redução Em Imobilizado	784.846,01	(1.042.460,30)
Disponibilidades Líquidas Geradas Atividades Investimentos	784.846,01	(1.042.460,30)

FLUXOS DE CAIXA ORIGINÁRIOS DE ATIVIDADES DE FINANCIAMENTOS

(-) Pagamento de Lucros e Dividendos		
Aumento (Redução) Empréstimos a Curto e Longo Prazo	(900.721,40)	(1.354.846,24)
Disponibilidades Líquidas Geradas Atividades Financiamentos	5.106.800,11	6.315.915,80
Aumento (Redução) Nas Disponibilidades	4.206.078,71	4.961.069,56
Disponibilidades no Início do Período	236.662,11	(651.740,14)
Disponibilidades no Final do Período	75.015,21	726.755,35
Disponibilidades no Final do Período	319.677,32	75.015,21
Variação das Disponibilidades	236.662,11	(651.740,14)


FERNANDO PARUCKER DA SILVA
 Sócio Administrador
 CPF: 248.710.109-10


GILSIMAR LAZAI
 Contador
 CRC: PR-083166/O-0
 CPF: 043.399.869-50

**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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTÊNTICAÇÃO 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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/05/2020 11:00:27 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1513619

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/05/2021 09:38:09 (hora local)**.

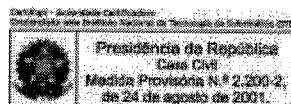
¹**Código de Autenticação Digital:** 72890605200929330097-1 a 72890605200929330097-8

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b03badbc75f6999e0f054753062fe8b1adf8aa6fe719797f71623ef853dbfad92c4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e71c5b75a731d9f9cee75a565c52f84418





Estado do Paraná
Secretaria de Estado da Fazenda
Receita Estadual do Paraná

003306
[Handwritten signature]

Certidão Negativa
de Débitos Tributários e de Dívida Ativa Estadual
Nº 021973014-50

Certidão fornecida para o CNPJ/MF: **02.816.696/0001-54**
Nome: **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA**

Ressalvado o direito da Fazenda Pública Estadual inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados, certificamos que, verificando os registros da Secretaria de Estado da Fazenda, constatamos não existir pendências em nome do contribuinte acima identificado, nesta data.

Obs.: Esta Certidão engloba todos os estabelecimentos da empresa e refere-se a débitos de natureza tributária e não tributária, bem como ao descumprimento de obrigações tributárias acessórias.

Válida até 23/09/2020 - Fornecimento Gratuito

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada via Internet
www.fazenda.pr.gov.br



PREFEITURA MUNICIPAL DE PONTA GROSSA
PROCURADORIA GERAL DO MUNICÍPIO
CADASTRO ÚNICO DA DÍVIDA ATIVA MUNICIPAL

Certidão Negativa de Débitos

Certidão N°: 43253 / 2020

Código de Autenticidade: EE8B14EEC71A972679644F376D01A53A

IDENTIFICAÇÃO CONTRIBUINTE

CGCM: 199357

CNPJ/CPF: 02.816.696/0001-54

Nome: PONTAMED FARMACEUTICA LTDA

Endereço: RUA FRANCO GRILO, 374

Bairro: COLONIA DONA LUIZA

Complemento: fundos

Município: PONTA GROSSA / PR

CEP: 84045320

IDENTIFICAÇÃO REQUERENTE

Nome: PONTAMED FARMACEUTICA LTDA

Finalidade: LICITAÇÃO

PROTOCOLO: /

PROCURADORIA GERAL DO MUNICÍPIO
CADASTRO ÚNICO DA DÍVIDA ATIVA MUNICIPAL

Certificamos, a requerimento da parte interessada, que para o contribuinte global acima identificado, **NÃO CONSTAM DÉBITOS** em aberto referente aos cadastros imobiliários e mobiliários.

Ressalvado o direito de a Fazenda Pública Municipal inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados.

PONTA GROSSA, 26 de maio de 2020

ATENÇÃO: ESTA CERTIDÃO FOI EMITIDA VIA INTERNET.

Para verificar a AUTENTICIDADE deste documento acesse www.tributos.pontagrossa.pr.gov.br e utilize a opção AUTENTICAR DOCUMENTOS. Utilize o código de autenticidade informado acima. (diferencia letras maiúsculas e minúsculas).

ESTE DOCUMENTO TEM A VALIDADE DE 60 (SESSENTA) DIAS A CONTAR DA DATA DE SUA EMISSÃO.

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA

CNPJ

02.816.696/0001-54

Endereço Completo

RUA FRANCO GRILO, Nº 374 - FUNDOS COLONIA DONA LUIZA CEP: 84.045-320 - PONTA GROSSA/PR

Telefone

(42)-2101-5151

Responsável Técnico

MARCOS ALEXANDRE DANIEL PUPO

Responsável Legal

FERNANDO PARUCKER DA SILVA

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.05.414-1

Data do Cadastro

10/10/2002

Situação Ativa**Nº do Processo**

25023.030006/2002-00

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes**Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Certificado de Boas Práticas de Fabricação - CBPF (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
Nenhum registro encontrado			

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

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
Nenhum registro encontrado			

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.076/01
Av. Presidente Dutra, 146 - Bairro Das Estrelas - 22250-000 - Rio de Janeiro, RJ - Tel: (21) 2546-1100 - Fax: (21) 2546-1100

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 2º e 7º inc. V 8º, 9º e 10º da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 1º inc. XI da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento impresso e arquivado em sistema de backup. O referido é verdadeiro. Dou fé.

Cód. Autenticação: 72892904201621160691-1; Data: 29/04/2020 16:21:50

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AKA15090-DED1
Valor Total do Ato: R\$ 4,56

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

003309



BAIRRO: JOSÉ BONIFÁCIO CEP: 99700000 - ERECHIM/RS
CNPJ: 94.271.293/0001-95
PROCESSO: 25351.510400/2014-02 AUTORIZ/MS: 1.11965.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PLENA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO E HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: Avenida Tancredo Neves, 3010 A
BAIRRO: Zacaarias CEP: 35300576 - CARATINGA/MG
CNPJ: 12.576.098/0001-09
PROCESSO: 25351.711766/2013-06 AUTORIZ/MS: 1.10317.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: HFARMA COMERCIAL FARMACEUTICA EIRELI-ME
ENDEREÇO: RUA CASTELO DE LISBOA, 589; Lojas A e B
BAIRRO: CASTELO CEP: 31330340 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 10.214.224/0001-50
PROCESSO: 25351.714078/2008-11 AUTORIZ/MS: 1.07814.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: AVAREMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI/EPP
ENDEREÇO: RUA VOLUNTARIOS DE AVARE, 1145 1º ANDAR SALA 08
BAIRRO: Centro CEP: 18700240 - AVARÉ/SP
CNPJ: 11.195.057/0001-00
PROCESSO: 25351.399657/2012-31 AUTORIZ/MS: 1.09266.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: GIL FARMA COMERCIAL FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA ACRE, Nº 97
BAIRRO: IBIRAPUERA CEP: 45075075 - VITÓRIA DA CONQUISTA/BA
CNPJ: 08.765.948/0001-40
PROCESSO: 25351.188673/2014-32 AUTORIZ/MS: 1.10131.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: WEBMED SOLUÇÕES EM SAÚDE EIRELI
ENDEREÇO: RUA PARACATU Nº 300
BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 36046040 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 05.731.550/0001-02
PROCESSO: 25351.676555/2008-33 AUTORIZ/MS: 1.07564.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ALFALAGOS LTDA
ENDEREÇO: Avenida Alberto Vieira Romão, nº 1.700
BAIRRO: Distrito Industrial CEP: 37130000 - ALFENAS/MG
CNPJ: 05.194.502/0001-14
PROCESSO: 25351.222583/2002-49 AUTORIZ/MS: 1.05534.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DROGARIA SÃO PAULO S.A.
ENDEREÇO: AVENIDA DA LIBERDADE, Nº 840
BAIRRO: LIBERDADE CEP: 01562001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 61.412.110/0001-55
PROCESSO: 25351.419502/2012-55 AUTORIZ/MS: 1.09780.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MULTIMARCAS DISTRIBUIDORA DE CORRELATOS LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA CIDADIA DE SOUZA RICCI
BAIRRO: RESIDENCIAL EURICO CAETANO CEP: 16206453 - BRIGUÍ/SP
CNPJ: 14.729.728/0001-63
PROCESSO: 25351.455351/2012-67 AUTORIZ/MS: 1.09381.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: STOCK MED PRODUTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA - EPP

ENDEREÇO: RUA FELIPE JACOBUS FILHO, 713
BAIRRO: CENTRO CEP: 96840111 - SANTA CRUZ DO SUL/RS
CNPJ: 06.106.005/0001-80
PROCESSO: 25351.070502/2004-81 AUTORIZ/MS: 1.05861.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: J DA SILVA FILHO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS
ENDEREÇO: RUA PROJETADA 310, N 141
BAIRRO: CONJUNTO ESPERANCA CEP: 69915132 - RIO BRANCO/AC
CNPJ: 04.060.537/0001-06
PROCESSO: 25351.401071/2010-91 AUTORIZ/MS: 1.08408.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: J.S.NUNES -ME
ENDEREÇO: RUA JOAQUIM MACEDO 0081
BAIRRO: OSCAR PASSOS CEP: 69901670 - RIO BRANCO/AC
CNPJ: 40.802.995/0001-30
PROCESSO: 25351.433496/2009-96 AUTORIZ/MS: 1.07918.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TA EXPRESS TRANSPORTE AÉREO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA COMENDADOR THOMAZ FORTUNATO, Nº 3466, SALA 01
BAIRRO: PRAIA DOS NAMORADOS CEP: 13475010 - AMERICANA/SP
CNPJ: 60.792.405/0001-31
PROCESSO: 25000.023893/99-60 AUTORIZ/MS: 1.04352.0
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: LEPUGE INSUMOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: FAUSTINO NEGREI Nº 273, GALPÃO Nº 05
BAIRRO: COOPERATIVA CEP: 09851720 - SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP
CNPJ: 57.884.825/0001-79
PROCESSO: 25004.006510/93 AUTORIZ/MS: 1.01748.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: VOETUR CARGAS E ENCOMENDAS LTDA
ENDEREÇO: AEROPORTO INTERNACIONAL DE BRASÍLIA - TERMINAL DE CARGA AEREA
BAIRRO: AEROPORTO/LAGOS CEP: 71608900 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 24.895.687/0001-08
PROCESSO: 25000.024278/99-33 AUTORIZ/MS: 1.05197.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDICAL LINE COMÉRCIO E MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: R GENERAL IZIDORO DIAS LOPES Nº 291 A
BAIRRO: PAULICEIRA CEP: 09687000 - SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP
CNPJ: 01.906.952/0001-31
PROCESSO: 25351.025702/00-20 AUTORIZ/MS: 1.04933.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: AVANÇE LOGÍSTICA LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA ANHANGUERA, KM 24,2 BLOCO 01, GALPÃO 06
BAIRRO: JARDIM JARAGUÁ CEP: 05275000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 05.923.365/0001-01
PROCESSO: 25351.236160/2014-19 AUTORIZ/MS: 1.10145.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.046, DE 16 DE OUTUBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos constantes do anexo desta Resolução;

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
ENDEREÇO: RUA FRANCO GRILO, Nº 374
BAIRRO: FUNDOS COLONIA DONA ELIZA CEP: 84045320
PONTA GROSSA/PR
CNPJ: 02.316.696/0001-54
PROCESSO: 25023.030906/2002-00 AUTORIZ/MS: 1.05414.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: JMF TRANSPORTE CARGAS E ENCOMENDAS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA VILLE Nº 2019, QUADRA 25, LOTE 31
BAIRRO: RESIDENCIAL CENTER VILLE CEP: 74369023 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 10.425.665/0001-09
PROCESSO: 25351.427658/2009-01 AUTORIZ/MS: 1.08115.8
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: LEONARDO HENRIQUE GOMES ALVES DE MELO E CIA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA GERALDO RIOS 282
BAIRRO: CENTRO CEP: 38770000 - JOÃO PINHEIRO/MG
CNPJ: 10.664.873/0001-52
PROCESSO: 25351.389164/2013-08 AUTORIZ/MS: 1.09839.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: 503 COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS CIRÚRGICOS LTDA
ENDEREÇO: Rua Imeldo Benício 503 lot 1 pal 45297
BAIRRO: Campinho CEP: 21520060 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 04.110.063/0001-51
PROCESSO: 25351.622472/2010-08 AUTORIZ/MS: 1.08535.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: BRINGEL MEDICAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA COSME FERREIRA, 1877 - GALPÃO - B
BAIRRO: ALEIXO CEP: 69083000 - MANAUS/AM
CNPJ: 12.417.472/0001-23
PROCESSO: 25351.665035/2013-09 AUTORIZ/MS: 1.09887.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: atual hospitalar ltda
ENDEREÇO: R JAMIL DE MIRANDA GEDEON Nº 421
BAIRRO: PARQUE PIAUI CEP: 65631140 - TIMON/MA
CNPJ: 11.251.828/0001-39
PROCESSO: 25351.490217/2012-10 AUTORIZ/MS: 1.09347.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: A NOSSA DROGARIA DE CAXIAS LTDA
ENDEREÇO: RUA JOSÉ DE ALVARENGA Nº 378
BAIRRO: CENTRO CEP: 25020140 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
CNPJ: 28.763.118/0001-90
PROCESSO: 25351.555959/2012-10 AUTORIZ/MS: 1.09730.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: HFARMA COMERCIAL FARMACEUTICA EIRELI-ME
ENDEREÇO: RUA CASTELO DE LISBOA, 589; Lojas A e B
BAIRRO: CASTELO CEP: 31330340 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 10.214.224/0001-50
PROCESSO: 25351.714078/2008-11 AUTORIZ/MS: 1.07814.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: cooperativa dos transportadores do vale
ENDEREÇO: RODOVIA JORGE LACERDA, 1135
BAIRRO: ESPINHEIROS CEP: 88317100 - ITAJAÍ/SC
CNPJ: 00.680.933/0001-77
PROCESSO: 25351.735212/2011-11 AUTORIZ/MS: 1.09367.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: OLIVEIRA & SANTOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CARDEAL ARCO VERDE, Nº 76
BAIRRO: CENTRO CEP: 44900000 - IRECE/BA
CNPJ: 04.570.113/0001-83
PROCESSO: 25351.357743/2005-12 AUTORIZ/MS: 1.06311.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: J.B. DE OLIVEIRA JÚNIOR DISTRIBUIDORA
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR TEONILDO GAMA, Nº 130

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **30/04/2020 08:14:23 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1510132

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/04/2021 16:43:35 (hora local)**.

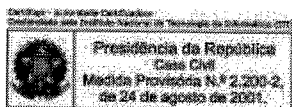
¹**Código de Autenticação Digital:** 72892904201621160691-1

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b97d41095532d55ad6ce12e9f08f0285caa4522bd629344bddb68a077600ef4f5c4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e73bf70691a9c858a35f683f7f593f89fd



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA

CNPJ

02.816.696/0001-54

Endereço Completo

RUA FRANCO GRILO, Nº 374 - FUNDOS COLONIA DONA LUIZA CEP: 84.045-320 - PONTA GROSSA/PR

Telefone

(42)-2101-5151

Responsável Técnico

MARCOS ALEXANDRE DANIEL PUPO

Responsável Legal

FERNANDO PARUCKER DA SILVA

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.21.416-8

Data do Cadastro

20/08/2004

Situação Ativa**Nº do Processo**

25023.030016/2003-61

Cadastro

1 - Medicamento Especial

Atividades / Classes**Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Certificado de Boas Práticas de Fabricação - CBPF (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
Nenhum registro encontrado			

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

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
Nenhum registro encontrado			

003312
JG

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 86.870-4

Autenticação Digital

De acordo com o artigo 1.º, § 1.º, inciso V, do Art. 1.º da Lei Federal 8.436/1994 e Art. 6.º, inciso VII, da Lei Estadual 8.724/2008, valentes e presentes integram digitalmente, respectivamente, o documento eletrônico e o conteúdo neste site. O referido é verificado. Doc. 16

Cod. Autenticação: 72892904201621160672-1; Data: 29/04/2020 16:21:46

Belo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AKA15087-69SWO
Valor Total do Ato: R\$ 4,56

Validar Assinatura de Miranda Cavalcanti em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

rio Oficial da União - Suplemento

Nº 182, segunda-feira, 22 de setembro de 2014

PROCESSO: 25351.526113/2014-65 AUTORIZ/MS: 1.11720.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: BEYTES SOUSA & CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA PAULO FRONTIN, 217
BAIRRO: Monte Castelo CEP: 65031360 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 63.424.121/0001-80
PROCESSO: 25351.507565/2014-68 AUTORIZ/MS: 1.11721.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TG Transportes Gerais e Distribuição Ltda
ENDEREÇO: Av. Brasil, 23
BAIRRO: Jardim América CEP: 29140490 - CARIACICA/ES
CNPJ: 03.562.929/0001-93
PROCESSO: 25351.530055/2014-72 AUTORIZ/MS: 1.11741.2
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MAJELA HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA IBITINGA, 609
BAIRRO: ALTO DA MOOCA CEP: 03186020 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 02.483.928/0003-61
PROCESSO: 25351.468969/2014-77 AUTORIZ/MS: 1.11319.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PROSAUDE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA URUGUAI, 1538E
BAIRRO: MARIA GORETTI CEP: 89801447 - CHAPECÓ/SC
CNPJ: 85.247.385/0001-49
PROCESSO: 25351.528260/2014-86 AUTORIZ/MS: 1.11719.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: 4M BR COMERCIO E REPRESENTAÇÃO DE MEDICAMENTO E MATERIAL HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA FARMACÉUTICO JOSÉ ALVES, Nº 115
BAIRRO: TANQUE DA NAÇÃO CEP: 44015730 - FEIRA DE SANTANA/BA
CNPJ: 10.013.864/0001-00
PROCESSO: 25351.516416/2014-86 AUTORIZ/MS: 1.11722.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PROVINCE COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA - ME
ENDEREÇO: R GENERAL DESCHAMPS CAVALCANTI, 53
BAIRRO: FABRICA CEP: 36080220 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 01.199.596/0001-63
PROCESSO: 25351.531161/2014-90 AUTORIZ/MS: 1.11735.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.642, DE 18 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: DISLAB COMERCIAL FARMACEUTICA LTDA.
ENDEREÇO: RUA GENERAL AUGUSTO SOARES DOS SANTOS, Nº 221
BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL LAGOINHA CEP: 14095240 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 10.877.246/0001-08
PROCESSO: 25351.405873/2013-16 AUTORIZ/MS: 1.23568.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

PROCESSO: 25351.448614/2012-19 AUTORIZ/MS: 1.23242.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: UTILDROGAS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA 13 DE MAIO, Nº 1.348
BAIRRO: CENTRO CEP: 65900550 - IMPERATRIZ/MA
CNPJ: 01.072.835/0005-43
PROCESSO: 25351.306469/2013-39 AUTORIZ/MS: 1.23411.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: SM EMPREENDIMENTOS FARMACEUTICOS LTDA
ENDEREÇO: Avenida Pierre Simon de Laplace, nº 751, Galpões 5 e 6, Quadra A, Condomínio Tech Point
BAIRRO: Loteamento Fechado Techno Park CEP: 13069320 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 44.015.477/0005-40
PROCESSO: 25351.607194/2013-71 AUTORIZ/MS: 1.23595.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TRANSJORI TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: Rua João Ranieri, nº 321
BAIRRO: Bonsucesso CEP: 07177120 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 64.666.936/0001-39
PROCESSO: 25351.177830/2006-79 AUTORIZ/MS: 1.21273.8
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: PANPHARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: AV. JOÃO PESSOA 6886
BAIRRO: PARANGABA CEP: 60030170 - FORTALEZA/CE
CNPJ: 01.206.820/0014-11
PROCESSO: 25000.032244/99-78 AUTORIZ/MS: 1.20707.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: UTILDROGAS DISTRIBUIDORA DE PROD. FARMACEUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA TIMBIRÁS COM RUA AIMORÉS, QUADRA 26, LOTE 01-E, GALPÃO 03
BAIRRO: JARDIM ELDOorado CEP: 74993170 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 01.072.835/0001-10
PROCESSO: 25351.024922/01-71 AUTORIZ/MS: 1.21029.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.643, DE 18 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Conceder Renovação de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: DIMAC/SC MATERIAL CIRÚRGICO LTDA
ENDEREÇO: AV. ARY MIGUEL DA SILVEIRA, Nº 391
BAIRRO: JARDIM ELDOorado CEP: 88133531 - PALHOÇA/SC
CNPJ: 05.531.725/0001-20
PROCESSO: 25351.620815/2013-02 AUTORIZ/MS: 1.23547.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PREMED COMERCIAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA 16 Nº 198, QUADRA 40, LOTE 10
BAIRRO: JARDIM SANTO ANTONIO CEP: 74853290 - GOIÂNIA/GO

CNPJ: 11.229.843/0001-80
PROCESSO: 25351.129286/2010-04 AUTORIZ/MS: 1.22538.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
ENDEREÇO: RUA KANEBO, 175 - Galpões C10 e I1 - Partes
BAIRRO: Jardim Industrial CEP: 13213090 - JUNDIAÍ/SP
CNPJ: 54.516.661/0036-23
PROCESSO: 25351.077926/2008-08 AUTORIZ/MS: 1.22046.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CM HOSPITALAR LTDA.
ENDEREÇO: RUA VEREADOR KAVEFFES ABRAÃO, Nº. 365.
BAIRRO: NOSSA SENHORA DO ROSARIO CEP: 75707230 - CATALÃO/GO
CNPJ: 12.420.164/0003-19
PROCESSO: 25351.415440/2011-09 AUTORIZ/MS: 1.22917.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: SCHERING-PLUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.
ENDEREÇO: AV. SEBASTIÃO LEMES VIANA, QUADRA 10 - LOTE 4 - GALPÃO b
BAIRRO: PO IND APARECIDA DE GOIÂNIA CEP: 74993550 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 03.560.974/0009-75
PROCESSO: 25351.444676/2011-11 AUTORIZ/MS: 1.23007.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: Laboratórios Bago do Brasil S/A
ENDEREÇO: Av. Talma Rodrigues Ribeiro, 147 - Galpão 3A - Sala 20
BAIRRO: Portal de Jacaraípe CEP: 29173795 - SERRA/ES
CNPJ: 04.748.181/0007-85
PROCESSO: 25351.559182/2012-11 AUTORIZ/MS: 1.23260.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: SAL express soluções logística e transporte ltda - epp
ENDEREÇO: Rua Manoel Rezende Silva
BAIRRO: REZENDE CEP: 37062840 - VARGINHA/MG
CNPJ: 86.392.529/0004-66
PROCESSO: 25351.493754/2013-12 AUTORIZ/MS: 1.23503.1
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TOPMED - PRODUTOS HOSPITALARES LTDA-ME
ENDEREÇO: Rua Mossoro Quadra 48 Lote 12
BAIRRO: Jardim Luz CEP: 74915170 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 08.257.493/0001-51
PROCESSO: 25351.433736/2012-12 AUTORIZ/MS: 1.23177.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: Wincorp Farmacêutica Comercial Ltda
ENDEREÇO: Avenida João Sacavém, 318 Salas 201,202,204,206 e 207
BAIRRO: Centro CEP: 88375000 - NAVEGANTES/SC
CNPJ: 12.573.787/0001-60
PROCESSO: 25351.350051/2013-12 AUTORIZ/MS: 1.23447.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: Expressa Distribuidora de Medicamentos Ltda.
ENDEREÇO: RODOVIA BR116, N. 2555, KM 06 MÓDULO 05
BAIRRO: CAJAZEIRAS CEP: 60864012 - FORTALEZA/CE
CNPJ: 05.598.984/0001-78
PROCESSO: 25016.290631/2003-18 AUTORIZ/MS: 1.21299.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: EXCLUSIVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA FRANCISCO FERDINANDO LONZINA, Nº 162
BAIRRO: BELA VISTA CEP: 99700000 - ERECHIM/RS
CNPJ: 14.905.502/0001-76
PROCESSO: 25351.280044/2012-13 AUTORIZ/MS: 1.23140.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISLAB COMERCIAL FARMACEUTICA LTDA.
ENDEREÇO: RUA GENERAL AUGUSTO SOARES DOS SANTOS, Nº 221

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.8754
 Av. Presidente Faria França, 1143 - Jd. São Domingos - Jd. Paraíso - CEP: 20034-001 - Rio de Janeiro - RJ - Tel.: 21-3464-4444 - Fax: 21-3464-5555

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, P, 41 e 52 da Lei Federal 4.511/1964 e Art. 1º, inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 mantendo a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento impresso e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 72892904201621160672-2; Data: 29/04/2020 18:21:48

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AKA15086-IMR9
 Valor Total do Ato: R\$ 4,56
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>



DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: EQUILIBRIUM DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI EPP
 ENDEREÇO: Avenida Perimetral Q 09 L 114 E Lojas 01 e 02 n 2136
 BAIRRO: Setor Coimbra CEP: 74533020 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 07.642.426/0001-98
 PROCESSO: 25351.448614/2012-19 AUTORIZ/MS: 1.23242.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MAXIMA COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: Q 104 SUL RUA SE 05 LT 33 (ACSE I CONJ 04)
 BAIRRO: PLANO DIRETOR SUL CEP: 77020018 - PALMAS/TO
 CNPJ: 06.366.038/0001-69
 PROCESSO: 25351.189966/2006-21 AUTORIZ/MS: 1.21780.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DUPATRI HOSPITALAR COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: AV JOSE SEVERINO 3530
 BAIRRO: VEREDA DOS BURITIS CEP: 75709616 - CATALÃO/GO
 CNPJ: 04.027.894/0003-26
 PROCESSO: 25351.448656/2009-24 AUTORIZ/MS: 1.22370.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PBMED DISTRIBUIDORA LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE CAFÉ FILHO, 1046-A
 BAIRRO: LOTEAMENTO JARDIM AMÉRICA CEP: 58310000 - CABELO/PB
 CNPJ: 11.323.800/0001-60
 PROCESSO: 25351.315247/2010-26 AUTORIZ/MS: 1.22581.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PACLIMED PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: SIA QD 5C ÁREA ESPECIAL 12 SALAS 204/205
 BAIRRO: GUARÁ CEP: 71255130 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 12.294.499/0001-76
 PROCESSO: 25351.104893/2012-30 AUTORIZ/MS: 1.23135.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FAXE CARGO - TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA MOMBACA, N° 174
 BAIRRO: PARQUE UIRAPURU CEP: 07230400 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 08.755.435/0001-58
 PROCESSO: 25351.371663/2010-32 AUTORIZ/MS: 1.22592.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: Laboratórios Bagó do Brasil S/A
 ENDEREÇO: Av. Talma Rodrigues Ribeiro, 147 Galpão 3A - Sala 18
 BAIRRO: Portal de Jacaraípe CEP: 29173795 - SERGIPE/AL
 CNPJ: 04.748.181/0008-66
 PROCESSO: 25351.559196/2012-32 AUTORIZ/MS: 1.23261.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA
 ENDEREÇO: rua da saude 45-A
 BAIRRO: CAMPO DA MOGIANA CEP: 37701331 - POÇOS DE CALDAS/MG
 CNPJ: 67.729.178/0004-91
 PROCESSO: 25351.478975/2009-32 AUTORIZ/MS: 1.22375.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PHARMASAIS DISTRIBUIÇÃO E COMÉRCIO DE ESPECIALIDADES FARMACÊUTICAS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA BELMIRO AMORIM, QD. 54, LOTE 17/18, N° 1087 A e B - SANTA LÚCIA
 BAIRRO: TABULEIRO CEP: 57082000 - MACEIÓ/AL
 CNPJ: 03.674.837/0001-04
 PROCESSO: 25351.672801/2010-38 AUTORIZ/MS: 1.22750.7
 ATIVIDADE/CLASSE

AR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 R: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 INSUMOS FARMACÊUTICOS
 UTILDROGAS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS ÚTICOS LTDA
 D: RUA 13 DE MAIO, N° 1.348
 BAIRRO: CENTRO CEP: 65900550 - IMPERATRIZ/MA
 CNPJ: 01.072.835/0005-43
 PROCESSO: 25351.306469/2013-39 AUTORIZ/MS: 1.23411.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CBS HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA FERREÃO DIAS BR 381, KM 926
 BAIRRO: PONTE DE ZINCO CEP: 37655000 - ITAPEVA/MG
 CNPJ: 11.000.574/0001-86
 PROCESSO: 25351.488023/2011-40 AUTORIZ/MS: 1.22943.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: J. K. MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO MOISES SAAD, N°570
 BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL LAGOINHA CEP: 44095230 - RIBEIRÃO PRETO/SP
 CNPJ: 06.058.454/0001-08
 PROCESSO: 25351.457867/2008-40 AUTORIZ/MS: 1.22107.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: UNICHEM FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: AV SETE DE SETEMBRO, N 1564
 BAIRRO: VILA DIRCE CEP: 09912010 - DIADEMA/SP
 CNPJ: 05.399.786/0001-85
 PROCESSO: 25351.052179/2012-46 AUTORIZ/MS: 1.23144.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRIÂNGULO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA TRANSCONTINENTAL N° 1448
 BAIRRO: CASA PRETA CEP: 76907552 - JI-PARANÁ/RO
 CNPJ: 07.672.177/0001-83
 PROCESSO: 25351.421127/2013-46 AUTORIZ/MS: 1.23463.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: R. V. ÍMOLA TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA LAURO DE GUSMÃO SILVEIRA N° 479
 BAIRRO: JARDIM SÃO GERALDO CEP: 07140010 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 05.366.444/0001-69
 PROCESSO: 25351.211943/2004-49 AUTORIZ/MS: 1.21435.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: POLO CENTRAL LOGÍSTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA MARINHO DE CARVALHO, N° 101
 BAIRRO: VILA MARINA CEP: 09921005 - DIADEMA/SP
 CNPJ: 02.750.303/0001-57
 PROCESSO: 25351.058650/2008-51 AUTORIZ/MS: 1.22069.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: COMPANY TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA 18 QD. 18 LT.01
 BAIRRO: Polo Empresarial de Goiás CEP: 74985165 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 37.831.922/0001-50
 PROCESSO: 25351.244740/2013-60 AUTORIZ/MS: 1.23420.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA FRANCISCO GRILLO, N° 374
 BAIRRO: FUNDOS COLONIA DONA LUIZA CEP: 84045320 - PONTA GROSSA/PR
 CNPJ: 02.816.696/0001-54
 PROCESSO: 25023.030016/2003-61 AUTORIZ/MS: 1.21416.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: HOSPFAR INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO BARRETO, N° 1664
 BAIRRO: UMARIZAL CEP: 66055050 - BELÉM/PA
 CNPJ: 26.921.908/0006-36
 PROCESSO: 25351.087397/2007-61 AUTORIZ/MS: 1.21901.2
 ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: ZUK COMERCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA ME
 ENDEREÇO: PC C-109, N°88, QD.214, LT.09, SALAS 01 E 03
 BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 74255430 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 04.637.249/0001-63
 PROCESSO: 25351.652364/2011-61 AUTORIZ/MS: 1.23005.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: METAPHARMA DISTRIBUIDORA FARMACEUTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA JURACY MAGALHÃES, N° 1137
 BAIRRO: PONTO CENTRAL CEP: 44075115 - FEIRA DE SANTANA/BA
 CNPJ: 07.689.639/0001-75
 PROCESSO: 25351.449601/2006-61 AUTORIZ/MS: 1.21845.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: d center distribuidora ltda
 ENDEREÇO: rodovia celso garcia cid - pr 445, 2.550-a, quadra 0, lote 3-1
 BAIRRO: jardim rian CEP: 86188000 - CAMBÉ/PR
 CNPJ: 05.651.966/0011-84
 PROCESSO: 25351.215210/2011-62 AUTORIZ/MS: 1.22987.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: EXPRESSA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA JORGE NOVIS, N° 151 QUADRA A - LOTE 17A E 18A
 BAIRRO: VILA LAURA CEP: 40270370 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 06.234.797/0003-30
 PROCESSO: 25022.001682/2005-63 AUTORIZ/MS: 1.21566.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ARTMED HOSPITALAR LTDA.
 ENDEREÇO: R CAIAPÓ, 962
 BAIRRO: SETOR SANTA GENOVEVA CEP: 74672400 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 04.094.782/0001-26
 PROCESSO: 25351.247988/2013-71 AUTORIZ/MS: 1.23473.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PROFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS S.A
 ENDEREÇO: RUA MARIA SOARES SENDAS, N°455 E 705, 1º DISTRITO VENDA VELHA
 BAIRRO: CENTRO CEP: 25575825 - SÃO JOÃO DE MERITI/RJ
 CNPJ: 45.453.214/0026-00
 PROCESSO: 25351.416508/2006-71 AUTORIZ/MS: 1.21896.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DELLA MEDICAMENTOS LTDA -EP
 ENDEREÇO: RUA OTTO BENACK, 691
 BAIRRO: BOM RETIRO CEP: 89222550 - JOINVILLE/SC
 CNPJ: 18.210.550/0001-09
 PROCESSO: 25351.497217/2013-72 AUTORIZ/MS: 1.23504.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRANSJORI TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: Rua João Kanieri, n° 321
 BAIRRO: Bonsucesso CEP: 07177120 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 64.666.936/0001-39
 PROCESSO: 25351.177830/2006-79 AUTORIZ/MS: 1.21723.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRANSMARIO DE IGUAÇU TRANSPORTADORA LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA OSWALDO CRUZ N°116
 BAIRRO: BOTAFOGO CEP: 26041150 - NOVA IGUAÇU/RJ
 CNPJ: 08.990.358/0001-10
 PROCESSO: 25351.341197/2010-81 AUTORIZ/MS: 1.22587.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PADRÃO DIST. DE PRODUTOS E EQUIP. HOSPITALARES PADRE CALLOU LTDA
 ENDEREÇO: RUA FLORIANO PEIXOTO, N° 308
 BAIRRO: SÃO JOSÉ CEP: 50020060 - RECIFE/PE
 CNPJ: 09.441.460/0001-20
 PROCESSO: 25351.164730/2006-82 AUTORIZ/MS: 1.21736.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 ESTADO DA PARAÍBA
 CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
 FUNDADO EM 1888
 PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
 JOÃO PESSOA

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **30/04/2020 08:14:03 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1510133

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/04/2021 16:43:35 (hora local)**.

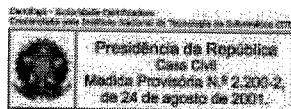
¹**Código de Autenticação Digital:** 72892904201621160672-1 a 72892904201621160672-2

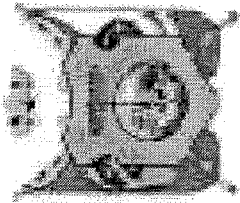
²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b97d41095532d55ad6ce12e9f08f0285c1634b89bd0732385602a749249309e89c4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e7669677ff8aaa35357928e1362dcc2a47





LICENÇA SANITÁRIA N° 61578/20
PREFEITURA DE PONTA GROSSA - PARANÁ
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE
COORDENADORIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CARDÍO AZEVEDO BASTOS 1º OFICINTE DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 Rua: Rua Manoel de Moraes - Centro - Ponta Grossa - Paraná - CEP: 81200-000
 Fone: (41) 3091-1111
Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do Lei 8.429/90 e Art. 68º III, do Lei nº 11.069/2002, que dá validade a 100% das assinaturas digitais, em substituição de um documento autenticado a contento neste ato. O profissional autenticado: Data: 17/05/2019 17:00:49
Cod. Autenticação: 72894705181657170812-1
 São Digital de Fiscalização: Tipo Normal: C: AN41922-#6ZL
 Valor Total do Ato: R\$ 4,42
 Validar Assinatura em: <https://webdigitais.spb.jus.br>

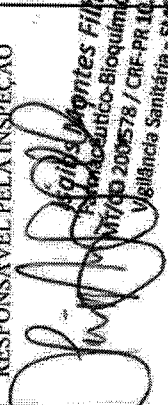
Contribuinte		PONTAMED FARMACEUTICA LTDA	
RUA FRANCO GRILÓ, N° 374, COLONIA DONA LUIZA, PONTA GROSSA - PR			
Ramo de Atividade	DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS, PRODUTOS E EQUIPAMENTOS DE CONSUMO; MEDICO HOSPITALAR, ORTOPEDICOS, ODONTOLOGICOS, LABORATORIAIS, OFTALMOLOGICOS, MATERIAIS DE HIGIENE, LIMPEZA, COSMETICOS, PERFUMARIA E PRODUTOS QUIMICOS		
Observação			
Protocolo PMPG	Grupo	SubGrupo	Fator Risco
1200122 / 2019	1	4	2
Responsável Técnico	Área Ponderada		Alíquota s/VR
MARCOS ALEXANDRE DANIEL TUPO CRF/PR 12864	514,54 m²		300%


A fixação desta licença em local visível ao consumidor usuário é **OBRIGATORIA.**

VALIDA ATÉ
17/05/2020

DATA DE EXPEDIÇÃO
17/05/2019

CÓDIGO DE AUTENTICIDADE
4E08E770E18FF3E7
8256858FF0AC86F4

AUTORIDADE SANITÁRIA
 RESPONSÁVEL PELA INSPEÇÃO

Daniel Tufo
 Vigilância Sanitária - SMM

COORDENADOR(A)
ANA MERI MACIEL


003315

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital¹ ou na referida sequência, foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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 PONTAMED FARMACEUTICA LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa PONTAMED FARMACEUTICA LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **01/07/2020 11:21:06 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site.

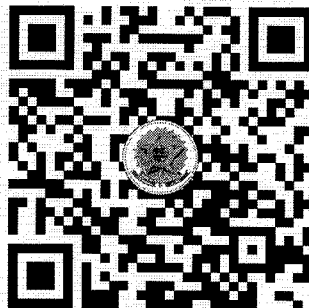
¹**Código de Autenticação Digital:** 72891705191657170812-1

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bfbcbbab247e934c92b7af10ae55f9ac271befd642c6b5d6360849a4ecb343511610bf3068a229c08e7b3cb245637a441c4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e7



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





RESOLUÇÃO SESA Nº 544/2020

Dispõe sobre os procedimentos para prorrogação do prazo de validade das Licenças Sanitárias no Estado do Paraná em decorrência da pandemia de COVID-19, e dá outras providências.

O **Secretário de Estado da Saúde**, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 4º, incisos VI e XIII, da Lei Estadual nº 19.848 de 3 de maio de 2019 e o art. 8º, inciso IX, do anexo 113060_30131, do Decreto Estadual nº 9.921, de 23 de janeiro de 2014, Regulamento da Secretaria de Estado da Saúde do Paraná, e considerando,

- o disposto na Lei Estadual nº 13.331, de 23 de novembro de 2001, que dispõe sobre a organização, regulamentação, fiscalização e controle das ações dos serviços de saúde no Estado do Paraná;

- a Lei Federal nº 13.979, de 06 de fevereiro de 2020, que dispõe sobre as medidas para enfrentamento da emergência de saúde pública de importância internacional decorrente do coronavírus responsável pelo surto de 2019;

- o Decreto Estadual nº 4.230, de 16 de março de 2020, que dispõe sobre as medidas para enfrentamento da emergência de saúde pública de importância internacional decorrente do Coronavírus COVID-19;

- o Decreto Estadual nº 4.260 de 18 de março de 2020, que suspende os deslocamentos e viagens a trabalho de servidores estaduais civis e militares da Administração Direta, Autárquica e Funcional e aqueles contratados em caráter temporário, como medida para enfrentamento da emergência de saúde pública de importância internacional decorrente do Coronavírus COVID-19;

- o Decreto Estadual nº 4.298 de 19 de março de 2020, que declara situação de emergência em todo o território paranaense, para fins de prevenção e enfrentamento à COVID-19;

- o estabelecido no Art. 12 da Resolução SESA nº 338/2020, que implementa medidas de enfrentamento da emergência em saúde pública de importância nacional e internacional decorrente da COVID-19, suspendendo as inspeções sanitárias *in loco* para fins de licenciamento sanitário nos estabelecimentos de saúde e de interesse à saúde, localizados no Estado do Paraná, e que possibilita a renovação automática em caráter temporário e emergencial das Licenças Sanitárias;

RESOLVE:

Art. 1º Prorrogar por noventa (90) dias, a contar da data do vencimento, as validades das Licenças Sanitárias expiradas no período de contingência da COVID-19, reconhecido como situação de emergência pelo Decreto Estadual nº 4298, de 19 de março de 2020.

1

GABINETE DO SECRETÁRIO

Rua Piquiri, nº 170 – Rebouças – CEP: 80.230-140 – Curitiba – Paraná – Brasil – Fone: (41) 3330-4400
www.saude.pr.gov.br – gabinete@sesa.pr.gov.br

§1º As licenças vencidas anteriormente à decretação da referida contingência, cujas inspeções sanitárias estavam programadas e foram suspensas, terão sua validade prorrogada em caráter excepcional e temporário pelo mesmo prazo do *caput*, contado da publicação do Decreto nº 4298, de 19 de março de 2020.

§2º Os casos excepcionais deverão ser avaliados pela autoridade sanitária local.

§3º A prorrogação da validade da licença sanitária não isenta o estabelecimento de atender a legislação vigente, sendo passível de fiscalização, a qualquer tempo, pela Autoridade Sanitária competente, sob pena de aplicação de sanções previstas na Lei Estadual nº 13.331, de 23 de novembro 2001, regulamentada pelo Decreto Estadual nº 5.711, de 23 de maio de 2002.

Art. 2º Findas as medidas de contingência da pandemia, a Autoridade Sanitária adotará, em regime de prioridade, os mecanismos convencionais de inspeção e licenciamento.

Parágrafo único: Findo esse período os estabelecimentos deverão solicitar a licença sanitária conforme fluxo normal. Excetua-se desse dispositivo aqueles estabelecimentos que já haviam efetuado o pedido anteriormente.

Art. 3º As medidas dispostas nesta Resolução ficam válidas pelo período em que permanecer a declaração de emergência em saúde pública em decorrência da pandemia de COVID-19 e poderão ser renovadas ou revogadas a qualquer tempo.

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

Curitiba, 20 de abril de 2020.

Assinado eletronicamente
Carlos Alberto Gebrim Preto
(Beto Preto)
Secretário de Estado da Saúde

003319



ePROTOCOLO



Documento: **54416.507.1689.pdf**.

Assinado digitalmente por: **Carlos Alberto Gebrim Preto** em 22/04/2020 10:48.

Inserido ao protocolo **16.507.168-9** por: **Raquel Steimbach Burgel** em: 22/04/2020 09:47.



Documento assinado nos termos do art. 18 do Decreto Estadual 5389/2016.

A autenticidade deste documento pode ser validada no endereço:
<https://www.eprotocolo.pr.gov.br/spiweb/validarAssinatura.do> com o código:
ff84e65026ca99ee5329fede084731fb.

003320



Departamento de Imprensa Oficial do Estado do Paraná - DIOE

Protocolo	33674/2020	Diário Oficial Executivo
Título	Resolução SESA nº 544/2020	Secretaria da Saúde
Órgão	SESA - Secretaria de Estado da Saúde	Resolução-EX (Gratuita)
Depositário	RAQUEL STEIMBACH BURGEL	544.20.rtf 174,29 KB
E-mail	RAQUEL@SESA.PR.GOV.BR	
Enviada em	22/04/2020 12:02	
Data de publicação		
23/04/2020 Quinta-feira	Gratuita	Aprovada
		22/04/20 14:47
		Nº da Edição do Diário: 10672
Histórico	TRIAGEM REALIZADA	



003321



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA
CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ - CRF-PR

CERTIDÃO DE REGULARIDADE 2020

Consulte via leitor de QRCode

Consulte pelo Código de Autenticação para Validar a CRT em www.crf-pr.org.br/crfemcasa

CADASTRO NO CRF SOB O Nº 12086	VALIDADE 31/03/2021	CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO 1E16D6480B67F952F6407A6B7C1B586D				
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL PONTAMED FARMACEUTICA LTDA						
NOME FANTASIA PONTAMED						
TIPO DE ESTABELECIMENTO DISTRIBUIDORA MEDICAMENTOS, INSUMOS E	NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT. MEDICAMENTO					
ENDEREÇO RUA FRANCO GRILO 374 FUNDOS	CNPJ 02.816.696/0001-54					
LOCALIDADE COL DONA LUIZA	CIDADE - UF PONTA GROSSA-PR					
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO						
Domingo ***** *****	Segunda 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Terça 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Quarta 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Quinta 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Sexta 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Sábado ***** *****
RESPONSÁVEIS TÉCNICOS						
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO			SITUAÇÃO
F	12864	MARCOS ALEXANDRE DANIEL PUPO	DIRETOR TÉCNICO			CONTRATADO
Domingo ***** *****	Segunda 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Terça 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Quarta 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Quinta 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Sexta 08:00 às 12:00 13:12 às 18:00	Sábado ***** *****

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ - CRF-PR
Curitiba, 11 de Março de 2020

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

ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõe os artigos 22, parágrafo único e 24, da lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º e 23, alínea "c" da Lei nº 5.991/73 e artigos 2º e 3º Caput 5º e 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.
- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessando e encaminhando por respectivo CRF para as devidas alterações.
- A autenticidade e/ou validade jurídica dessa CERTIDÃO poderá ser comprovada acessando o site institucional e digitando o código de autenticidade ou mesmo através de leitor de QR-Code.

003322 *SB*

TRABALHADOR

Esta é a sua **Carteira de Trabalho e Previdência Social - CTPS**, documento obrigatório para o exercício de qualquer emprego ou atividade profissional.

Nela deverão ser registrados todos os dados do Contrato de Trabalho, elementos básicos para o reconhecimento dos seus direitos perante a Justiça do Trabalho, bem como para a obtenção da aposentadoria e demais benefícios previdenciários, garantindo, ainda, sua habilitação ao seguro desemprego e ao Fundo de Garantia do tempo de serviço - FGTS.

O conjunto de anotações contido neste documento e o seu estado de conservação, espelham a conduta, a qualificação e as atividades profissionais do seu portador.

Pela sua importância, e seu dever protegê-la e cuidá-la, pois além de conter o registro de sua vida profissional e a garantia da preservação e validade de seus direitos como trabalhador e cidadão, contribui para assegurar o seu futuro e o de seus dependentes, tendo validade, também, como documento de identificação.

CONFECCIONADA COM RECURSOS DO
FAT - FUNDO DE AMPARO AO TRABALHADOR.

ESTA CARTEIRA CONTÉM 50 PÁGINAS NUMERADAS



MINISTÉRIO DO TRABALHO
SECRETARIA DE POLÍTICAS DE EMPREGO E SALÁRIO

CARTEIRA DE TRABALHO E PREVIDÊNCIA SOCIAL

PIS/PASEP

128.20000.50-0

NÚMERO

1371320

SÉRIE

001-0

UF

PR

Marcos Alexandre Daniel Paço

ASSINATURA DO TITULAR

POLEGAR DIREITO



BRASIL 2004

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELADO DE NOTAS - CARTEIRO CNJ 06.870.0
R. Presidente Prudente, 100 - Vila Prudente - São Paulo - SP - CEP: 05061-000

Autenticação Digital
De acordo com o artigo 1º, III, do art. 4º, § 2º da Lei Federal 8.932/1994 e Art. 6º, Inc. XI
da Lei Estadual 17.212/2006, subscreve e apresenta, impresso, digitalizado, reproduzido em
CD-ROM e em mídia USB, o documento em questão, com o seguinte conteúdo:

Cod. Autenticação: 7289051191616100585-1; Data: 05/11/2019 16:18:40

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C-4140388-7677
Valor Total do Ato: R\$ 4,42

Contrata, por meios eletrônicos, o serviço de autenticação digital, em nome de
Titular:

08

CONTRATO DE TRABALHO

EMPREGADOR PONTAMED FARMACEUTICA
LTDA
 CCCC/CNPJ 02.816.836/0001-54
 ENDEREÇO R. FRANCO GRILLO, 324
COLONIA DONA LUIZA
 MUNICIPIO FOITA GROSSA UF PR
 ESP. DO ESTABELECIMENTO
 CARGO FARMACEUTICO
 CBO Nº

DATA DE ADMISSÃO 26 DE SETEMBRO DE 2018
 REGISTRO Nº _____ RLS / FICHA _____
 REMUNERAÇÃO ESPECÍFICA R\$ 3.100,00 POR
MES
 Pontamed Farmacêutica Ltda

DATA DE SAÍDA _____ DE _____ DE 19____
 PELA EMPRESA OU A REQUERENTE

COM. DISPENSA CD Nº _____
 ECTS Nº DA CONTA _____

CONTRATO DE TRABALHO

09

EMPREGADOR _____
 CCCC/CNPJ _____
 ENDEREÇO _____
 MUNICIPIO _____ UF _____
 ESP. DO ESTABELECIMENTO _____
 CARGO _____
 CBO Nº _____

DATA DE ADMISSÃO _____ DE _____ DE 19____
 REGISTRO Nº _____ RLS / FICHA _____
 REMUNERAÇÃO ESPECÍFICA _____

DATA DE SAÍDA _____ DE _____ DE 19____
 PELA EMPRESA OU A REQUERENTE

COM. DISPENSA CD Nº _____
 ECTS Nº DA CONTA _____

CARTORIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Curitiba, 08 de Maio de 2018

Autenticação Digital

de acordo com o artigo 7º, inciso V, da Lei nº 11.342/2006, art. 1º, § 1º, da Lei nº 11.342/2006 e o disposto no art. 1º, inciso I, do Decreto nº 22.062/2004, e o disposto no art. 1º, inciso I, do Decreto nº 22.062/2004, e o disposto no art. 1º, inciso I, do Decreto nº 22.062/2004.

Cod. Autenticação: 728905119161010585-3 - Data: 05/11/2019 18:16:30

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: A140396-KP53 - Valor Total do Ato: R\$ 4,42

Walter Antônio de Menezes Chaves
 Confira os dados do ato em: <http://selodigital.tjpb.jus.br>

Fls. 01

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/11/2019 10:36:17 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1387735

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/11/2020 16:22:42 (hora local)**.

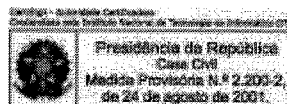
¹**Código de Autenticação Digital:** 72890511191616100585-1 a 72890511191616100585-3

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd3bd120588b8ea4453218ae843cccac07260a4817b5959d4b000de4dcc59091ec4c42505a03f2e969b4c0a97e9b34e7035f59bd3667b1fcc7cc94fcb7cac2d7



003326

Presidente do Conselho
 Marcos Alexandre Pupo
 Assessoria do Portador

Local e data de expedição
 Curitiba, 27/07/2001

CTBA/27/JULHO/2001

R.G.M. SSP/PR
 60804397



CPF/PAN/BR
 02365192980

Título de Habilitação
 68464180655
 ANM 015
 0037

Certificado Militar nº
 150013465086

MOBILIDADE DE DADOS E TÍTULOS

Impressão Digital

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA
IDENTIDADE PROFISSIONAL DE FARMACÊUTICO

Inscrição nº -12864- em 15.12.00

Portador: MARCOS ALEXANDRE D. PUPO

Titular: Jefferlin Marcos B. Pupo e Vera Lucia Daniel Pupo

Data Nas: 24.09.78 Nacionalidade: Brasileira

Naturalidade: Ponta Grossa/PR

Diploma: Pont. Universidade Católica do Paraná PUC/PR em 25.02.00

Sexo: M Gr. Sanguíneo: B

Este documento constitui título de identidade, para qualquer efeito, de acordo com art. 1º da Lei nº 5.209/72.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS

Autenticação Digital

O exemplo em anexo, de acordo com a Lei nº 11.689 de 11/03/2008, apresenta imagem digitalizada, reprodução fiel do documento original e contendo neste ato, o número de autenticação, data, hora e local de emissão.

Cód. Autenticação: 72890511191816100535-1 - Data: 05/11/2019 16:17:59

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal E: AJ40391-DIA9
 Valor Total do Ato: R\$ 4,42

Confira os dados do ato em: <https://selo-digital.jpb.jus.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



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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/11/2019 10:35:45 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1387736

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/11/2020 16:22:42 (hora local)**.

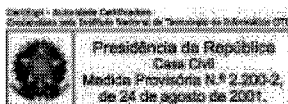
¹**Código de Autenticação Digital:** 72890511191616100535-1


²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd3bd120588b8ea4453218ae843cccac010dfcd1d30f9a97ac659bc1e50c8dc44c4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e7f112f36bd207d56118ba8eb74d24b38



003328 



Prefeitura Municipal de Cambé

ESTADO DO PARANÁ

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Para que produzam os efeitos desejados, atestamos que a empresa **PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA**, com sede à Rua Franco Grilo, nº.374, Fundos, Colônia Dona Luiza, CEP: 84.045-320, na cidade de Ponta Grossa, estado do Paraná, CNPJ sob número 02.816.696/0001-54 e Inscrição Estadual nº. 90180579-29, cumpriu com as obrigações referente fornecimento, de forma parcelada, de medicamentos para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde deste Município, sem descumprir qualquer uma das cláusulas em seu contrato.

- Contrato de Fornecimento nº091/2019-PMC
 - Valor do Contrato R\$204.459,80
 - Valor Empenhado R\$108.088,60
- Contrato de Fornecimento nº373/2019-PMC
 - Valor do Contrato R\$ 259.295,35
 - Valor Empenhado R\$ 29.509,45

Não sendo de nosso conhecimento, até a presente data, nada que a desabone.

Por ser expressão de verdade, firmamos o presente, nesta data.

Cambé, 28 de fevereiro de 2.020.


Paulo Humberto Pizaia Neto
Secretário Municipal de Administração



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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **03/03/2020 15:04:20 (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 **PONTAMED FARMACEUTICA LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1475339

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **03/03/2021 14:37:39 (hora local)**.

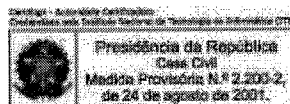
¹**Código de Autenticação Digital:** 72890303201433200787-1

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bca05fc7c9727c4471e15655ac70677c19be2eae7a0b40752f000240031d5c5ac4c42505a03f2e969b4c0a97ee9b34e7394e4d689fbaa8b5aa64ec90a943daf6





PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
RUA FRANCO GRILLO, 374 CEP: 84045-320 PONTA GROSSA/PR
Fone: (42) 2101-5151 pontamed@pontamed.com.br

DANFE
DOCUMENTO AUXILIAR
DA NOTA FISCAL
ELETRÔNICA

0 - ENTRADA
1 - SAÍDA

1

Nº 140557

Série: 1
Folha: 1 / 1



Chave de acesso:

4119 1102 8166 9600 0154 5500 1000 1405 5712 5829 1662

Consulta de autenticidade no portal da NF-e
<http://www.nfe.fazenda.gov.br/portal/>

Protocolo de autorização de uso

141190210884263 - 20/11/2019 10:58:13

NATUREZA DA OPERAÇÃO

Venda Adquirida Terc

INSCRIÇÃO ESTADUAL
9018057929

IE SUBST. TRIBUTÁRIO

CNPJ
02.816.696/0001-54

DESTINATÁRIO REMETENTE

NOME / RAZÃO SOCIAL

FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE CAMBE

CNPJ / CPF

09.406.126/0001-35

DATA DE EMISSÃO

20/11/2019

ENDEREÇO

RUA OTTO GAERTNER, 65

BAIRRO / DISTRITO

CENTRO

CEP

86.181-300

DATA ENTRADA / SAÍDA

MUNICÍPIO

Cambe

FONE / FAX

4331740187

UF

PR

INSCRIÇÃO ESTADUAL

HORA DA SAÍDA

FATURA / DUPLICATAS

Fatura: 001 Vencimento: 20/12/2019 Valor: 6.984,00

CÁLCULO DO IMPOSTO

BASE DE CÁLCULO DO ICMS 6.984,00	VALOR DO ICMS 1.257,12	BC ICMS SUBSTITUIÇÃO 0,00	VALOR ICMS SUBSTITUIÇÃO 0,00	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS 6.984,00
VALOR DO FRETE 0,00	VALOR DO SEGURO 0,00	DESCONTO 0,00	OUTRAS DESPESAS 0,00	VALOR DO IPI 0,00
VALOR TOTAL DA NOTA				6.984,00

SPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

RAZÃO SOCIAL VIACAO GARCIA LTDA	FRETE POR CONTA 0-Contrat. Remet.CIF	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEÍCULO	UF	CNPJ / CPF 78.586.674/0001-07
ENDEREÇO Avenida SOUZA NAVES 1999 Chapada 84062000	MUNICÍPIO Ponta Grossa	UF PR	INSCRIÇÃO ESTADUAL 6010263504		
QUANTIDADE 24	ESPÉCIE CAIXA	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO 95,00 Kg	PESO LÍQUIDO 95,00 Kg

DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO

CÓD. PROD.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	NCM	CST	CFOP	UNID.	QUANT.	V. UNITÁRIO	V. TOTAL	BC. ICMS	V. ICMS	V. IPI	A. ICMS	IPI
101650	DICLOFENACO SODICO 25MG/ML 3ML (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 9045031 Qtd: 8.100,00 Venc. 31/01/2021, Lote 9045032 Qtd: 3.900,00 Venc. 31/01/2021	3004.90.37	0.00	5102	AMP	12.000,00	0,5700	6.840,00	6.840,00	1.231,20	0,00	18,00	0,00
102291	GLICOSE HIPERTONICA 25% 10ML PLAST NOME COMERCIAL: NT - FABRICANTE: SAMTEC Lote LVW Qtd: 800,00 Venc. 31/05/2021	3004.90.99	5.00	5102	AMP	800,00	0,1800	144,00	144,00	25,92	0,00	18,00	0,00

CÁLCULO DO ISSQN

INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO ISSQN	VALOR DO ISSQN
	0,00	0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

Tipo de Contrato: CONTRATO FORNECIMENTO - 373/2019 Tipo de Licitação: 4 - 2872
Empenho - 18054/19 Numero do pedido: 24731 *** LOCAL DE ENTREGA *** CAF - RUA ALFREDO
GUZZILINI, 472, JARDIM PLANALTO VERDE Cambe / PR CEP: 86192-330 (43) 3174-0187

RESERVADO AO FISCO

***** DADOS BANCÁRIOS *****
- BANCO DO BRASIL - AG 0030-2 - CC 11060-4
- CAIXA ECON. FEDERAL - AG 3304 - OP 003 - CC 00507-5

Valor Aproximado dos Tributos - R\$ 1.257,12

RECEBEMOS DE PONTAMED FARMACEUTICA LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA ABAIXO

DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	NF-e Nº 140557 SÉRIE: 1
---------------------	---	-------------------------------



PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
RUA FRANCO GRILLO, 374 CEP: 84045-320 PONTA GROSSA/PR
Fone: (42) 2101-5151 pontamed@pontamed.com.br

DANFE

DOCUMENTO AUXILIAR
DA NOTA FISCAL
ELETRÔNICA

0 - ENTRADA
1 - SAÍDA

1

Nº 145660

Série: 1
Folha: 1 / 2



003331

Chave de acesso

4120 0202 8166 9600 0154 5500 1000 1456 6017 2370 8643

Consulta de autenticidade no portal da NF-e
<http://www.nfe.fazenda.gov.br/portal/>

Protocolo de autorização de uso

141200029666447 - 14/02/2020 15:37:28

NATUREZA DA OPERAÇÃO

Venda Adquirida Terc

INSCRIÇÃO ESTADUAL

9018057929

IE SUBST. TRIBUTÁRIO

CNPJ

02.816.696/0001-54

DESTINATÁRIO REMETENTE

NOME / RAZÃO SOCIAL

FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE CAMBE

CNPJ / CPF

09.406.126/0001-35

DATA DE EMISSÃO

14/02/2020

ENDEREÇO

RUA OTTO GAERTNER, 65

BAIRRO / DISTRITO

CENTRO

CEP

86.181-300

DATA ENTRADA / SAÍDA

MUNICÍPIO

Cambe

FONE / FAX

4331740187

UF

PR

INSCRIÇÃO ESTADUAL

HORA DA SAÍDA

FATURA / DUPLICATAS

Fatura: 001 Vencimento: 15/03/2020 Valor: 26.404,78

CALCULO DO IMPOSTO

BASE DE CALCULO DO ICMS

26.404,78

VALOR DO ICMS

4.752,86

BC ICMS SUBSTITUIÇÃO

0,00

VALOR ICMS SUBSTITUIÇÃO

0,00

VALOR TOTAL DOS PRODUTOS

26.404,78

VALOR DO FRETE

0,00

VALOR DO SEGURO

0,00

DESCONTO

0,00

OUTRAS DESPESAS

0,00

VALOR DO IPI

0,00

VALOR TOTAL DA NOTA

26.404,78

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

RAZÃO SOCIAL

EXPRESSO PRINCESA DOS CAMPOS

FRETE POR CONTA

0-Contrat. Remet.CIF

CÓDIGO ANTT

PLACA DO VEÍCULO

UF

CNPJ / CPF

80.227.796/0001-59

ENDEREÇO

AVENIDA ANITA GARIBALDI 861 SAO JOSE 84015-050

MUNICÍPIO

Ponta Grossa

UF

PR

INSCRIÇÃO ESTADUAL

2010436039

QUANTIDADE

212

ESPÉCIE

CAIXA

MARCA

NUMERAÇÃO

PESO BRUTO

150,00 Kg

PESO LÍQUIDO

150,00 Kg

DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO

CÓD. PROD.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	NCM	CST	CFOP	UNID.	QUANT.	V. UNITÁRIO	V. TOTAL	BC. ICMS	V. ICMS	V. IPI	A. ICMS	IPI
100185	ALBENDAZOL 40MG/ML 10ML (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 17130017 Qtd: 2.428,00 Venc. 31/08/2021, Lote 17130020 Qtd: 72,00 Venc. 19/12/2021	3004.90.63	0.00	5102	FRC	2.500,00	0,9300	2.325,00	2.325,00	418,50	0,00	18,00	0,00
100336	AMITRIPITILINA CLOR 25MG (C1) (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 24441497 Qtd: 100.000,00 Venc. 25/09/2021	3004.90.39	0.00	5102	CMP	100.000,00	0,0289	2.890,00	2.890,00	520,20	0,00	18,00	0,00
100369	AMOXICILINA 500MG (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 92060160 Qtd: 50.000,00 Venc. 31/10/2021	3004.10.12	0.00	5102	CAP	50.000,00	0,1490	7.450,00	7.450,00	1.341,00	0,00	18,00	0,00
100407	ANLÓDIPINO 5MG NOME COMERCIAL: BESILAPIN - FABRICANTE: GEOLAB Lote 1905989 Qtd: 120.000,00 Venc. 30/06/2021	3004.90.69	0.00	5102	CMP	120.000,00	0,0210	2.520,00	2.520,00	453,60	0,00	18,00	0,00
100866	CARBAMAZEPINA 200MG (G) (C1) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 31222791 Qtd: 65.000,00 Venc. 13/11/2021	3004.90.69	5.00	5102	CMP	65.000,00	0,0950	6.175,00	6.175,00	1.111,50	0,00	18,00	0,00
101256	CLONAZEPAM 2MG (B1) NOME COMERCIAL: ZILEPAM - FABRICANTE: GEOLAB Lote 1911735 Qtd: 19.680,00 Venc. 31/10/2021	3004.90.69	0.00	5102	CMP	19.680,00	0,0460	905,28	905,28	162,95	0,00	18,00	0,00
101251	CLONAZEPAM 2,5MG/ML 20ML (B1) (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: GEOLAB Lote 1909842 Qtd: 400,00 Venc. 30/09/2021	3004.90.69	0.00	5102	FRC	400,00	1,7900	716,00	716,00	128,88	0,00	18,00	0,00
102014	ESPIRONOLACTONA 25MG NOME COMERCIAL: ALDOSTERIN - FABRICANTE: ASPEN Lote B619038 Qtd: 8.000,00 Venc. 30/06/2022	3004.32.20	0.00	5102	CMP	8.000,00	0,1350	1.080,00	1.080,00	194,40	0,00	18,00	0,00
102869	METRONIDAZOL 500MG/5G 50G (G) C/10APL NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: PRATI DONADUZZI Lote 20A81K Qtd: 350,00 Venc. 22/01/2022	3004.90.66	5.00	5102	TUB	350,00	3,7000	1.295,00	1.295,00	233,10	0,00	18,00	0,00
103219	PARACETAMOL 500MG (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: PRATI DONADUZZI Lote 19K17C Qtd: 7.500,00 Venc. 08/11/2021	3004.90.45	5.00	5102	CMP	7.500,00	0,0360	270,00	270,00	48,60	0,00	18,00	0,00

CÁLCULO DO ISSQN

INSCRIÇÃO MUNICIPAL

VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS

0,00

BASE DE CÁLCULO ISSQN

0,00

VALOR DO ISSQN

0,00

DADOS ADICIONAIS

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

Tipo de Contrato: CONTRATO FORNECIMENTO - 91/2019 Tipo de Licitação: 4 - 1885
Empenho - 2136/20 Numero do pedido: 28997 *** LOCAL DE ENTREGA *** CAF - RUA ALFREDO
GUILZILINI, 472, JARDIM PLANALTO VERDE Cambe / PR CEP: 86192-330 (43)3174-0187

***** DADOS BANCÁRIOS *****

- BANCO DO BRASIL - AG 0030-2 - CC 11060-4
- CAIXA ECON. FEDERAL - AG 3304 - OP 003 - CC 00507-5

Valor Aproximado dos Tributos - R\$ 4.752,86

RESERVADO AO FISCO

RECEBEMOS DE PONTAMED FARMACEUTICA LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA ABAIXO

DATA DE RECEBIMENTO

IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR

NF-e

Nº 145660
SÉRIE: 1



PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
RUA FRANCO GRILLO, 374 CEP: 84045-320 PONTA GROSSA/PR
Fone: (42) 2101-5151 pontamed@pontamed.com.br

DANFE
DOCUMENTO AUXILIAR
DA NOTA FISCAL
ELETRÔNICA

0 - ENTRADA
1 - SAIDA

1

Nº 145660

Série: 1
Folha: 2 / 2



003332

Chave de acesso

4120 0202 8166 9600 0154 5500 1000 1456 6017 2370 8643

Consulta de autenticidade no portal da NF-e
<http://www.nfe.fazenda.gov.br/portal/>

Protocolo de autorização de uso

141200029666447 - 14/02/2020 15:37:28

NATUREZA DA OPERAÇÃO

Venda Adquirida Terc

INSCRIÇÃO ESTADUAL

9018057929

IE SUBST. TRIBUTÁRIO

CNPJ

02.816.696/0001-54

DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO

CÓD. PROD.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	NCM	CST	CFOP	UNID.	QUANT.	V. UNITÁRIO	V. TOTAL	BC. ICMS	V. ICMS	V. IPI	A. ICMS	IPI
103947	SULFA + TRIMETOPRIMA 400+80MG (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: PRATI DONADUZZI Lote 19L57G Qtd: 9.000,00 Venc. 12/12/2021	3004.90.72	0.00	5102	CMP	9.000,00	0,0865	778,50	778,50	140,13	0,00	18,00	0,00



PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
RUA FRANCO GRILLO, 374 CEP: 84045-320 PONTA GROSSA/PR
Fone: (42) 2101-5151 pontamed@pontamed.com.br

DANFE

DOCUMENTO AUXILIAR
DA NOTA FISCAL
ELETRÔNICA

0 - ENTRADA
1 - SAÍDA

1

Nº 140223

Série: 1
Folha: 1 / 1



003332

Chave de acesso

4119 1102 8166 9600 0154 5500 1000 1402 2311 9552 7589

Consulta de autenticidade no portal da NF-e
<http://www.nfe.fazenda.gov.br/portal/>

Protocolo de autorização de uso

141190206034006 - 12/11/2019 15:13:47

NATUREZA DA OPERAÇÃO

Venda Adquirida Terc

INSCRIÇÃO ESTADUAL

9018057929

IE SUBST. TRIBUTÁRIO

CNPJ

02.816.696/0001-54

DESTINATÁRIO REMETENTE

NOME / RAZÃO SOCIAL

FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE CAMBE

CNPJ / CPF

09.406.126/0001-35

DATA DE EMISSÃO

12/11/2019

ENDEREÇO

RUA OTTO GAERTNER, 65

BAIRRO / DISTRITO

CENTRO

CEP

86.181-300

DATA ENTRADA / SAÍDA

MUNICÍPIO

Cambe

FONE / FAX

4331740187

UF

PR

INSCRIÇÃO ESTADUAL

HORA DA SAÍDA

FATURA / DUPLICATAS

Fatura: 001 Vencimento: 12/12/2019 Valor: 14.441,64

CÁLCULO DO IMPOSTO

BASE DE CÁLCULO DO ICMS	VALOR DO ICMS	BC ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS
14.441,64	2.599,50	0,00	0,00	14.441,64
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS	VALOR DO IPI
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
VALOR TOTAL DA NOTA				14.441,64

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

RAZÃO SOCIAL

EXPRESSO PRINCESA DOS CAMPOS

FRETE POR CONTA

0-Contrat. Remet.CIF

CÓDIGO ANTT

PLACA DO VEÍCULO

UF

CNPJ / CPF

80.227.796/0001-59

ENDEREÇO

AVENIDA ANITA GARIBALDI 861 SAO JOSE 84015-050

MUNICÍPIO

Ponta Grossa

UF

PR

INSCRIÇÃO ESTADUAL

2010436039

QUANTIDADE

106

ESPÉCIE

CAIXA

MARCA

NUMERAÇÃO

PESO BRUTO

160,00 Kg

PESO LÍQUIDO

160,00 Kg

DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO

CÓD. PROD.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	NCM	CST	CFOP	UNID.	QUANT.	V. UNITÁRIO	V. TOTAL	BC. ICMS	V. ICMS	V. IPI	A. ICMS	IPI
I00185	ALBENDAZOL 40MG/ML 10ML (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 17130017 Qtd: 300,00 Venc. 31/08/2021, Lote 17130016 Qtd: 700,00 Venc. 31/08/2021	3004.90.63	0.00	5102	FRC	1.000,00	0,9300	930,00	930,00	167,40	0,00	18,00	0,00
I00336	AMITRIPTILINA CLOR 25MG (C1) (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 24441477 Qtd: 20.000,00 Venc. 31/07/2021	3004.90.39	0.00	5102	CMP	20.000,00	0,0289	578,00	578,00	104,04	0,00	18,00	0,00
I00369	AMOXICILINA 500MG (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 92060143 Qtd: 30.000,00 Venc. 04/09/2021	3004.10.12	0.00	5102	CAP	30.000,00	0,1490	4.470,00	4.470,00	804,60	0,00	18,00	0,00
I00407	ANLÓDIPINO 5MG NOME COMERCIAL: BESILAPIN - FABRICANTE: GEOLAB Lote 1905989 Qtd: 60.000,00 Venc. 30/06/2021	3004.90.69	0.00	5102	CMP	60.000,00	0,0210	1.260,00	1.260,00	226,80	0,00	18,00	0,00
I00866	CARBAMAZEPINA 200MG (G) (C1) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 31222626 Qtd: 9.500,00 Venc. 31/08/2021, Lote 31222582 Qtd: 6.000,00 Venc. 31/08/2021, Lote 31222584 Qtd: 14.500,00 Venc. 31/08/2021	3004.90.69	5.00	5102	CMP	30.000,00	0,0950	2.850,00	2.850,00	513,00	0,00	18,00	0,00
I01256	CLONAZEPAM 2MG (B1) NOME COMERCIAL: ZILEPAM - FABRICANTE: GEOLAB Lote 1908588 Qtd: 39.840,00 Venc. 31/08/2021	3004.90.69	0.00	5102	CMP	39.840,00	0,0460	1.832,64	1.832,64	329,88	0,00	18,00	0,00
I02869	ESPIRONOLACTONA 25MG NOME COMERCIAL: ALDOSTERIN - FABRICANTE: ASPEN Lote B619022 Qtd: 12.000,00 Venc. 12/04/2022	3004.32.20	0.00	5102	CMP	12.000,00	0,1350	1.620,00	1.620,00	291,60	0,00	18,00	0,00
I03947	METRONIDAZOL 500MG/5G 50G (G) C/10APL NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: PRATI DONADUZZI Lote 191936 Qtd: 150,00 Venc. 12/09/2021	3004.90.66	5.00	5102	TUB	150,00	3,7000	555,00	555,00	99,90	0,00	18,00	0,00
I03947	SULFA + TRIMETOPRIMA 400+80MG (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: PRATI DONADUZZI Lote 19130K Qtd: 4.000,00 Venc. 16/10/2021	3004.90.72	0.00	5102	CMP	4.000,00	0,0865	346,00	346,00	62,28	0,00	18,00	0,00

CÁLCULO DO ISSQN

INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO ISSQN	VALOR DO ISSQN
	0,00	0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

Tipo de Contrato: CONTRATO FORNECIMENTO - 91/2019 Tipo de Licitação: 4 - 1885
Empenho - 17788/19 Numero do pedido: 24347 *** LOCAL DE ENTREGA *** CAF - RUA ALFREDO GUILZILINI, 472, JARDIM PLANALTO VERDE Cambe / PR CEP: 86192-330 (43)3174-0187

RESERVADO AO FISCO

***** DADOS BANCÁRIOS *****
- BANCO DO BRASIL - AG 0030-2 - CC 11060-4
- CAIXA ECON. FEDERAL - AG 3304 - OP 003 - CC 00507-5

Valor Aproximado dos Tributos - R\$ 2.599,50

RECEBEMOS DE PONTAMED FARMACEUTICA LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA ABAIXO

DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	NF-e Nº 140223 SÉRIE: 1
---------------------	---	-------------------------------



PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
RUA FRANCO GRILLO, 374 CEP: 84045-320 PONTA GROSSA/PR
Fone: (42) 2101-5151 pontamed@pontamed.com.br

DANFE
DOCUMENTO AUXILIAR
DA NOTA FISCAL
ELETRÔNICA

0 - ENTRADA
1 - SAÍDA

1

Nº 131977

Série: 1
Folha: 1 / 2

003334



Chave de acesso

4119 0602 8166 9600 0154 5500 1000 1319 7711 6313 4625

Consulta de autenticidade no portal da NF-e
<http://www.nfe.fazenda.gov.br/portal/>

NATUREZA DA OPERAÇÃO

Venda Adquirida Terc

Protocolo de autorização de uso

141190113006255 - 27/06/2019 11:37:03

INSCRIÇÃO ESTADUAL

9018057929

IE SUBST. TRIBUTÁRIO

CNPJ

02.816.696/0001-54

DESTINATÁRIO REMETENTE

NOME / RAZÃO SOCIAL

FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE CAMBE

CNPJ / CPF

09.406.126/0001-35

DATA DE EMISSÃO

27/06/2019

ENDEREÇO

RUA OTTO GAERTNER, 65

BAIRRO / DISTRITO

CENTRO

CEP

86.181-300

DATA ENTRADA / SAÍDA

MUNICÍPIO

Cambe

FONE / FAX

4331740187

UF

PR

INSCRIÇÃO ESTADUAL

HORA DA SAÍDA

FATURA / DUPLICATAS

Fatura: 001 Vencimento: 27/07/2019 Valor: 26.294,05

CALCULO DO IMPOSTO

BASE DE CALCULO DO ICMS	VALOR DO ICMS	BC ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS
26.294,05	4.732,93	0,00	0,00	26.294,05
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS	VALOR DO IPI
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
				VALOR TOTAL DA NOTA
				26.294,05

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

RAZÃO SOCIAL	FRETE POR CONTA	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEÍCULO	UF	CNPJ / CPF
EXPRESSO PRINCESA DOS CAMPOS	0-Contrat. Remet.CIF			PR	80.227.796/0001-59
ENDEREÇO	MUNICÍPIO	UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL		
AVENIDA ANITA GARIBALDI 861 SAO JOSE 84015-050	Ponta Grossa	PR	2010436039		
QUANTIDADE	ESPÉCIE	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO	PESO LÍQUIDO
362	CAIXA			600,00 Kg	600,00 Kg

DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO

CÓD. PROD.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	NCM	CST	CFOP	UNID.	QUANT.	V. UNITÁRIO	V. TOTAL	BC. ICMS	V. ICMS	V. IPI	A. ICMS	IPI
100115	ACIDOS GRAXOS ES+ VIT A+E 200ML ALM NOME COMERCIAL: DERMAEX - FABRICANTE: NUTRIEX Lote 1903041 Qtd: 23,00 Venc. 01/04/2021, Lote 1903036 Qtd: 277,00 Venc. 12/03/2021	1512.19.19	0.00	5102	FRC	300,00	2,8500	855,00	855,00	153,90	0,00	18,00	0,00
100185	ALBENDAZOL 40MG/ML 10ML (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 17130011 Qtd: 1.674,00 Venc. 02/07/2020	3004.90.63	0.00	5102	FRC	1.674,00	0,9300	1.556,82	1.556,82	280,23	0,00	18,00	0,00
100336	AMITRIPTILINA CLOR 25MG (C1) (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 24441358 Qtd: 16.600,00 Venc. 05/11/2020, Lote 24441388 Qtd: 8.500,00 Venc. 31/12/2020, Lote 24441390 Qtd: 74.900,00 Venc. 31/12/2020	3004.90.39	0.00	5102	CMP	100.000,00	0,0289	2.890,00	2.890,00	520,20	0,00	18,00	0,00
100369	AMOXICILINA 500MG (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 92060103 Qtd: 50.000,00 Venc. 07/01/2021	3004.10.12	0.00	5102	CAP	50.000,00	0,1490	7.450,00	7.450,00	1.341,00	0,00	18,00	0,00
100866	CARBAMAZEPINA 200MG (G) (C1) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 31222393 Qtd: 9.500,00 Venc. 31/03/2021, Lote 31222400 Qtd: 40.500,00 Venc. 31/03/2021	3004.90.69	5.00	5102	CMP	50.000,00	0,0950	4.750,00	4.750,00	855,00	0,00	18,00	0,00
101251	CLONAZEPAM 2,5MG/ML 20ML (B1) (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: GEOLAB Lote 1813350 Qtd: 500,00 Venc. 30/11/2020	3004.90.69	0.00	5102	FRC	500,00	1,7900	895,00	895,00	161,10	0,00	18,00	0,00
103014	NITROFURANTOINA 100MG (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 6624118 Qtd: 4.760,00 Venc. 30/06/2020	3004.90.49	5.00	5102	CAP	4.760,00	0,2300	1.094,80	1.094,80	197,06	0,00	18,00	0,00
103219	PARACETAMOL 500MG (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: PRATI DONADUZZI Lote 18F515 Qtd: 17.500,00 Venc. 05/06/2020, Lote 18F517 Qtd: 72.000,00 Venc. 05/06/2020, Lote 18F619 Qtd: 500,00 Venc. 30/06/2020	3004.90.45	5.00	5102	CMP	90.000,00	0,0360	3.240,00	3.240,00	583,20	0,00	18,00	0,00

CÁLCULO DO ISSQN

INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO ISSQN	VALOR DO ISSQN
	0,00	0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS

<p>INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES</p> <p>Tipo de Contrato: CONTRATO FORNECIMENTO - 91/2019 Tipo de Licitação: 4 - 1885 Empenho - 9598/19 Numero do pedido: 17573 *** LOCAL DE ENTREGA *** CAF - RUA ALFREDO GUIZILINI, 472, JARDIM PLANALTO VERDE Cambe / PR CEP: 86192-330 (43) 3174-0187</p> <p>***** DADOS BANCÁRIOS ***** - BANCO DO BRASIL - AG 0030-2 - CC 11060-4 - CAIXA ECON. FEDERAL - AG 3304 - OP 003 - CC 00507-5</p> <p>Valor Aproximado dos Tributos - R\$ 4.812,02</p>	RESERVADO AO FISCO
--	--------------------

RECEBEMOS DE PONTAMED FARMACEUTICA LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA ABAIXO

DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	NF-e Nº 131977 SÉRIE: 1
---------------------	---	-------------------------------



PONTAMED FARMACEUTICA LTDA
RUA FRANCO GRILLO, 374 CEP: 84045-320 PONTA GROSSA/PR
Fone: (42) 2101-5151 pontamed@pontamed.com.br

DANFE
DOCUMENTO AUXILIAR
DA NOTA FISCAL
ELETRÔNICA

0 - ENTRADA
1 - SAIDA

1

Nº 131977

Série: 1
Folha: 2 / 2

003335



Chave de acesso

4119 0602 8166 9600 0154 5500 1000 1319 7711 6313 4625

Consulta de autenticidade no portal da NF-e
<http://www.nfe.fazenda.gov.br/portal/>

NATUREZA DA OPERAÇÃO

Venda Adquirida Terc

Protocolo de autorização de uso

141190113006255 - 27/06/2019 11:37:03

INSCRIÇÃO ESTADUAL
9018057929

IE SUBST. TRIBUTÁRIO

CNPJ
02.816.696/0001-54

DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO

CÓD. PROD.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	NCM	CST	CFOP	UNID.	QUANT.	V. UNITÁRIO	V. TOTAL	BC. ICMS	V. ICMS	V. IPI	A. ICMS	IPI
103942	SULFA + TRIMETOPRIMA 200+40MG/5ML 100ML (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 2753166 Qtd: 200,00 Venc. 31/03/2021	3004.90.72	5.00	5102	FRC	200,00	1,6000	320,00	320,00	57,60	0,00	18,00	0,00
100410	ANLÓDIPINO 5MG (G) NOME COMERCIAL: GENERICO - FABRICANTE: TEUTO Lote 9013726 Qtd: 99.990,00 Venc. 30/11/2020	3004.20.51	0.00	5102	CMP	99.990,00	0,0210	2.099,79	2.099,79	377,96	0,00	18,00	0,00
104528	LORATADINA 10MG NOME COMERCIAL: LORATAMED - FABRICANTE: CIMED Lote 1908172 Qtd: 24.840,00 Venc. 31/05/2021	3003.90.79	0.00	5102	CMP	24.840,00	0,0460	1.142,64	1.142,64	205,68	0,00	18,00	0,00