



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ALENDRONATO DE SODIO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.208937/2010-01	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	23/12/2013
<b>Nome Comercial</b>	ALENDRONATO DE SODIO	<b>Registro</b>	103700604	<b>Vencimento do registro</b>	12/2028
<b>Princípio Ativo</b>	alendronato de sódio			<b>Medicamento de referência</b>	FOSAMAX
<b>Classe Terapêutica</b>	SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSEA			<b>ATC</b>	SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSEA
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	70 MG COM CT BL AL PVC TRANS X 2 <b>ATIVA</b>	1037006040017	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
2	70 MG COM CT BL AL PVC TRANS X 4 <b>ATIVA</b>	1037006040025	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
3	70 MG COM CT BL AL PVC TRANS X 8 <b>ATIVA</b>	1037006040033	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
4	70 MG COM CT BL AL PVC TRANS X 12 <b>ATIVA</b>	1037006040041	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
5	70 MG COM CT BL AL PVC TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1037006040051	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
6	70 MG COM CT BL AL PVC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1037006040068	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses



7	70 MG COM CT BL AL PVC TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1037006040076	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
8	70 MG COM CT BL AL PVDC TRANS X 2 <b>ATIVA</b>	1037006040084	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
9	70 MG COM CT BL AL PVDC TRANS X 4 <b>ATIVA</b>	1037006040092	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
10	70 MG COM CT BL AL PVDC TRANS X 8 <b>ATIVA</b>	1037006040106	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
11	70 MG COM CT BL AL PVDC TRANS X 12 <b>ATIVA</b>	1037006040114	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
12	70 MG COM CT BL AL PVDC TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1037006040122	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
13	70 MG COM CT BL AL PVDC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1037006040130	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses
14	70 MG COM CT BL AL PVDC TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1037006040149	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/2013	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMBROXOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	<b>CNPJ</b>	06.628.333/0001-46	<b>Autorização</b>	1.01.085-1
<b>Processo</b>	25351.154902/2008-71	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	31/08/2009
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL	<b>Registro</b>	110850039	<b>Vencimento do registro</b>	08/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL			<b>Medicamento de referência</b>	MUCOSOLVAN
<b>Classe Terapêutica</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO			<b>ATC</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP <b>ATIVA</b>	1108500390018	XAROPE	31/08/2009	24 meses
2	6MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 100ML + 60 COP <b>ATIVA</b>	1108500390026	XAROPE	31/08/2009	24 meses
3	6MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100ML + 100 COP <b>ATIVA</b>	1108500390034	XAROPE	31/08/2009	24 meses
4	6MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120ML + COP <b>ATIVA</b>	1108500390042	XAROPE	31/08/2009	24 meses
5	6MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 120 ML +60 COP <b>ATIVA</b>	1108500390050	XAROPE	31/08/2009	24 meses



6	6MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120ML + 100 COP <b>ATIVA</b>	1108500390069	XAROPE	31/08/2009	
7	3MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP <b>ATIVA</b>	1108500390077	XAROPE	31/08/2009	24 meses
8	3MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 100ML + 60 COP <b>ATIVA</b>	1108500390085	XAROPE	31/08/2009	24 meses
9	3MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100ML + 100 COP <b>ATIVA</b>	1108500390093	XAROPE	31/08/2009	24 meses
10	3MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120ML + COP <b>ATIVA</b>	1108500390107	XAROPE	31/08/2009	24 meses
11	3MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 120ML +60 COP <b>ATIVA</b>	1108500390115	XAROPE	31/08/2009	24 meses
12	3MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120ML + 100 COP <b>ATIVA</b>	1108500390123	XAROPE	31/08/2009	24 meses
13	6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1108500390131	XAROPE	31/08/2009	24 meses
14	6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1108500390141	XAROPE	31/08/2009	24 meses
15	3MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1108500390158	XAROPE	31/08/2009	24 meses
16	3MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1108500390166	XAROPE	31/08/2009	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: cloridrato de amiodarona

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.679230/2012-34	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	02/07/2018
<b>Nome Comercial</b>	cloridrato de amiodarona	<b>Registro</b>	154230277	<b>Vencimento do registro</b>	07/2028
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA			<b>Medicamento de referência</b>	ATLANSIL
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIARRITMICOS			<b>ATC</b>	ANTIARRITMICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542302770014	Comprimido	02/07/2018	24 meses
2	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542302770022	Comprimido	02/07/2018	24 meses
3	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542302770030	Comprimido	02/07/2018	24 meses
4	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 420 <b>ATIVA</b>	1542302770049	Comprimido	02/07/2018	24 meses
5	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1542302770057	Comprimido	02/07/2018	24 meses



6	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1542302770065	Comprimido	02/07/2018	
7	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542302770073	Comprimido	02/07/2018	24 meses
8	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542302770081	Comprimido	02/07/2018	24 meses
9	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542302770091	Comprimido	02/07/2018	24 meses
10	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 420 <b>ATIVA</b>	1542302770103	Comprimido	02/07/2018	24 meses
11	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1542302770111	Comprimido	02/07/2018	24 meses
12	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1542302770121	Comprimido	02/07/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: AMINOFILINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.552748/2007-19	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	13/04/2009
<b>Nome Comercial</b>	AMINOFILINA	<b>Registro</b>	113430165	<b>Vencimento do registro</b>	04/2029
<b>Princípio Ativo</b>	AMINOFILINA			<b>Medicamento de referência</b>	Aminofilina Sandoz
<b>Classe Terapêutica</b>	BRONCODILATADORES			<b>ATC</b>	BRONCODILATADORE
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1134301650019	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
2	100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1134301650027	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1134301650035	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: cloridrato de amiodarona

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.679230/2012-34	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	02/07/2018
<b>Nome Comercial</b>	cloridrato de amiodarona	<b>Registro</b>	154230277	<b>Vencimento do registro</b>	07/2028
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA			<b>Medicamento de referência</b>	ATLANSIL
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIARRITMICOS			<b>ATC</b>	ANTIARRITMICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542302770014	Comprimido	02/07/2018	24 meses
2	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542302770022	Comprimido	02/07/2018	24 meses
3	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542302770030	Comprimido	02/07/2018	24 meses
4	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 420 <b>ATIVA</b>	1542302770049	Comprimido	02/07/2018	24 meses
5	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1542302770057	Comprimido	02/07/2018	24 meses





6	100MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1542302770065	Comprimido	02/07/2018	24 meses
7	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542302770073	Comprimido	02/07/2018	24 meses
8	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542302770081	Comprimido	02/07/2018	24 meses
9	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542302770091	Comprimido	02/07/2018	24 meses
10	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 420 <b>ATIVA</b>	1542302770103	Comprimido	02/07/2018	24 meses
11	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1542302770111	Comprimido	02/07/2018	24 meses
12	200MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1542302770121	Comprimido	02/07/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: AMIORON

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.221106/2002-66	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	23/01/2003
<b>Nome Comercial</b>	AMIORON	<b>Registro</b>	154230002	<b>Vencimento do registro</b>	01/2028
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIARRITMICOS			<b>ATC</b>	ANTIARRITMICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542300020018	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1542300020026	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542300020034	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1542300020042	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
5	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542300020050	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
6	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542300020069	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1542300020077	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses



8	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542300020085	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
9	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542300020093	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
10	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1542300020107	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: amoxicilina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.107067/2006-19	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	25/08/2008
<b>Nome Comercial</b>	amoxicilina	<b>Registro</b>	125680147	<b>Vencimento do registro</b>	08/2028
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA			<b>Medicamento de referência</b>	Amoxil
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			<b>ATC</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801470017	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 21 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801470025	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
3	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 120 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801470033	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
4	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 210 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801470041	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 480 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801470051	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses



6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 840 <b>ATIVA</b>	1256801470068	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
7	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801470076	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Amoxicilina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.112705/2006-13	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	12/05/2008
<b>Nome Comercial</b>	Amoxicilina	<b>Registro</b>	125680156	<b>Vencimento do registro</b>	05/2028
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA			<b>Medicamento de referência</b>	Amoxil
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			<b>ATC</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP <b>ATIVA</b>	1256801560016	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
2	50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1256801560024	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
3	50 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + COP <b>ATIVA</b>	1256801560032	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
4	50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1256801560040	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
5	50 MG/ML PO P/ SUSP OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560059	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses



6	50 MG/ML PO P/ SUSP OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560067	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
7	50 MG/ML PO P/ SUSP OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560075	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
8	50 MG/ML PO P/ SUSP OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 CP MED ( EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560083	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
9	100 MG/ML PO P/ SUSP OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560091	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
10	100 MG/ML PO P/ SUSP OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560105	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
11	100 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560113	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
12	100 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560121	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
19	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS TRANSL X 60 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560199	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
20	50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS TRANSL X 60 ML + 50 COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560202	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
21	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS TRANSL X 150 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560210	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
22	50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS TRANSL X 150 ML + 50 COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560229	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
23	100 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS TRANSL X 150 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560237	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses

24	100 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS TRANSL X 150 ML + 50 COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560245	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008
----	--	---------------	---------------------------	------------







Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Amoxicilina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.112705/2006-13	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	12/05/2008
<b>Nome Comercial</b>	Amoxicilina	<b>Registro</b>	125680156	<b>Vencimento do registro</b>	05/2028
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA			<b>Medicamento de referência</b>	Amoxil
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			<b>ATC</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP <b>ATIVA</b>	1256801560016	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
2	50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1256801560024	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
3	50 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + COP <b>ATIVA</b>	1256801560032	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
4	50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1256801560040	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
5	50 MG/ML PO P/ SUSP OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560059	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses



6	50 MG/ML PO P/ SUSP OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560067	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
7	50 MG/ML PO P/ SUSP OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560075	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
8	50 MG/ML PO P/ SUSP OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 CP MED ( EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560083	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
9	100 MG/ML PO P/ SUSP OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560091	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
10	100 MG/ML PO P/ SUSP OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560105	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
11	100 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560113	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
12	100 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560121	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
19	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS TRANSL X 60 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560199	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
20	50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS TRANSL X 60 ML + 50 COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560202	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
21	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS TRANSL X 150 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560210	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
22	50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS TRANSL X 150 ML + 50 COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560229	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
23	100 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS TRANSL X 150 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560237	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses



24	100 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS TRANSL X 150 ML + 50 COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801560245	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
----	--	---------------	---------------------------	------------	-------------

*Handwritten mark*

*Handwritten signature*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ampicilina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.094665/2008-82	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	22/12/2008
<b>Nome Comercial</b>	ampicilina	<b>Registro</b>	125680201	<b>Vencimento do registro</b>	12/2028
<b>Princípio Ativo</b>	AMPICILINA			<b>Medicamento de referência</b>	AMPLACILINA
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			<b>ATC</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 12 <b>ATIVA</b>	1256802010011	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 21 <b>ATIVA</b>	1256802010028	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
3	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 210 <b>ATIVA</b>	1256802010036	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
4	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 120 <b>ATIVA</b>	1256802010044	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 840 <b>ATIVA</b>	1256802010052	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses



6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 480 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802010060	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
7	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 70 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802010079	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
8	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 140 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802010087	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
9	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802010095	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
10	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 350 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802010109	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: AMPICILINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.108822/2006-82	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	12/05/2008
<b>Nome Comercial</b>	AMPICILINA	<b>Registro</b>	125680144	<b>Vencimento do registro</b>	05/2028
<b>Princípio Ativo</b>	AMPICILINA			<b>Medicamento de referência</b>	AMPLACILINA
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			<b>ATC</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1256801440010	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
2	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440029	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
3	50 MG/ ML SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML +CP MED <b>ATIVA</b>	1256801440037	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
4	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440045	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
5	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED&nbsp;01 <b>ATIVA</b>	1256801440053	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses



6	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440061	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
7	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1256801440071	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
8	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440088	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
9	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1256801440096	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
10	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440101	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
11	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 150 ML + CP MED 11 <b>ATIVA</b>	1256801440118	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses
12	50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 150 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440126	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12/05/2008	24 meses



## Detalhe do Produto: PRESS PLUS

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	49.475.833/0001-06	<b>Autorização</b>	1.00.97444
<b>Processo</b>	25000.052251/9996	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	21/12/2001
<b>Nome Comercial</b>	PRESS PLUS	<b>Registro</b>	109740145	<b>Vencimento do registro</b>	12/2026
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLODIPINO, CLORIDRATO DE BENAZEPRIL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1097401450013	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/12/2001	24 meses
2	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1097401450021	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/12/2001	24 meses
3	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1097401450031	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/12/2001	24 meses
4	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1097401450048	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/09/2002	24 meses
5	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1097401450056	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/09/2002	24 meses
6	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1097401450064	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/09/2002	24 meses





7	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1097401450072	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/09/2002	24 meses
8	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1097401450080	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/09/2002	24 meses
9	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1097401450099	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/09/2002	24 meses
10	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1097401450102	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/12/2001	24 meses
11	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1097401450110	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/12/2001	24 meses
12	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1097401450129	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/12/2001	24 meses
13	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1097401450137	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/12/2001	24 meses
14	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1097401450145	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/12/2001	24 meses
15	5 MG+ 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1097401450153	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/12/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BESILATO DE ANLODIPINO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.448867/2011-30	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	18/11/2013
<b>Nome Comercial</b>	BESILATO DE ANLODIPINO	<b>Registro</b>	154230207	<b>Vencimento do registro</b>	11/2028
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLODIPINO			<b>Medicamento de referência</b>	NORVASC
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1542302070012	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1542302070020	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <b>ATIVA</b>	1542302070039	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
4	5 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 <b>ATIVA</b>	1542302070047	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
5	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1542302070055	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
6	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1542302070063	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
7	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <b>ATIVA</b>	1542302070071	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses



8	10 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1542302070081	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013
---	--	---------------	--------------------	------------

*Handwritten mark*

*Handwritten signature*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BESILATO DE ANLODIPINO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.448867/2011-30	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	18/11/2013
<b>Nome Comercial</b>	BESILATO DE ANLODIPINO	<b>Registro</b>	154230207	<b>Vencimento do registro</b>	11/2028
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLODIPINO			<b>Medicamento de referência</b>	NORVASC
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1542302070012	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1542302070020	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <b>ATIVA</b>	1542302070039	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
4	5 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 <b>ATIVA</b>	1542302070047	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
5	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1542302070055	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
6	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1542302070063	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
7	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <b>ATIVA</b>	1542302070071	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses

8	10 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1542302070081	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013
---	--	---------------	--------------------	------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: atenolol

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.107626/2006-91	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/09/2007
<b>Nome Comercial</b>	atenolol	<b>Registro</b>	125680146	<b>Vencimento do registro</b>	09/2027
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL			<b>Medicamento de referência</b>	Atenol
<b>Classe Terapêutica</b>	BETABLOQUEADORES SIMPLES			<b>ATC</b>	BETABLOQUEADORES SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801460011	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801460021	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801460038	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
4	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801460046	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
5	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801460054	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801460062	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses



7	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801460070	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
8	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801460089	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801460097	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
10	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801460100	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
11	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801460119	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
12	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801460127	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
13	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460135	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
14	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460143	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
15	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460151	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
16	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460161	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
17	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460178	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
18	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460186	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
19	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460194	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
20	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460208	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
21	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460216	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses

22	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460224	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
23	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460232	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
24	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460240	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses







Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: atenolol

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.107626/2006-91	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/09/2007
<b>Nome Comercial</b>	atenolol	<b>Registro</b>	125680146	<b>Vencimento do registro</b>	09/2027
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL			<b>Medicamento de referência</b>	Atenol
<b>Classe Terapêutica</b>	BETABLOQUEADORES SIMPLES			<b>ATC</b>	BETABLOQUEADORES SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801460011	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801460021	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801460038	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
4	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801460046	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
5	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801460054	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801460062	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses



7	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801460070	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
8	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801460089	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801460097	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
10	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801460100	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
11	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801460119	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
12	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801460127	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
13	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460135	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
14	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460143	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
15	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460151	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
16	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460161	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
17	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460178	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
18	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460186	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
19	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460194	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
20	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460208	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
21	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460216	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses



22	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460224	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
23	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460232	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
24	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460240	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: atenolol

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.107626/2006-91	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/09/2007
<b>Nome Comercial</b>	atenolol	<b>Registro</b>	125680146	<b>Vencimento do registro</b>	09/2027
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL			<b>Medicamento de referência</b>	Atenol
<b>Classe Terapêutica</b>	BETABLOQUEADORES SIMPLES			<b>ATC</b>	BETABLOQUEADORES SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801460011	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801460021	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801460038	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
4	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801460046	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
5	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801460054	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801460062	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses



7	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801460070	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
8	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801460089	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801460097	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
10	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801460100	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
11	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801460119	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
12	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801460127	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
13	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460135	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
14	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460143	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
15	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460151	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
16	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460161	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
17	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460178	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
18	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460186	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
19	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460194	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
20	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460208	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
21	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460216	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses



22	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460224	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
23	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460232	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
24	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801460240	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: AZITROMICINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.235466/2007-50	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	26/05/2008
<b>Nome Comercial</b>	AZITROMICINA	<b>Registro</b>	125680185	<b>Vencimento do registro</b>	05/2028
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA			<b>Medicamento de referência</b>	ZITROMAX
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 12 ML + SER DOSAD <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801850014	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	26/05/2008	24 meses
2	40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 12 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801850022	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	26/05/2008	24 meses
3	40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 8 ML + SER DOSAD <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801850030	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	26/05/2008	24 meses



4	40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 8 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801850049	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	
5	40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801850057	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
6	40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + 50 SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801850065	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
7	40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801850073	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
8	40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + 50 SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801850081	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: AZITROMICINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.235466/2007-50	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	26/05/2008
<b>Nome Comercial</b>	AZITROMICINA	<b>Registro</b>	125680185	<b>Vencimento do registro</b>	05/2028
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA			<b>Medicamento de referência</b>	ZITROMAX
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 12 ML + SER DOSAD <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801850014	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
2	40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 12 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801850022	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
3	40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 8 ML + SER DOSAD <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801850030	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses



4	40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 8 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801850049	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
5	40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801850057	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
6	40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + 50 SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801850065	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
7	40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801850073	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
8	40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + 50 SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801850081	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: AZITROMICINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.209952/2007-12	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	02/06/2008
<b>Nome Comercial</b>	AZITROMICINA	<b>Registro</b>	125680183	<b>Vencimento do registro</b>	06/2028
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			<b>Medicamento de referência</b>	ZITROMAX
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 2 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801830013	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 3 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801830021	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 80 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801830031	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 120 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801830048	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 300 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801830056	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses



6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 450 <b>ATIVA</b>	1256801830064	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 60 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801830072	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses
10	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 150 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801830102	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 210 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801830110	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses
12	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 5 <b>ATIVA</b>	1256801830129	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BENZODERM

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARMASCIENCE INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A	<b>CNPJ</b>	25.773.037/0001-83	<b>Autorização</b>	1.01.717-3
<b>Processo</b>	25000.041004/9611	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	06/10/1997
<b>Nome Comercial</b>	BENZODERM	<b>Registro</b>	117170002	<b>Vencimento do registro</b>	10/2027
<b>Princípio Ativo</b>	BENZOATO DE BENZILA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS			<b>ATC</b>	ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 G/ML EMU TOP CT FR VD AMB X 60 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1171700020013	EMULSAO TOPICA	03/10/2001	24 meses
2	0,25 G/ML EMU TOP CT FR VD AMB X 100 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1171700020021	EMULSAO TOPICA	03/10/2001	24 meses
3	9,0 G SAB CT FILME POLIEST X 60 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1171700020031	SABONETE	01/02/2001	36 meses
5	0,25 G/ML EMU TOP CT FR PET AMB X 60 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1171700020056	EMULSAO TOPICA	06/10/1997	24 meses
6	0,25 G/ML EMU TOP CT FR PET AMB X 100 ML <b>ATIVA</b>	1171700020064	EMULSAO TOPICA	06/10/1997	24 meses
7	100 MG/G SAB CT FIL PP X 60 G <b>ATIVA</b>	1171700020072	SABONETE	06/10/1997	24 meses



*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: PLENAX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	MERCK S/A	<b>CNPJ</b>	33.069.212/0001-84	<b>Autorização</b>	1.00.089-8
<b>Processo</b>	25000.008650/9216	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	30/06/2000
<b>Nome Comercial</b>	PLENAX	<b>Registro</b>	100890192	<b>Vencimento do registro</b>	06/2003
<b>Princípio Ativo</b>				<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS			<b>ATC</b>	CEFALOSPORINAS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	-
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG CAP GEL DURA EST CART BL AL PLAS INC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920011	*****	30/06/2000	36 meses
2	200 MG CAP GEL DURA EST CART BL AL PLAS INC X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920021	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/06/2000	36 meses
3	37,736 MG/G PO SUS OR EST CART FR VD AMB X 50 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920038	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	02/04/2001	24 meses
4	37,736 MG/G PO SUS OR EST CART FR VD AMB X 100 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920046	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	21/05/2001	24 meses
5	50 MG/ML GRAN EST CART 10 ENV AL POLIET X 2 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920054	GRANULADO SIMPLES	30/06/2000	36 meses



6	50 MG/ML GRAN EST CART 20 ENV AL POLIET X 2 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920062	GRANULADO SIMPLES	30/06/2000	36 meses
7	50 MG/ML GRAN EST CART 25 ENV AL POLIET X 2 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920070	GRANULADO SIMPLES	30/06/2000	36 meses
8	50 MG/ML GRAN EST CART 50 ENV AL POLIET X 2 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920089	GRANULADO SIMPLES	30/06/2000	36 meses
9	400 MG CAP GEL DURA EST CART BL AL PLAS INC X 05 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920097	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/06/2000	36 meses
10	400 MG CAP GEL DURA EST CART BL AL PLAS INC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920100	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/06/2000	36 meses
11	400 MG CAP GEL DURA EST CART BL AL PLAS INC X 3 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1008901920119	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/06/2000	36 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE BROMEXINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001- 02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25351.451990/2015- 86	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	13/03/2017
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE BROMEXINA	<b>Registro</b>	141070133	<b>Vencimento do registro</b>	03/2027
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE BROMEXINA			<b>Medicamento de referência</b>	BISOLVON
<b>Classe Terapêutica</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO			<b>ATC</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,8 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1410701330013	XAROPE	13/03/2017	24 meses
2	0,8 MG/ML XPE CT 50 FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1410701330021	XAROPE	13/03/2017	24 meses
3	1,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1410701330031	XAROPE	13/03/2017	24 meses
4	1,6 MG/ML XPE CT 50 FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1410701330048	XAROPE	13/03/2017	24 meses



*Handwritten mark*

*Handwritten mark*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE BROMEXINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25351.451990/2015-86	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	13/03/2017
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE BROMEXINA	<b>Registro</b>	141070133	<b>Vencimento do registro</b>	03/2027
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE BROMEXINA			<b>Medicamento de referência</b>	BISOLVON
<b>Classe Terapêutica</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO			<b>ATC</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,8 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1410701330013	XAROPE	13/03/2017	24 meses
2	0,8 MG/ML XPE CT 50 FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1410701330021	XAROPE	13/03/2017	24 meses
3	1,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1410701330031	XAROPE	13/03/2017	24 meses
4	1,6 MG/ML XPE CT 50 FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1410701330048	XAROPE	13/03/2017	24 meses



*Handwritten mark*

*Handwritten mark*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	<u>25351.411295/2006-91</u>	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	11/02/2008
<b>Nome Comercial</b>	BROMOPRIDA	<b>Registro</b>	125680180	<b>Vencimento do registro</b>	02/2028
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA			<b>Medicamento de referência</b>	PLAMET
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			<b>ATC</b>	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1256801800017	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1256801800025	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801800033	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses
4	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801800041	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses
5	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801800051	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses
6	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANSX 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801800068	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses



7	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801800076	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008
---	---	---------------	--------------------	------------

*Handwritten mark*

*Handwritten signature*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.025531/2003-15	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	08/10/2003
<b>Nome Comercial</b>	BROMOPRIDA	<b>Registro</b>	125680093	<b>Vencimento do registro</b>	10/2028
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA			<b>Medicamento de referência</b>	DIGESAN
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			<b>ATC</b>	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800930014	SOLUÇÃO ORAL	08/10/2003	24 meses
2	4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800930022	SOLUÇÃO ORAL	08/10/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CAPTOPRIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.233443/2006-20	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	20/08/2007
<b>Nome Comercial</b>	CAPTOPRIL	<b>Registro</b>	125680153	<b>Vencimento do registro</b>	08/2027
<b>Princípio Ativo</b>	CAPTOPRIL			<b>Medicamento de referência</b>	CAPOTEN
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256801530011	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
2	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801530028	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
3	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150 <b>ATIVA</b>	1256801530036	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
4	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801530044	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256801530052	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801530060	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
7	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150 <b>ATIVA</b>	1256801530079	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses





8	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801530087	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
9	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256801530095	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
10	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801530109	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
11	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150 <b>ATIVA</b>	1256801530117	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
12	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801530125	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
13	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530133	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
14	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530141	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
15	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530151	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
16	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530168	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
17	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530176	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
18	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530184	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
19	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530192	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
20	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530206	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
21	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530214	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
22	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530222	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses

*Handwritten mark*

*Handwritten signature*



23	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530230	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
24	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530249	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
25	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801530257	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
26	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801530265	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
27	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1256801530273	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
28	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1256801530281	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
29	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 <b>ATIVA</b>	1256801530291	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
30	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480 <b>ATIVA</b>	1256801530303	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
31	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900 <b>ATIVA</b>	1256801530311	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
32	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 960 <b>ATIVA</b>	1256801530321	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CAPTOPRIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.233443/2006-20	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	20/08/2007
<b>Nome Comercial</b>	CAPTOPRIL	<b>Registro</b>	125680153	<b>Vencimento do registro</b>	08/2027
<b>Princípio Ativo</b>	CAPTOPRIL			<b>Medicamento de referência</b>	CAPOTEN
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256801530011	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
2	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801530028	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
3	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150 <b>ATIVA</b>	1256801530036	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
4	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801530044	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256801530052	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801530060	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
7	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150 <b>ATIVA</b>	1256801530079	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses

8	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801530087	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
9	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256801530095	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
10	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801530109	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
11	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150 <b>ATIVA</b>	1256801530117	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
12	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801530125	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
13	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530133	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
14	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530141	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
15	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530151	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
16	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530168	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
17	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530176	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
18	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530184	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
19	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530192	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
20	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530206	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
21	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530214	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
22	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530222	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses





23	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530230	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
24	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801530249	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
25	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801530257	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
26	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801530265	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
27	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1256801530273	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
28	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1256801530281	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
29	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 <b>ATIVA</b>	1256801530291	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
30	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480 <b>ATIVA</b>	1256801530303	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
31	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900 <b>ATIVA</b>	1256801530311	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
32	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 960 <b>ATIVA</b>	1256801530321	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses

*CPD*

*P*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CARVEDILOL

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

2	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730021	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
4	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730048	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730099	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
11	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730110	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
12	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730129	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



13	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730137	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
14	6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023510730145	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
20	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730201	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
21	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730218	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
23	25 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730234	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
27	25 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*



34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
36	12,5 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730366	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
37	12,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730374	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
38	25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730382	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
39	25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730390	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
40	25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730404	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CARVEDILOL

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

2	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730021	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
4	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730048	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730099	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
11	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730110	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
12	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730129	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



13	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730137	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
14	6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023510730145	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
20	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730201	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
21	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730218	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
23	25 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730234	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
27	25 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
36	12,5 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730366	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
37	12,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730374	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
38	25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730382	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
39	25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730390	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
40	25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730404	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CARVEDILOL

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

2	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730021	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
4	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730048	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730099	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
11	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730110	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
12	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730129	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



13	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730137	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
14	6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023510730145	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
20	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730201	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
21	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730218	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
23	25 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730234	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
27	25 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
36	12,5 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730366	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
37	12,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730374	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
38	25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730382	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
39	25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730390	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
40	25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730404	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CARVEDILOL

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

2	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730021	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
4	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730048	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730099	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
11	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730110	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
12	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730129	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



13	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730137	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
14	6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023510730145	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
20	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730201	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
21	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730218	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
23	25 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1023510730234	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
27	25 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <b>ATIVA</b>	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <b>ATIVA</b>	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses





34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
36	12,5 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730366	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
37	12,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730374	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
38	25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730382	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
39	25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730390	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
40	25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730404	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CEFALEXINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	<b>CNPJ</b>	05.439.635/0001-03	<b>Autorização</b>	1.05.562-2
<b>Processo</b>	25351.000220/2006-88	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	17/07/2006
<b>Nome Comercial</b>	CEFALEXINA	<b>Registro</b>	155620023	<b>Vencimento do registro</b>	07/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA MONOIDRATADA			<b>Medicamento de referência</b>	KEFLEX
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS			<b>ATC</b>	CEFALOSPORINAS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8 <b>ATIVA</b>	1556200230010	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 <b>ATIVA</b>	1556200230029	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 <b>ATIVA</b>	1556200230037	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
4	1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8 <b>ATIVA</b>	1556200230045	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
5	1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 <b>ATIVA</b>	1556200230053	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
6	1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 <b>ATIVA</b>	1556200230061	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1556200230071	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses



*Handwritten mark*

*Handwritten signature*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CEFALEXINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	<b>CNPJ</b>	05.439.635/0001-03	<b>Autorização</b>	1.05.562-2
<b>Processo</b>	25351.434257/2005-25	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	10/07/2006
<b>Nome Comercial</b>	CEFALEXINA	<b>Registro</b>	155620022	<b>Vencimento do registro</b>	07/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA MONOIDRATADA			<b>Medicamento de referência</b>	KEFLEX
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS			<b>ATC</b>	CEFALOSPORINAS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COL <b>ATIVA</b>	1556200220015	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
2	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL <b>ATIVA</b>	1556200220023	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
3	100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1556200220031	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
4	100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1556200220041	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
5	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP <b>ATIVA</b>	1556200220058	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses

6	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP <b>ATIVA</b>	1556200220066	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006
---	--	---------------	----------------	------------



*Handwritten mark*

*Handwritten mark*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: cetoconazol

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	<u>25351.434605/2007-26</u>	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	28/04/2008
<b>Nome Comercial</b>	cetoconazol	<b>Registro</b>	125680192	<b>Vencimento do registro</b>	04/2028
<b>Princípio Ativo</b>	CETOCONAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	nizoral
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIMICOTICO			<b>ATC</b>	ANTIMICOTICO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1256801920012	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
2	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1256801920020	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801920039	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 <b>ATIVA</b>	1256801920047	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
5	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1256801920055	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
6	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801920063	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
7	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801920071	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses



8	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801920081	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	
9	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801920098	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CETOCONAZOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25351.067276/2006-12	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	28/08/2006
<b>Nome Comercial</b>	CETOCONAZOL	<b>Registro</b>	141070058	<b>Vencimento do registro</b>	08/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CETOCONAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	NIZORAL
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIMICOTICO			<b>ATC</b>	ANTIMICOTICO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ G CREM DERM CT BG AL X 30 G <b>ATIVA</b>	1410700580016	CREME DERMATOLOGICO	28/08/2006	24 meses
2	20 MG/ G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G <b>ATIVA</b>	1410700580024	CREME DERMATOLOGICO	28/08/2006	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CETOCONAZOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CIMED INDUSTRIA S.A	<b>CNPJ</b>	02.814.497/0001-07	<b>Autorização</b>	1.04.381-0
<b>Processo</b>	25351.095417/2006-97	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	23/10/2006
<b>Nome Comercial</b>	CETOCONAZOL	<b>Registro</b>	143810105	<b>Vencimento do registro</b>	10/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CETOCONAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	NIZORAL
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIMICOTICO			<b>ATC</b>	ANTIMICOTICO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML XAMP CT FR PLAS OPC X 100 ML <b>ATIVA</b>	1438101050011	Xampu	23/10/2006	24 meses
2	20 MG/ML XAMP CT FR PLAS OPC X 120 ML <b>ATIVA</b>	1438101050028	Xampu	23/10/2006	24 meses
3	20 MG/ML XAMP CT FR PLAS OPC X 240 ML <b>ATIVA</b>	1438101050036	Xampu	23/10/2006	24 meses

*Handwritten mark*

*Handwritten mark*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Cimetidina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.257185/2007-58	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/03/2008
<b>Nome Comercial</b>	Cimetidina	<b>Registro</b>	125680186	<b>Vencimento do registro</b>	03/2028
<b>Princípio Ativo</b>	CIMETIDINA			<b>Medicamento de referência</b>	TAGAMET®
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIULCEROSOS			<b>ATC</b>	ANTIULCEROSOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801860011	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
2	200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801860028	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
3	200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801860036	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
4	200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801860044	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
5	200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801860052	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
6	400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801860060	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses



7	400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1256801860079	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
8	400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40 <b>ATIVA</b>	1256801860087	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
9	400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 <b>ATIVA</b>	1256801860095	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
10	400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 600 <b>ATIVA</b>	1256801860109	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CINARIZINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	72.593.791/0001-11	<b>Autorização</b>	1.02.675-4
<b>Processo</b>	25351.041001/2003-14	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	30/07/2004
<b>Nome Comercial</b>	CINARIZINA	<b>Registro</b>	126750062	<b>Vencimento do registro</b>	07/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CINARIZINA			<b>Medicamento de referência</b>	STUGERON
<b>Classe Terapêutica</b>	VASODILATADORES			<b>ATC</b>	VASODILATADORES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1267500620015	Comprimido	30/07/2004	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1267500620023	Comprimido	30/07/2004	24 meses
3	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1267500620031	Comprimido	30/07/2004	24 meses
4	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1267500620041	Comprimido	30/07/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CINARIZINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	72.593.791/0001-11	<b>Autorização</b>	1.02.675-4
<b>Processo</b>	25351.041001/2003-14	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	30/07/2004
<b>Nome Comercial</b>	CINARIZINA	<b>Registro</b>	126750062	<b>Vencimento do registro</b>	07/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CINARIZINA			<b>Medicamento de referência</b>	STUGERON
<b>Classe Terapêutica</b>	VASODILADORES			<b>ATC</b>	VASODILADORES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1267500620015	Comprimido	30/07/2004	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1267500620023	Comprimido	30/07/2004	24 meses
3	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1267500620031	Comprimido	30/07/2004	24 meses
4	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1267500620041	Comprimido	30/07/2004	24 meses



6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 <b>ATIVA</b>	1256801500064	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 <b>ATIVA</b>	1256801500072	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801500080	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
9	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801500099	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
10	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750 <b>ATIVA</b>	1256801500102	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801500110	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
12	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801500129	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
13	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 84 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801500137	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
14	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801500145	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.155195/2006-79	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	18/06/2007
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO	<b>Registro</b>	125680150	<b>Vencimento do registro</b>	06/2027
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO			<b>Medicamento de referência</b>	Cipro®
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801500013	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801500021	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801500031	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801500048	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
5	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801500056	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: SORINE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	<b>CNPJ</b>	60.659.463/0029-92	<b>Autorização</b>	1.00.573-9
<b>Processo</b>	25991.005368/80	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	23/02/2001
<b>Nome Comercial</b>	SORINE	<b>Registro</b>	105730050	<b>Vencimento do registro</b>	01/2025
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE NAFAZOLINA		<b>Medicamento de referência</b>	SORINE ADULTO	
<b>Classe Terapêutica</b>	DESCONGESTIONANTES NASAIS TOPICOS		<b>ATC</b>	DESCONGESTIONANTES NASAIS TOPICOS	
<b>Parecer Público</b>	-		<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui	
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057300500010	SOLUÇÃO NASAL	23/02/2001	24 meses
2	0,5 MG/ML SOL NAS CT FR GOT PLAS TRANS X 30 ML <b>ATIVA</b>	1057300500024	SOLUÇÃO NASAL	23/02/2001	24 meses
3	0,5 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057300500032	SOLUÇÃO NASAL	23/02/2001	24 meses
4	0,5 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS TRANS GOT X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057300500040	SOLUÇÃO NASAL	23/02/2001	24 meses





*[Handwritten mark]*

*[Handwritten signature]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: SORINE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	<b>CNPJ</b>	60.659.463/0029-92	<b>Autorização</b>	1.00.573-9
<b>Processo</b>	25991.005368/80	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	23/02/2001
<b>Nome Comercial</b>	SORINE	<b>Registro</b>	105730050	<b>Vencimento do registro</b>	01/2025
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE NAFAZOLINA		<b>Medicamento de referência</b>	SORINE ADULTO	
<b>Classe Terapêutica</b>	DESCONGESTIONANTES NASAIS TOPICOS		<b>ATC</b>	DESCONGESTIONANTES NASAIS TOPICOS	
<b>Parecer Público</b>	-		<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui	
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057300500010	SOLUÇÃO NASAL	23/02/2001	24 meses
2	0,5 MG/ML SOL NAS CT FR GOT PLAS TRANS X 30 ML <b>ATIVA</b>	1057300500024	SOLUÇÃO NASAL	23/02/2001	24 meses
3	0,5 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057300500032	SOLUÇÃO NASAL	23/02/2001	24 meses
4	0,5 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS TRANS GOT X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057300500040	SOLUÇÃO NASAL	23/02/2001	24 meses



*Handwritten signature*

*Handwritten signature*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: NASOJET 3H

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NATULAB LABORATÓRIO S.A	<b>CNPJ</b>	02.456.955/0001-83	<b>Autorização</b>	1.03.841-3
<b>Processo</b>	25351.846394/2018-23	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	23/12/2019
<b>Nome Comercial</b>	NASOJET 3H	<b>Registro</b>	138410072	<b>Vencimento do registro</b>	12/2024
<b>Princípio Ativo</b>	CLORETO DE SÓDIO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>				<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	30MG/ML SOL SPR NAS CT FR PLAS AMB SPR X 50 ML <b>ATIVA</b>	1384100720019	Solução	23/12/2019	24 meses
2	30 MG/ML SOL AER NAS CT FR AL X 100ML <b>ATIVA</b>	1384100720027	Solução	23/12/2019	24 meses
3	30 MG/ML SOL SPR NAS CX 50 FR PLAS AMB SPR X 50ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100720035	Solução	23/12/2019	24 meses



Consultas / Alimentos / Alimentos

## Detalhe do Produto: COLÁGENO NÃO HIDROLISADO TIPO II

<b>Nome da Empresa</b>	MAXINUTRI LABORATORIO NUTRACEUTICO EIRELI - EPP
<b>CNPJ</b>	08.646.787/0001-75
<b>Nome do Produto</b>	COLÁGENO NÃO HIDROLISADO TIPO II
<b>Categoria</b>	• NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES
<b>Registro</b>	658210031
<b>Processo</b>	25351.135861/2017-14
<b>Data de Publicação do Registro Inicial</b>	22/01/2018
<b>Vencimento do Registro</b>	01/2023
<b>Alegações Funcionais</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Marca do Produto</b>	BEM NUTRIR BWEEL CARTNEO COLAGENO TIPO II LAVITAN LAVITAN LAVITAN COLAGENO TIPO II MAXINUTRI NEEDS NUTRASAFE

Expandir Todas

Nº de Apresentação	Registro	Prazo de Validade
1	6582100310019 <b>ATIVA</b>	24 Meses

Exportar para PDF

Voltar



*Handwritten signature*

*Handwritten signature*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: COMPLE B

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NATULAB LABORATÓRIO S.A	<b>CNPJ</b>	02.456.955/0001-83	<b>Autorização</b>	1.03.841-3
<b>Processo</b>	25351.092682/2010-86	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	05/12/2011
<b>Nome Comercial</b>	COMPLE B	<b>Registro</b>	138410051	<b>Vencimento do registro</b>	12/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, NICOTINAMIDA, fosfato sódico de riboflavina			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			<b>ATC</b>	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510014	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
2	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 <b>ATIVA</b>	1384100510022	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
3	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510030	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
4	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510049	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses

5	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 50 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510057	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
6	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 100 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510065	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
7	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100510073	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
8	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100510081	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
9	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100510091	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
10	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 20 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510103	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
11	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510111	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
12	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 50 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510121	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
13	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS INC X 100 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510138	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
14	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 20 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510146	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
15	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510154	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses







16	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 50 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510162	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	
17	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 100 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510170	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
18	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510189	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
19	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 <b>ATIVA</b>	1384100510197	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
20	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510200	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
21	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510219	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
22	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 50 <b>ATIVA</b>	1384100510227	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
23	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 100 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510235	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
24	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100510243	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
25	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100510251	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
26	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100510261	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses



27	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 20 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510278	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
28	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510286	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
29	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 50 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100510294	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
30	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 100 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510308	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
31	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 20 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510316	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
32	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510324	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
33	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 50 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100510332	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
34	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 100 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100510340	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BELCOMPLEX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BELFAR LTDA	<b>CNPJ</b>	18.324.343/0001-77	<b>Autorização</b>	1.00.571-1
<b>Processo</b>	25992.007356/76	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	08/07/2002
<b>Nome Comercial</b>	BELCOMPLEX	<b>Registro</b>	105710005	<b>Vencimento do registro</b>	08/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, NICOTINAMIDA, PANTOTENATO DE CALCIO, fosfato sódico de riboflavina			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			<b>ATC</b>	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	DRG CT FR VD AMB X 50 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057100050017	DRAGEA SIMPLES	08/07/2002	24 meses
2	XPE CT FR VD AMB X 100 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057100050025	XAROPE	08/07/2002	18 meses
3	SOL OR CT FR VD AMB GOT X 30 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057100050031	SOLUÇÃO ORAL	08/07/2002	18 meses
4	COM REV CT FR PLAS OPC X 50 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057100050042	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
5	COM REV CX FR PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057100050051	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
6	COM REV CX FR PLAS OPC X 1000 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057100050068	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses



8	COM REV CT FR PLAS AMB X 50 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1057100050084	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
10	COM REV CT FR PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1057100050106	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
12	COM REV CT FR PLAS AMB X 1000 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1057100050122	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
13	SOL OR GOT CT FR PLAS OPC X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100050130	SOLUÇÃO ORAL	08/07/2002	18 meses
14	XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100050149	XAROPE	08/07/2002	18 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DEXAMETASONA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10 <b>ATIVA</b>	1037005520015	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
2	4MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037005520023	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
3	4MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037005520031	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
10	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 <b>ATIVA</b>	1037005520104	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
11	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 <b>ATIVA</b>	1037005520112	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
12	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 <b>ATIVA</b>	1037005520120	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses

13	4MG COM CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005520139	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
14	4MG COM CT BL AL AL X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005520147	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses
15	4MG COM CT BL AL AL X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005520155	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/2010	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: dexametasona

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	<b>CNPJ</b>	06.628.333/0001-46	<b>Autorização</b>	1.01.085-1
<b>Processo</b>	25351.390235/2006-27	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	03/12/2007
<b>Nome Comercial</b>	dexametasona	<b>Registro</b>	110850035	<b>Vencimento do registro</b>	12/2027
<b>Princípio Ativo</b>	DEXAMETASONA		<b>Medicamento de referência</b>	Decadron	
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		<b>ATC</b>	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	
<b>Parecer Público</b>	-		<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui	
<b>Rotulagem</b>					

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,1 MG/ML ELX CT FR PET AMB X 100 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1108500350016	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
2	0,1 MG/ML ELX CX 60 FR PET AMB X 100 ML + 60 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500350024	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
3	0,1 MG/ML ELX CX 100 FR PET AMB X 100 ML + 100 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500350032	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
4	0,1 MG/ML ELX CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1108500350040	ELIXIR	03/12/2007	24 meses



5	0,1 MG/ML ELX CX 60 FR PET AMB X 120 ML + 60 CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350059	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
6	0,1 MG/ML ELX CX 100 FR PET AMB X 120 ML + 100 CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350067	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
7	0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350075	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
8	0,1 MG/ML ELX CX 60 FR VD AMB X 100 ML + 60 CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350083	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
9	0,1 MG/ML ELX CX 100 FR VD AMB X 100 ML + 100 CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350091	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
10	0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350105	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
11	0,1 MG/ML ELX CX 60 FR VD AMB X 120 ML + 60 CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350113	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
12	0,1 MG/ML ELX CX 100 FR VD AMB X 120 ML + 100 CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350121	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
13	0,1 MG/ML ELX CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350131	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
14	0,1 MG/ML ELX CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350148	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
15	0,1 MG/ML ELX CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350156	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
16	0,1 MG/ML ELX CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500350164	ELIXIR	03/12/2007	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	<b>CNPJ</b>	06.628.333/0001-46	<b>Autorização</b>	1.01.085-1
<b>Processo</b>	25351.373579/2007-52	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	17/03/2008
<b>Nome Comercial</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA	<b>Registro</b>	110850036	<b>Vencimento do registro</b>	03/2028
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA			<b>Medicamento de referência</b>	Polaramine
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			<b>ATC</b>	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360011	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
2	0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR PLAS AMB X 100 ML + 60 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360021	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
3	0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360038	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
4	0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360046	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
5	0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR PLAS AMB X 120 ML + 60 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360054	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses



6	0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML + 100 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360062	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
7	0,4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360070	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
8	0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR VD AMB X 100 ML + 60 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360089	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
9	0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 100 ML + 100 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360097	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
10	0,4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360100	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
11	0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR VD AMB X 120 ML + 60 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360119	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
12	0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 120 ML + 100 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500360127	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
13	0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1108500360135	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
14	0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1108500360143	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
15	0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1108500360151	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses
16	0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1108500360161	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ACETATO DE DEXAMETASONA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.045969/2005-73	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	11/07/2005
<b>Nome Comercial</b>	ACETATO DE DEXAMETASONA	<b>Registro</b>	125680126	<b>Vencimento do registro</b>	07/2025
<b>Princípio Ativo</b>	ACETATO DE DEXAMETASONA			<b>Medicamento de referência</b>	DEXASON
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			<b>ATC</b>	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G <b>ATIVA</b>	1256801260012	CREME DERMATOLOGICO	11/07/2005	24 meses
2	1 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 10 G (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801260020	CREME DERMATOLOGICO	11/07/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Diclofenaco potássico

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.667444/2011-29	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	06/03/2019
<b>Nome Comercial</b>	Diclofenaco potássico	<b>Registro</b>	154230288	<b>Vencimento do registro</b>	03/2029
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO POTÁSSICO			<b>Medicamento de referência</b>	CATAFLAM
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS			<b>ATC</b>	ANTINFLAMATORIOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1542302880014	Comprimido Revestido	06/03/2019	24 meses
2	50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542302880022	Comprimido Revestido	06/03/2019	24 meses
3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1542302880030	Comprimido Revestido	06/03/2019	24 meses
4	50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 1000 <b>ATIVA</b>	1542302880049	Comprimido Revestido	06/03/2019	24 meses



*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: SODIX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.001199/2003-95	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	28/03/2003
<b>Nome Comercial</b>	SODIX	<b>Registro</b>	154230022	<b>Vencimento do registro</b>	03/2028
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO SÓDICO			<b>Medicamento de referência</b>	VOLTAREN
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			<b>ATC</b>	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542300220017	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
2	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 1000 <b>ATIVA</b>	1542300220025	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
3	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1542300220033	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
4	50 MG COM REV LIB RETARD CT 50 BL AL PLAS PVC TRANS X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542300220041	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
5	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1542300220051	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses



10	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542300220106	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
11	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542300220114	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
12	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1542300220122	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DICLOFENACO RESINATO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	EMS S/A	<b>CNPJ</b>	57.507.378/0003-65	<b>Autorização</b>	1.00.235-1
<b>Processo</b>	25351.073636/2003-72	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	05/05/2004
<b>Nome Comercial</b>	DICLOFENACO RESINATO	<b>Registro</b>	102350682	<b>Vencimento do registro</b>	05/2029
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO RESINATO			<b>Medicamento de referência</b>	CATAFLAM
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS			<b>ATC</b>	ANTINFLAMATORIOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML <b>ATIVA</b>	1023506820011	SUSPENSAO ORAL	05/05/2004	24 meses
2	15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML <b>ATIVA</b>	1023506820021	SUSPENSAO ORAL	05/05/2004	24 meses
3	15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1023506820038	SUSPENSAO ORAL	05/05/2004	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Digoxina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25351.066435/2006-61	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	20/08/2007
<b>Nome Comercial</b>	Digoxina	<b>Registro</b>	141070059	<b>Vencimento do registro</b>	08/2027
<b>Princípio Ativo</b>	DIGOXINA			<b>Medicamento de referência</b>	Wellcome Digoxina
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOSÍDEOS CARDÍACOS			<b>ATC</b>	GLICOSÍDEOS CARDÍACOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590011	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses
2	0,25 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590021	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses
3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590038	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DIGOXINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.025534/2003-41	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	23/09/2003
<b>Nome Comercial</b>	DIGOXINA	<b>Registro</b>	125680092	<b>Vencimento do registro</b>	09/2028
<b>Princípio Ativo</b>	DIGOXINA			<b>Medicamento de referência</b>	DIGOXINA
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOSIDEOS CARDIACOS			<b>ATC</b>	GLICOSIDEOS CARDIACOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0.05 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 60 ML C/ CGT <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800920019	ELIXIR	23/09/2003	24 meses
2	0.05 MG/ML ELX CT 50 FR VD AMB X 60 ML C/ CGT <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800920027	ELIXIR	23/09/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: simeticona

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.327279/2005-30	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	08/05/2006
<b>Nome Comercial</b>	simeticona	<b>Registro</b>	125680134	<b>Vencimento do registro</b>	05/2026
<b>Princípio Ativo</b>	DIMETICONA, SIMETICONA			<b>Medicamento de referência</b>	LUFTAL
<b>Classe Terapêutica</b>	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES		<b>ATC</b>	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES	
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1256801340016	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
2	40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1256801340024	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
3	40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 <b>ATIVA</b>	1256801340032	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
4	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801340040	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
5	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801340059	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses



6	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801340067	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	
7	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801340075	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: SIMETICONA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.342626/2005-54	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	17/04/2006
<b>Nome Comercial</b>	SIMETICONA	<b>Registro</b>	125680137	<b>Vencimento do registro</b>	04/2026
<b>Princípio Ativo</b>	SIMETICONA			<b>Medicamento de referência</b>	LUFTAL
<b>Classe Terapêutica</b>	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES			<b>ATC</b>	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML <b>ATIVA</b>	1256801370012	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses
2	75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801370020	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses
3	75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML <b>ATIVA</b>	1256801370039	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses
4	75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801370047	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses



*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: SIMETICONA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.342626/2005-54	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	17/04/2006
<b>Nome Comercial</b>	SIMETICONA	<b>Registro</b>	125680137	<b>Vencimento do registro</b>	04/2026
<b>Princípio Ativo</b>	SIMETICONA			<b>Medicamento de referência</b>	LUFTAL
<b>Classe Terapêutica</b>	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES			<b>ATC</b>	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML <b>ATIVA</b>	1256801370012	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses
2	75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801370020	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses
3	75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML <b>ATIVA</b>	1256801370039	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses
4	75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801370047	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses



*Handwritten signature*

*Handwritten signature*





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DIPIRONA SODICA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.037743/0195	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	28/01/2002
<b>Nome Comercial</b>	DIPIRONA SODICA	<b>Registro</b>	125680041	<b>Vencimento do registro</b>	01/2027
<b>Princípio Ativo</b>	DIPIRONA			<b>Medicamento de referência</b>	NOVALGINA
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			<b>ATC</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1256800410010	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1256800410029	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
3	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1256800410037	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
4	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256800410045	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
5	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256800410053	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses



6	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256800410061	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
7	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256800410071	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
8	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 360 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256800410088	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
9	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256800410096	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
10	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256800410101	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
11	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256800410118	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
12	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1256800410126	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
13	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1256800410134	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
14	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1256800410142	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
15	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1256800410150	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
16	1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4 <b>ATIVA</b>	1256800410169	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
17	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 800 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256800410177	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
18	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256800410185	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
19	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256800410193	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses



20	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 360 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410207	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	
21	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410215	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
22	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410223	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
23	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410231	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
24	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 100 (EMB MULT) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410241	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
25	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 80 (EMB MULT) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410258	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
26	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410266	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
27	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410274	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
28	1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410282	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
29	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410290	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
30	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410304	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
31	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800410312	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DIPIRONA SÓDICA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	<b>CNPJ</b>	06.628.333/0001-46	<b>Autorização</b>	1.01.085-1
<b>Processo</b>	25351.329759/2005-35	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	21/11/2005
<b>Nome Comercial</b>	DIPIRONA SÓDICA	<b>Registro</b>	110850030	<b>Vencimento do registro</b>	11/2025
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada			<b>Medicamento de referência</b>	NOVALGINA
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			<b>ATC</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 10 ML <b>ATIVA</b>	1108500300019	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
2	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1108500300027	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
3	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1108500300035	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
4	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 10 ML <b>ATIVA</b>	1108500300043	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses



5	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300051	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
6	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300061	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
7	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300078	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
8	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300086	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
9	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300094	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
10	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300108	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
11	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300116	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
12	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300124	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
13	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300132	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
14	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300140	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
15	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300159	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
16	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500300167	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ENAPLEX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25000.023642/9930	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	17/07/2000
<b>Nome Comercial</b>	ENAPLEX	<b>Registro</b>	141070024	<b>Vencimento do registro</b>	07/2025
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT ENV AL POLIET X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700240010	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
2	5 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700240029	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
3	10 MG COM CT ENV AL POLIET X 30 <b>ATIVA</b>	1410700240037	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
4	10 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700240045	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
5	20 MG COM CT ENV AL POLIET X 30 <b>ATIVA</b>	1410700240053	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
6	20 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700240061	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses

7	5 MG COM CX ENV AL POLIET X 300 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700240071	COMPRIMIDO SIMPLES	04/11/2002	
8	10 MG COM CX ENV AL POLIET X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700240088	COMPRIMIDO SIMPLES	04/11/2002	24 meses
9	20 MG COM CX ENV AL POLIET X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700240096	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ENAPLEX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25000.023642/9930	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	17/07/2000
<b>Nome Comercial</b>	ENAPLEX	<b>Registro</b>	141070024	<b>Vencimento do registro</b>	07/2025
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT ENV AL POLIET X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700240010	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
2	5 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700240029	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
3	10 MG COM CT ENV AL POLIET X 30 <b>ATIVA</b>	1410700240037	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
4	10 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700240045	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
5	20 MG COM CT ENV AL POLIET X 30 <b>ATIVA</b>	1410700240053	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
6	20 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700240061	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses





7	5 MG COM CX ENV AL POLIET X 300 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700240071	COMPRIMIDO SIMPLES	04/11/2002	24 meses
8	10 MG COM CX ENV AL POLIET X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700240088	COMPRIMIDO SIMPLES	04/11/2002	24 meses
9	20 MG COM CX ENV AL POLIET X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700240096	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: MALEATO DE ENALAPRIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	EMS S/A	<b>CNPJ</b>	57.507.378/0003-65	<b>Autorização</b>	1.00.235-1
<b>Processo</b>	25351.015956/0011	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	28/08/2000
<b>Nome Comercial</b>	MALEATO DE ENALAPRIL	<b>Registro</b>	102350470	<b>Vencimento do registro</b>	08/2025
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL			<b>Medicamento de referência</b>	RENITEC
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT STR X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023504700019	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
2	10 MG COM CT STR X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023504700027	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
3	20 MG COM CT STR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023504700035	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
4	20 MG COM CT STR X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023504700043	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
5	5 MG COM CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1023504700051	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
6	10 MG COM CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1023504700061	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
7	20 MG COM CT BL AL/AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023504700078	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses



8	20 MG COM CT BL AL/AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023504700086	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
9	5 MG COM CT STR X 36 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700094	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
10	5 MG COM CT STR X 60 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700108	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
11	5 MG COM CT BL AL/AL X 36 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700116	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
12	5 MG COM CT BL AL/AL X 60 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700124	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
13	10 MG COM CT STR X 36 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700132	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
14	10 MG COM CT STR X 60 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700140	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
15	10 MG COM CT BL AL/AL X 36 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700159	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
16	10 MG COM CT BL AL/AL X 60 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700167	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
17	20 MG COM CT STR X 36 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700175	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
18	20 MG COM CT STR X 60 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700183	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
19	20 MG COM CT BL AL/AL X 36 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700191	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
20	20 MG COM CT BL AL/AL X 60 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023504700205	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CLEXANE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	<b>CNPJ</b>	10.588.595/0010-92	<b>Autorização</b>	1.08.326-7
<b>Processo</b>	25351.189671/2019-70	<b>Categoria Regulatória</b>	Biológico	<b>Data do registro</b>	10/06/2019
<b>Nome Comercial</b>	CLEXANE	<b>Registro</b>	183260336	<b>Vencimento do registro</b>	10/2027
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTITROMBOTICO			<b>ATC</b>	ANTITROMBOTICO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	60 MG SOL INJ CT 2 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC GRAD X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
2	60 MG SOL INJ CT 6 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC GRAD X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360021	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
3	60 MG SOL INJ CT 10 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC GRAD X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360038	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
4	80 MG SOL INJ CT 2 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC GRAD X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360046	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses



5	80 MG SOL INJ CT 6 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC GRAD X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360054	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
6	80 MG SOL INJ CT 10 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC GRAD X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360062	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
7	100 MG SOL INJ CT 2 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC GRAD X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360070	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
8	100 MG SOL INJ CT 6 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC GRAD X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360089	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
9	100 MG SOL INJ CT 10 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC GRAD X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360097	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
10	20 MG SOL INJ CT 2 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360100	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
11	20 MG SOL INJ CT 6 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360119	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
12	20 MG SOL INJ CT 10 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360127	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
13	40 MG SOL INJ CT 2 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360135	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
14	40 MG SOL INJ CT 6 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360143	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses
15	40 MG SOL INJ CT 10 SER PRÉ - ENCHIDAS VD INC X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA <b>ATIVA</b>	1832603360151	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/06/2019	24 meses

16	20 MG SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360161	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
17	20 MG SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360178	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
18	20 MG SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360186	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
19	40 MG SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360194	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
20	40 MG SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360208	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
21	40 MG SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360216	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
22	60 MG SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS GRAD X 0,6 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360224	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
23	60 MG SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS GRAD X 0,6 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360232	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
24	60 MG SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS GRAD X 0,6 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360240	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
25	80 MG SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS GRAD X 0,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360259	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
26	80 MG SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS GRAD X 0,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360267	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
27	80 MG SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS GRAD X 0,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360275	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
28	100 MG SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS GRAD X 1,0 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360283	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
29	100 MG SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS GRAD X 1,0 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603360291	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses





30	100 MG SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS GRAD X 1,0 ML <b>ATIVA</b>	1832603360305	Solução Injetável	10/06/2019	24 meses
----	---	---------------	-------------------	------------	-------------



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: estolato de eritromicina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.475853/2008-16	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	01/02/2010
<b>Nome Comercial</b>	estolato de eritromicina	<b>Registro</b>	125680214	<b>Vencimento do registro</b>	02/2025
<b>Princípio Ativo</b>	ESTOLATO DE ERITROMICINA			<b>Medicamento de referência</b>	eritrex
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1256802140010	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
2	25 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 80 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1256802140029	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
3	25 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 105 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1256802140037	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
4	25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802140045	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
5	25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 80 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802140053	SOLUÇÃO ORAL	01/02/2010	24 meses





6	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140061	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
7	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 80 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140071	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
8	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 105 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140088	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
9	50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140096	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
10	50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 80 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140101	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: estolato de eritromicina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.475853/2008-16	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	01/02/2010
<b>Nome Comercial</b>	estolato de eritromicina	<b>Registro</b>	125680214	<b>Vencimento do registro</b>	02/2025
<b>Princípio Ativo</b>	ESTOLATO DE ERITROMICINA			<b>Medicamento de referência</b>	eritrex
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140010	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
2	25 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 80 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140029	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
3	25 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 105 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140037	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
4	25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140045	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
5	25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 80 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140053	SOLUÇÃO ORAL	01/02/2010	24 meses



6	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140061	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
7	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 80 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140071	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
8	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 105 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140088	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
9	50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140096	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses
10	50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 80 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802140101	SUSPENSAO ORAL	01/02/2010	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ESTOLATO DE ERITROMICINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	<a href="#">25351.470367/2008-01</a>	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	13/04/2009
<b>Nome Comercial</b>	ESTOLATO DE ERITROMICINA	<b>Registro</b>	125680208	<b>Vencimento do registro</b>	04/2029
<b>Princípio Ativo</b>	ESTOLATO DE ERITROMICINA			<b>Medicamento de referência</b>	ERITREX
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 14 <b>ATIVA</b>	1256802080018	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
2	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1256802080026	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
3	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 350 <b>ATIVA</b>	1256802080034	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
4	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 420 <b>ATIVA</b>	1256802080042	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
5	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 560 <b>ATIVA</b>	1256802080050	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
6	500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14 <b>ATIVA</b>	1256802080069	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
7	500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1256802080077	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses



8	500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 350 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080085	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
9	500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 420 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080093	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
10	500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 560 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080107	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
11	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080115	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
12	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080123	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
13	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 350 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080131	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
14	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 420 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080141	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
15	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 560 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080158	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
16	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080166	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
17	500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080174	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
18	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080182	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
19	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080190	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
20	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080204	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
21	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080212	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
22	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080220	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
23	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802080239	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses



24	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802080247	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
25	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802080255	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
26	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802080263	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses
27	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802080271	COMPRIMIDO SIMPLES	13/04/2009	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ESPIRONOLACTONA

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

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320019	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320027	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320035	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
4	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320043	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320051	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320061	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses



7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 16 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320078	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320086	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320094	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
10	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320108	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
11	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320116	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
12	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320124	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
13	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320132	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
14	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320140	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
15	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320159	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
16	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320167	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
17	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320175	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
18	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320183	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
19	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320191	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
20	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320205	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
21	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320213	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
22	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320221	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses





*Handwritten mark*

*Handwritten mark*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ESPIRONOLACTONA

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

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320019	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320027	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320035	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
4	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320043	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320051	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320061	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses



7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 16 <b>ATIVA</b>	1023506320078	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320086	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1023506320094	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
10	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1023506320108	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
11	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320116	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
12	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1023506320124	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
13	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1023506320132	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
14	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320140	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
15	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320159	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
16	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320167	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
17	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320175	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
18	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 <b>ATIVA</b>	1023506320183	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
19	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1023506320191	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
20	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 <b>ATIVA</b>	1023506320205	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
21	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1023506320213	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
22	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1023506320221	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses



*Handwritten signature*

*Handwritten signature*



7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 16 <b>ATIVA</b>	1023506320078	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	
8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320086	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1023506320094	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
10	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1023506320108	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
11	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320116	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
12	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1023506320124	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
13	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1023506320132	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
14	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320140	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
15	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320159	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
16	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320167	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
17	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1023506320175	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
18	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 <b>ATIVA</b>	1023506320183	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
19	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1023506320191	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
20	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 <b>ATIVA</b>	1023506320205	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
21	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1023506320213	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
22	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1023506320221	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses



*Handwritten mark*

*Handwritten mark*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ESPIRONOLACTONA

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

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320019	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320027	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320035	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
4	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320043	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320051	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506320061	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BROMIDRATO DE FENOTEROL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.001594/2005-30	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	16/05/2005
<b>Nome Comercial</b>	BROMIDRATO DE FENOTEROL	<b>Registro</b>	125680124	<b>Vencimento do registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	BROMIDRATO DE FENOTEROL			<b>Medicamento de referência</b>	BEROTEC
<b>Classe Terapêutica</b>	BRONCODILATADORES			<b>ATC</b>	BRONCODILATADORE
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1256801240011	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
2	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801240021	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
3	5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1256801240038	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
4	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801240046	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
5	5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 30 ML <b>ATIVA</b>	1256801240054	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
6	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR VD AMB GOT X 30 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801240062	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses



7	5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801240070	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
8	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801240089	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BROMIDRATO DE FENOTEROL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.001594/2005-30	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	16/05/2005
<b>Nome Comercial</b>	BROMIDRATO DE FENOTEROL	<b>Registro</b>	125680124	<b>Vencimento do registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	BROMIDRATO DE FENOTEROL			<b>Medicamento de referência</b>	BEROTEC
<b>Classe Terapêutica</b>	BRONCODILATADORES			<b>ATC</b>	BRONCODILATADORE
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1256801240011	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
2	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801240021	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
3	5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1256801240038	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
4	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801240046	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
5	5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 30 ML <b>ATIVA</b>	1256801240054	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
6	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR VD AMB GOT X 30 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801240062	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses



7	5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801240070	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses
8	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801240089	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: fluconazol

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	<u>25351.137285/2008-40</u>	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	13/10/2008
<b>Nome Comercial</b>	fluconazol	<b>Registro</b>	125680199	<b>Vencimento do registro</b>	10/2028
<b>Princípio Ativo</b>	FLUCONAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	ZOLTEC
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIMICOTICO			<b>ATC</b>	ANTIMICOTICO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 1 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801990010	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/10/2008	24 meses
2	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 2 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801990029	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/10/2008	24 meses
3	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801990037	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/10/2008	24 meses
4	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 40 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801990045	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/10/2008	24 meses
5	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801990053	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/10/2008	24 meses
6	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801990061	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/10/2008	24 meses



7	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 50 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801990071	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/10/2008	24 meses
8	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801990088	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/10/2008	24 meses
9	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801990096	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/10/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BONECAL D

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	EMS SIGMA PHARMA LTDA	<b>CNPJ</b>	00.923.140/0001-31	<b>Autorização</b>	1.03.569-5
<b>Processo</b>	25351.521299/2010-20	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	18/04/2011
<b>Nome Comercial</b>	BONECAL D	<b>Registro</b>	135690635	<b>Vencimento do registro</b>	04/2026
<b>Princípio Ativo</b>	COLECALCIFEROL, FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS			<b>ATC</b>	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 8 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356906350018	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/04/2011	24 meses
2	600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 15 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356906350026	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/04/2011	24 meses
3	600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS PEAD OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1356906350034	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/04/2011	24 meses
4	600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS PEAD OPC X 60 <b>ATIVA</b>	1356906350042	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/04/2011	24 meses
5	600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 75 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356906350050	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/04/2011	24 meses



*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: FUROSEMIDA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301530013	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2008	24 meses
2	40 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301530021	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2008	24 meses
3	40 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301530031	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2008	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: GLIBENCLAMIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.702494/2012-12	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	03/02/2014
<b>Nome Comercial</b>	GLIBENCLAMIDA	<b>Registro</b>	154230212	<b>Vencimento do registro</b>	02/2029
<b>Princípio Ativo</b>	GLIBENCLAMIDA			<b>Medicamento de referência</b>	DAONIL
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDIABETICOS			<b>ATC</b>	ANTIDIABETICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 <b>ATIVA</b>	1542302120011	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2014	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1542302120028	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2014	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542302120036	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2014	24 meses
4	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542302120044	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2014	24 meses
5	5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 450 <b>ATIVA</b>	1542302120052	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2014	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Hidroclorotiazida

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25351.443241/2015-85	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	05/10/2015
<b>Nome Comercial</b>	Hidroclorotiazida	<b>Registro</b>	141070094	<b>Vencimento do registro</b>	10/2025
<b>Princípio Ativo</b>	HIDROCLOROTIAZIDA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	DIURETICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	DIURETICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1410700940012	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
2	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1410700940020	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700940039	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
4	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700940047	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1410700940055	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1410700940063	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses



A handwritten signature in blue ink, appearing to be "C. Silva".

A handwritten signature in blue ink, appearing to be "D. Silva".



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Hidroclorotiazida

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25351.443241/2015-85	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	05/10/2015
<b>Nome Comercial</b>	Hidroclorotiazida	<b>Registro</b>	141070094	<b>Vencimento do registro</b>	10/2025
<b>Princípio Ativo</b>	HIDROCLOROTIAZIDA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	DIURETICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	DIURETICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1410700940012	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
2	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1410700940020	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700940039	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
4	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700940047	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1410700940055	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1410700940063	COMPRIMIDO SIMPLES	05/10/2015	24 meses



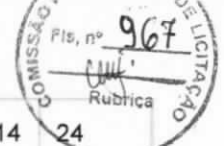


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: KOLLANGEL FF

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NATULAB LABORATÓRIO S.A	<b>CNPJ</b>	02.456.955/0001-83	<b>Autorização</b>	1.03.841-3
<b>Processo</b>	25351.751035/2013-13	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	06/10/2014
<b>Nome Comercial</b>	KOLLANGEL FF	<b>Registro</b>	138410062	<b>Vencimento do registro</b>	10/2029
<b>Princípio Ativo</b>	HIDROXIDO DE ALUMÍNIO, HIDROXIDO DE MAGNESIO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIACIDO			<b>ATC</b>	ANTIACIDO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR NATURAL) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620014	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
2	178 + 185 MG PO EFEV 12 ENV AL PE X 5G (SABOR NATURAL) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620022	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
3	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR NATURAL) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620030	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
4	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR ABACAXI) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620049	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses



5	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR ABACAXI) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620057	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
6	178 + 185 MG PO EFEV 12 ENV AL PE X 5G (SABOR ABACAXI) <b>ATIVA</b>	1384100620065	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
7	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR LARANJA) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620073	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
8	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR LARANJA) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620081	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
9	178 + 185 MG PO EFEV 12 ENV AL PE X 5G (SABOR LARANJA) <b>ATIVA</b>	1384100620091	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
10	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR LIMÃO) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620103	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
11	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR LIMÃO) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620111	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
12	178 + 185 MG PO EFEV 12 ENV AL PE X 5G (SABOR LIMÃO) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620121	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: KOLLANGEL FF

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NATULAB LABORATÓRIO S.A	<b>CNPJ</b>	02.456.955/0001-83	<b>Autorização</b>	1.03.841-3
<b>Processo</b>	25351.751035/2013-13	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	06/10/2014
<b>Nome Comercial</b>	KOLLANGEL FF	<b>Registro</b>	138410062	<b>Vencimento do registro</b>	10/2029
<b>Princípio Ativo</b>	HIDROXIDO DE ALUMÍNIO, HIDROXIDO DE MAGNESIO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIACIDO			<b>ATC</b>	ANTIACIDO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR NATURAL) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620014	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
2	178 + 185 MG PO EFEV 12 ENV AL PE X 5G (SABOR NATURAL) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620022	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
3	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR NATURAL) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620030	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
4	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR ABACAXI) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620049	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses





5	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR ABACAXI) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620057	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	
6	178 + 185 MG PO EFEV 12 ENV AL PE X 5G (SABOR ABACAXI) <b>ATIVA</b>	1384100620065	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
7	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR LARANJA) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620073	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
8	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR LARANJA) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620081	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
9	178 + 185 MG PO EFEV 12 ENV AL PE X 5G (SABOR LARANJA) <b>ATIVA</b>	1384100620091	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
10	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR LIMÃO) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620103	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
11	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR LIMÃO) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620111	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
12	178 + 185 MG PO EFEV 12 ENV AL PE X 5G (SABOR LIMÃO) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620121	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ESCOPEN COMPOSTO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25000.032729/9915	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	19/07/2000
<b>Nome Comercial</b>	ESCOPEM COMPOSTO	<b>Registro</b>	141070027	<b>Vencimento do registro</b>	07/2025
<b>Princípio Ativo</b>	BUTIL BROMETO DE ESCOPOLAMINA, dipirona monoidratada			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIESPASMÓDICOS			<b>ATC</b>	ANTIESPASMÓDICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10MG + 250MG COMP REV CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1410700270017	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/04/2001	24 meses
2	10MG + 250MG COMP REV CT BL AL PLAS INC X 250 <b>ATIVA</b>	1410700270025	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/04/2001	24 meses
3	20 MG + 2500 MG SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 5 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700270033	SOLUÇÃO INJETÁVEL	25/04/2001	12 meses
4	20 MG + 2500 MG SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410700270041	SOLUÇÃO INJETÁVEL	25/04/2001	12 meses



*Handwritten signature*  
*Handwritten mark*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BUSCOPLEX COMPOSTO

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR FR GOT PLAS AMB X 20 ML <b>ATIVA</b>	1384100660016	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses
2	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS AMB X 20 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100660024	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses
3	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS AMB X 20 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100660032	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses
4	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS AMB X 20 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100660040	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses



*Handwritten signature*

*Handwritten signature*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: IBUVIX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.215557/2008-50	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	10/11/2008
<b>Nome Comercial</b>	IBUVIX	<b>Registro</b>	154230134	<b>Vencimento do registro</b>	11/2028
<b>Princípio Ativo</b>	IBUPROFENO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			<b>ATC</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS GOT X 30 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340016	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
2	50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS GOT X 30 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340024	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
3	50 MG/ML SUS OR CX 60 FR PLAS GOT X 30 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340032	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
4	50 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS GOT X 30 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340040	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
5	50 MG/ML SUS OR CX 500 FR PLAS GOT X 30 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340059	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses



6	20 MG/ML SUSP OR CT FR PEAD X 120 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340067	*****	10/11/2008	
7	20 MG/ML SUSP OR CX 50 FR PEAD X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340075	*****	10/11/2008	24 meses
8	20 MG/ML SUSP OR CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340083	*****	10/11/2008	24 meses
9	20 MG/ML SUSP OR CX 50 FR PET AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340091	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
10	20 MG/ML SUSP OR CT FR PEAD X 120 ML + SER DOS <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340105	*****	10/11/2008	24 meses
11	20 MG/ML SUSP OR CX 50 FR PEAD X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340113	*****	10/11/2008	24 meses
12	20 MG/ML SUSP OR CT FR PET AMB X 120 ML + SER DOS <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340121	*****	10/11/2008	24 meses
13	20 MG/ML SUSP OR CX 50 FR PET AMB X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340131	*****	10/11/2008	24 meses
14	100 MG/ML SUSP OR GOT CT FR PLAS OPC X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340148	*****	10/11/2008	24 meses
15	100 MG/ML SUSP OR GOT CT 50 FR PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340156	*****	10/11/2008	24 meses
16	100 MG/ML SUSP OR GOT CT FR PLAS OPC X 30 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340164	*****	10/11/2008	24 meses
17	100 MG/ML SUSP OR GOT CT 50 FR PLAS OPC X 30 ML (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340172	*****	10/11/2008	24 meses



18	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340180	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
19	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340199	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
20	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340202	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
21	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340210	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
22	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340229	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
23	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340237	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
24	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340245	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
25	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340253	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
26	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 10 <b>ATIVA</b>	1542301340261	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
27	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 20 <b>ATIVA</b>	1542301340271	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
28	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 30 <b>ATIVA</b>	1542301340288	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
29	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1542301340296	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
30	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542301340301	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
31	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1542301340318	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses





32	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542301340326	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
33	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542301340334	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
34	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 10 <b>ATIVA</b>	1542301340342	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
35	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 20 <b>ATIVA</b>	1542301340350	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
36	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 30 <b>ATIVA</b>	1542301340369	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
37	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1542301340377	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
38	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542301340385	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
39	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1542301340393	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
40	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542301340407	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
41	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542301340415	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
42	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340423	*****	10/11/2008	24 meses
43	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340431	*****	10/11/2008	24 meses
44	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + SER DOS <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340441	*****	10/11/2008	24 meses
45	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340458	*****	10/11/2008	24 meses



46	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340466	*****	10/11/2008	24 meses
47	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340474	*****	10/11/2008	24 meses
48	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340482	*****	10/11/2008	24 meses
49	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542301340490	*****	10/11/2008	24 meses
50	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4 <b>ATIVA</b>	1542301340504	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
51	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1542301340512	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
52	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1542301340520	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
53	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542301340539	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
54	600 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542301340547	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
55	600 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542301340555	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: IBUPROTRAT

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1384100330016	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
2	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML <b>ATIVA</b>	1384100330024	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
3	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 50 ML <b>ATIVA</b>	1384100330032	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
4	50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1384100330040	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
5	50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML <b>ATIVA</b>	1384100330059	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses



6	50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 50 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330067	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	
7	50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330075	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
8	50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330083	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
9	50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 50 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330091	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
10	50MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330105	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
11	50MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330113	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
12	50MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 50 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330121	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
13	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330131	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
14	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330148	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
15	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330156	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
16	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 CP <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330164	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
17	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330172	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
18	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 CP <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330180	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
19	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 CP <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330199	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses



20	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML + 100 CP <b>ATIVA</b>	1384100330202	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
21	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 150 ML + 100 CP <b>ATIVA</b>	1384100330210	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: IBUPROFENO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.410239/2006-39	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	13/10/2008
<b>Nome Comercial</b>	IBUPROFENO	<b>Registro</b>	125680161	<b>Vencimento do registro</b>	10/2028
<b>Princípio Ativo</b>	IBUPROFENO			<b>Medicamento de referência</b>	MOTRIN
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS			<b>ATC</b>	ANTINFLAMATORIOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1256801610013	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
2	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1256801610021	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
3	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1256801610031	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
4	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801610048	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
5	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801610056	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses

6	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801610064	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
7	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801610072	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
8	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801610080	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: EXPEC

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	05.044.984/0001-26	<b>Autorização</b>	1.06.773-8
<b>Processo</b>	25351.640016/2010-44	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	14/02/2011
<b>Nome Comercial</b>	EXPEC	<b>Registro</b>	167730271	<b>Vencimento do registro</b>	11/2028
<b>Princípio Ativo</b>	BENZOATO DE SÓDIO, CLORIDRATO DE OXOMEMAZINA, GUAIFENESINA, IODETO DE POTÁSSIO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO			<b>ATC</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML + 20 MG/ML + 4 MG/ML + 6 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML <b>ATIVA</b>	1677302710010	XAROPE	14/02/2011	36 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: brometo de ipratrópio

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.173512/2008-09	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	20/10/2008
<b>Nome Comercial</b>	brometo de ipratrópio	<b>Registro</b>	113430162	<b>Vencimento do registro</b>	10/2028
<b>Princípio Ativo</b>	BROMETO DE IPRATRÓPIO MONOIDRATADO		<b>Medicamento de referência</b>	ATROVENT	
<b>Classe Terapêutica</b>	BRONCODILATADORES		<b>ATC</b>	BRONCODILATADORE	
<b>Parecer Público</b>	-		<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui	
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INAL CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1134301620012	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	20/10/2008	24 meses
2	0,25 MG/ML SOL INAL CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1134301620020	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	20/10/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ISORDIL

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150017	CAPSULA GELATINOSA DURA DE DESINTEGRAÇÃO GRADUAL	23/07/2001	36 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1356900150025	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150033	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
4	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1356900150041	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
5	2.5 MG COM SUB LING CT BL AL PLAS INC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150051	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses



6	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150068	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
7	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150076	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses
8	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150084	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses
9	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1356900150092	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
10	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1356900150106	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
11	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150114	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
12	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1356900150122	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
13	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1356900150130	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
14	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150149	CAPSULA DE ACAA PROLONGADA	23/07/2001	36 meses
15	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150157	CAPSULA DE ACAA PROLONGADA	23/07/2001	36 meses
16	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1356900150165	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
17	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1356900150173	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ISORDIL

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150017	CAPSULA GELATINOSA DURA DE DESINTEGRAÇÃO GRADUAL	23/07/2001	36 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1356900150025	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150033	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
4	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1356900150041	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
5	2.5 MG COM SUB LING CT BL AL PLAS INC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150051	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses



6	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150068	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
7	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150076	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses
8	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150084	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	36 meses
9	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1356900150092	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
10	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1356900150106	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
11	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150114	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
12	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1356900150122	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
13	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1356900150130	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
14	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150149	CAPSULA DE ACAA PROLONGADA	23/07/2001	36 meses
15	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1356900150157	CAPSULA DE ACAA PROLONGADA	23/07/2001	36 meses
16	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1356900150165	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
17	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1356900150173	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: INIBINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	APSEN FARMACEUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	62.462.015/0001-29	<b>Autorização</b>	1.00.118-8
<b>Processo</b>	25001.002626/86	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	24/05/1989
<b>Nome Comercial</b>	INIBINA	<b>Registro</b>	101180088	<b>Vencimento do registro</b>	05/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE ISOXSUPRINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	VASODILATADORES PERIFERICOS			<b>ATC</b>	VASODILATADORES PERIFERICOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1011800880014	COMPRIMIDO SIMPLES	24/05/1989	24 meses
2	5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP X 2 ML <b>ATIVA</b>	1011800880022	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/1989	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 <b>ATIVA</b>	1011800880038	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	24 meses
4	5 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP X 2 ML <b>ATIVA</b>	1011800880046	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/11/1990	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: EKSON

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	<b>CNPJ</b>	60.659.463/0029-92	<b>Autorização</b>	1.00.573-9
<b>Processo</b>	25351.499844/2011-76	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	18/02/2013
<b>Nome Comercial</b>	EKSON	<b>Registro</b>	105730443	<b>Vencimento do registro</b>	02/2028
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE BENSERAZIDA, LEVODOPA			<b>Medicamento de referência</b>	PROLOPA
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIPARKINSONIANOS			<b>ATC</b>	ANTIPARKINSONIANOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304430012	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
2	200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304430020	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
3	200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304430039	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
4	100 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304430047	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
5	100 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304430055	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
6	100 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304430063	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses



*Handwritten mark*

*Handwritten mark*





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: PARKIDOPA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25000.006177/8973	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	29/08/2002
<b>Nome Comercial</b>	PARKIDOPA	<b>Registro</b>	102980107	<b>Vencimento do registro</b>	06/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CARBIDOPA, LEVODOPA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIPARKINSONIANOS			<b>ATC</b>	ANTIPARKINSONIANOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG + 25 MG COM CX FR VD AMB X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029801070019	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses
2	250 MG + 25 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029801070027	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses
3	250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 30 <b>ATIVA</b>	1029801070034	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses
4	250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1029801070045	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses



*Handwritten initials/signature*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: LEVOFLOXACINO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.730802/2011-43	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/07/2017
<b>Nome Comercial</b>	LEVOFLOXACINO	<b>Registro</b>	125680260	<b>Vencimento do registro</b>	07/2027
<b>Princípio Ativo</b>	LEVOFLOXACINO HEMIIDRATADO			<b>Medicamento de referência</b>	LEVAQUIN
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 3 <b>ATIVA</b>	1256802600011	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
2	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 5 <b>ATIVA</b>	1256802600021	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
3	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 <b>ATIVA</b>	1256802600038	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
4	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1256802600046	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
5	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 <b>ATIVA</b>	1256802600054	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
6	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802600062	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses

7	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802600070	Comprimido Revestido	24/07/2017	
8	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802600089	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
9	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802600097	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
10	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802600100	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
11	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802600119	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
12	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802600127	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
13	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 350 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802600135	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses
14	500MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802600143	Comprimido Revestido	24/07/2017	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: levonorgestrel

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CIMED INDUSTRIA S.A	<b>CNPJ</b>	02.814.497/0001-07	<b>Autorização</b>	1.04.381-0
<b>Processo</b>	25351.100974/2020-95	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	20/04/2020
<b>Nome Comercial</b>	levonorgestrel	<b>Registro</b>	143810255	<b>Vencimento do registro</b>	04/2030
<b>Princípio Ativo</b>	LEVONORGESTREL			<b>Medicamento de referência</b>	POSTINOR
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONCEPCIONAIS			<b>ATC</b>	ANTICONCEPCIONAIS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,75 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 <b>ATIVA</b>	1438102550016	COMPRIMIDO SIMPLES	20/04/2020	24 meses
2	1,5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 1 <b>ATIVA</b>	1438102550024	Comprimido	20/04/2020	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: LIDOCAÍNA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25351.449783/2015-61	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	29/02/2016
<b>Nome Comercial</b>	LIDOCAÍNA	<b>Registro</b>	141070118	<b>Vencimento do registro</b>	02/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE LIDOCAINA, LIDOCAÍNA			<b>Medicamento de referência</b>	XYLOCAÍNA/ XYLOCAÍNA GELEIA
<b>Classe Terapêutica</b>	ANESTESICOS LOCAIS			<b>ATC</b>	ANESTESICOS LOCAIS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG / G POM DERM CT BG AL X 25 G <b>ATIVA</b>	1410701180011	POMADA DERMATOLOGICA	29/02/2016	24 meses
2	50 MG / G POM DERM CX 100 BG AL X 25 G <b>ATIVA</b>	1410701180021	POMADA DERMATOLOGICA	29/02/2016	24 meses
3	20 MG/G GELE TOP CT BG AL X 10 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410701180038	GELEIA TOPICA	29/02/2016	24 meses
4	20 MG/G GELE TOP CX 100 BG AL X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410701180046	GELEIA TOPICA	29/02/2016	24 meses
5	20 MG/G GELE TOP CT BG AL X 20 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410701180054	GELEIA TOPICA	29/02/2016	24 meses
6	20 MG/G GELE TOP CX 100 BG AL X 20 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1410701180062	GELEIA TOPICA	29/02/2016	24 meses



7	20 MG/G GELE TOP CT BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1410701180070	GELEIA TOPICA	29/02/2016	24 meses
8	20 MG/G GELE TOP CX 100 BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1410701180089	GELEIA TOPICA	29/02/2016	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: XYLESTESIN

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25992.007501/63	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	22/01/1980
<b>Nome Comercial</b>	XYLESTESIN	<b>Registro</b>	102980357	<b>Vencimento do registro</b>	10/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE LIDOCAINA, LIDOCAÍNA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANESTESICOS LOCAIS			<b>ATC</b>	ANESTESICOS LOCAIS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/G POM CT BG AL X 25 G <b>ATIVA</b>	1029803570019	POMADA TOPICA	22/01/1980	36 meses
2	20 MG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1029803570027	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
3	100 MG/ML SOL CX 10 FR VD AMB X 40 ML <b>ATIVA</b>	1029803570035	SOLUÇÃO TOPICA	22/01/1980	36 meses
4	20 MG/G GEL ESTER CT SER PRENC PLAS TRANS X 20 G <b>ATIVA</b>	1029803570043	GEL	22/01/1980	24 meses
5	20 MG/G GEL ESTER CT SER PRENC PLAS TRANS X 30 G <b>ATIVA</b>	1029803570051	GEL	22/01/1980	24 meses
6	10 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1029803570061	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses



7	10 MG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1029803570078	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
8	100 MG/ML SOL SPR CX 50 FR VD TRANS NEB X 70 ML <b>ATIVA</b>	1029803570086	SOLUÇÃO TOPICA	22/01/1980	36 meses
9	20 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML <b>ATIVA</b>	1029803570094	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
10	100 MG/ML SOL SPR CT FR VD TRANS NEB X 50 ML <b>ATIVA</b>	1029803570108	SOLUÇÃO TOPICA	22/01/1980	36 meses
11	20 MG/G GEL ESTER CX 10 BG AL X 30 G + 10 APLIC <b>ATIVA</b>	1029803570116	GEL	22/01/1980	24 meses
12	20 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1029803570124	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
13	20 MG/ML LIQ CX 10 FR VD AMB X 120 ML <b>ATIVA</b>	1029803570132	LIQUIDO	22/01/1980	24 meses
14	10 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML <b>ATIVA</b>	1029803570140	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
15	20 MG/G GEL ESTER CX 10 SER PRENC PLAST TRANS X 5 G <b>ATIVA</b>	1029803570159	GEL	22/01/1980	24 meses
16	20 MG/G GEL ESTER CX 10 SER PRENC PLAST TRANS X 10 G <b>ATIVA</b>	1029803570167	GEL GELEIA TOPICA	22/01/1980	24 meses
17	20 MG/ML SOL INJ CX EST PLAS CARP PLAS TRANS X 1,8 ML <b>ATIVA</b>	1029803570175	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
18	20 MG/ML SOL INJ CX 40 EST PLAS CARP PLAS TRANS X 1,8 ML <b>ATIVA</b>	1029803570183	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
19	20 MG/G GEL OFT CX 10 ENVOL SER PRENC PLAS PEBD TRANSL X 2 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029803570191	GEL	28/09/2020	24 meses
20	20 MG/G GEL ESTER CX 50 BG AL X 30 G + 50 APLIC <b>ATIVA</b>	1029803570205	GEL	22/01/1980	24 meses





21	20 MG/ML SOL INJ CX 20 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029803570213	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
22	20 MG/ML SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029803570221	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: losartana potássica

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.312456/2008-26	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	19/01/2009
<b>Nome Comercial</b>	losartana potássica	<b>Registro</b>	125680202	<b>Vencimento do registro</b>	01/2029
<b>Princípio Ativo</b>	losartana potássica			<b>Medicamento de referência</b>	Cozaar
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256802020015	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
2	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256802020023	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256802020031	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
4	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANSX 900 <b>ATIVA</b>	1256802020041	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256802020058	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
6	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256802020066	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses



7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020074	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020082	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
9	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020090	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
10	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020104	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
11	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020112	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
12	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020120	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
13	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020139	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
14	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020147	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
15	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020155	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
16	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020163	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
17	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020171	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
18	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020181	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
19	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020198	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
20	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020201	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
21	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020211	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses

22	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 960 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	12568020228	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009
----	--	-------------	----------------------	------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: losartana potássica

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.312456/2008-26	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	19/01/2009
<b>Nome Comercial</b>	losartana potássica	<b>Registro</b>	125680202	<b>Vencimento do registro</b>	01/2029
<b>Princípio Ativo</b>	losartana potássica			<b>Medicamento de referência</b>	Cozaar
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256802020015	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
2	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256802020023	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256802020031	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
4	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANSX 900 <b>ATIVA</b>	1256802020041	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1256802020058	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
6	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256802020066	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses



7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020074	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020082	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
9	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020090	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
10	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020104	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
11	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020112	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
12	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020120	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
13	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020139	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
14	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020147	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
15	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020155	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
16	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020163	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
17	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020171	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
18	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020181	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
19	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020198	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
20	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020201	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
21	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020211	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses

22	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 960 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802020228	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2008
----	---	---------------	----------------------	------------



*Handwritten mark*

*Handwritten mark*





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: LOSARTANA POTÁSSICA + HIDROCLOROTIAZIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	49.475.833/0001-06	<b>Autorização</b>	1.00.974-4
<b>Processo</b>	25351.114932/2018-17	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	06/08/2018
<b>Nome Comercial</b>	LOSARTANA POTÁSSICA + HIDROCLOROTIAZIDA	<b>Registro</b>	109740261	<b>Vencimento do registro</b>	08/2028
<b>Princípio Ativo</b>	HIDROCLOROTIAZIDA, losartana potássica			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(50,0 + 12,5) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1097402610014	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
2	(50,0 + 12,5) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1097402610022	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
3	(50,0 + 12,5) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1097402610030	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
4	(100,0 + 25,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>ATIVA</b>	1097402610049	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
5	(100,0 + 25,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1097402610057	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses



6	(100,0 + 25,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1097402610065	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
7	(50,0 + 12,5) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 45 <b>ATIVA</b>	1097402610073	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
8	(50,0 + 12,5) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1097402610081	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
9	(50,0 + 12,5) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1097402610091	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
10	(100,0 + 25,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 45 <b>ATIVA</b>	1097402610103	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
11	(100,0 + 25,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1097402610111	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
12	(100,0 + 25,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1097402610121	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
13	(50,0 + 12,5) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 <b>ATIVA</b>	1097402610138	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses
14	(100,0 + 25,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 <b>ATIVA</b>	1097402610146	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/08/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BELMIRAX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BELFAR LTDA	<b>CNPJ</b>	18.324.343/0001-77	<b>Autorização</b>	1.00.571-1
<b>Processo</b>	25001.007352/76	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	28/01/2002
<b>Nome Comercial</b>	BELMIRAX	<b>Registro</b>	105710032	<b>Vencimento do registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	MEBENDAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			<b>ATC</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1057100320018	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320022	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
3	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320030	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	24 meses
4	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320049	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
5	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320057	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
6	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 1200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320065	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses

7	20 MG/ML SUS OR CT 50 FR PLAS AMB X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320073	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	
8	20 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS AMB X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320081	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BELMIRAX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BELFAR LTDA	<b>CNPJ</b>	18.324.343/0001-77	<b>Autorização</b>	1.00.571-1
<b>Processo</b>	25001.007352/76	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	28/01/2002
<b>Nome Comercial</b>	BELMIRAX	<b>Registro</b>	105710032	<b>Vencimento do registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	MEBENDAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			<b>ATC</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1057100320018	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320022	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
3	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320030	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	24 meses
4	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320049	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
5	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320057	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
6	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 1200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320065	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses

7	20 MG/ML SUS OR CT 50 FR PLAS AMB X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320073	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	
8	20 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS AMB X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100320081	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: cloridrato de metformina

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

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



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





*[Handwritten mark]*





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: cloridrato de metformina

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

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



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