



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOFARMA - INSTITUTO DE HIPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.275728/2004-76	Categoria Regulatória	Específico	Dados do registro	05/09/2005
Nome Comercial	Bicarbonato de Sódio	Registro	103870056	Vencimento do registro	09/2030
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	5PCC SOL INJ CX 35 AMP PLAS INC X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1038700560011	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
2	84 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700560028	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
3	8,4 PCC SOL INJ CX 35 AMP PLAS INC X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1038700560036	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700560044	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
5	10 PCC SOL INJ CX 35 AMP PLAS INC X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1038700560052	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
6	50 MG/ML SOL INJ IV CX 35 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700560060	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses



7	100 MG/ML SOL INJ IV CX 35 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700560079	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
8	84 MG/ML SOL INJ IV CX 35 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700560087	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
9	84 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700560095	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700560109	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.000953/2006-12	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	24/04/2006
Nome Comercial	BROMOPRIDA	Registro	113430130	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	BROMOPRIDA			Medicamento de referência	Digesan
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1134301300018	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/04/2006	24 meses
2	5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1134301300026	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/04/2006	24 meses
3	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1134301300034	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/04/2006	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOFARMA - INSTITUTO DE HIPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.036980/2005-42	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	18/07/2005
Nome Comercial	cloridrato de bupivacaína hiperbárica	Registro	103870055	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA			Medicamento de referência	Marcaína Pesada
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700550014	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/07/2005	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.630381/2008-62	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	29/06/2009
Nome Comercial	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA + GLICOSE	Registro	113430168	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	GLICOSE ANIDRA, cloridrato de bupivacaína monoidratado			Medicamento de referência	HIPOFARMA
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 4 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1134301680015	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/06/2009	24 meses
2	5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1134301680023	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/06/2009	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOFARMA - INSTITUTO DE HIPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.036980/2005-42	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	18/07/2005
Nome Comercial	cloridrato de bupivacaína hiperbárica	Registro	103870055	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA			Medicamento de referência	Marcaína Pesada
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700550014	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/07/2005	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA SA	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323700/2013-98	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	08/12/2013
Nome Comercial	CEFALOTINA SÓDICA	Registro	116370100	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	CEFALOTINA SÓDICA			Medicamento de referência	KEFLIN NEUTRO
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL VD X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701000015	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
2	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL VD X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701000023	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
3	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS+ 100 AMP DIL PLAS X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701000031	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
4	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL PLAS X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701000041	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
5	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL VD X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701000058	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
6	1000 MG PO INJ CT 1 FA VD TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701000066	PO INJETAVEL	08/12/2013	24 meses
7	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701000074	PO INJETAVEL	08/12/2013	24 meses



8	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701000082	PO INJETAVEL	08/12/2013	24 meses
9	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701000090	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.648885/2018-19	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	30/09/2019
Nome Comercial	cefazolina sódica	Registro	155620055	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	CEFAZOLINA SÓDICA		Medicamento de referência	KEFAZOL	
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES		ATC	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200550015	PO INJETAVEL	30/09/2019	24 meses
2	1 G PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200550023	PO INJETAVEL	30/09/2019	24 meses
3	1 G PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200550031	PO INJETAVEL	30/09/2019	24 meses
4	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200550041	PO INJETAVEL	30/09/2019	24 meses
5	1 G PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS X 10 ML + 25 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200550058	PO INJETAVEL	30/09/2019	24 meses
6	1 G PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS X 10 ML + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200550066	PO INJETAVEL	30/09/2019	24 meses



7	1G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 10ML + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200550074	PO INJETAVEL	30/09/2019	24 meses
8	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 10 ML + 25 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200550082	PO INJETAVEL	30/09/2019	24 meses
9	1G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 10ML + 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200550090	PO INJETAVEL	30/09/2019	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.177278/2005-38	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	01/08/2005
Nome Comercial	cloridrato de cefepima	Registro	155620014	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CEFEPIMA			Medicamento de referência	MAXCEF
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140011	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
2	1 G PO SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140021	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
3	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140038	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
4	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140046	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
5	1 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140054	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
6	1 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140062	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses



7	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 50 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200140070	PO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
8	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 50 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200140089	PO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
9	2 G PO SOL INJ IV CX 25 FA VD TRANS X 50 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200140097	PO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
10	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 50 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200140100	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
11	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 50 ML + BOLS FLEXÍVEL (SIST FECH) X 100 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200140119	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
12	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 50 ML + 10 BOLS FLEXÍVEL (SIST FECH) X 100 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200140127	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
13	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML + 25 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140135	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
14	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 20 ML + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140143	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
15	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140151	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
16	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140161	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
17	2 G PO SOL INJ IV CX 25 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140178	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
18	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140186	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses

19	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140194	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	
20	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200140208	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses





Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.061571/2003-12	Categoria Regulatória	Semelhante	Dados do registro	14/11/2003
Nome Comercial	KEFADIM	Registro	155620006	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	CEFTAZIDIMA PENTAIDRATADA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS TIPO I + 25 AMP DIL PLAS TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060018	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/11/2003	24 meses
2	1 G PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS TIPO I <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060026	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
3	1 G PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS TIPO I <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060034	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
4	1 G PO SOL INJ CT 300 FA VD TRANS TIPO I <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060042	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
5	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS TIPO I <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060050	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
6	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS TIPO I + AMP DIL PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060069	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/11/2003	24 meses
7	500 MG PO INJ CT FA VD INC + DIL X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200060077	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses



8	500 MG PO INJ CT FA VD INC <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200060085	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
9	500 MG PO INJ CT 10 FA VD INC (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200060093	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
10	500 MG PO INJ CT 25 FA VD INC <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200060107	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
11	500 MG PO INJ CT 300 FA VD INC (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200060115	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
12	2 G PO INJ CT FA VD INC + DIL 10 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1556200060123	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
13	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS TIPO III <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060131	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
14	1 G PO SOL INJ CX 10 FA VD TRANS TIPO III <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060141	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
15	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS TIPO III <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060158	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
16	1 G PO SOL INJ CX 300 FA VD TRANS TIPO III <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060166	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
17	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS TIPO III + AMP DIL PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060174	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/11/2003	24 meses
18	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS TIPO III + 25 AMP DIL PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060182	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/11/2003	24 meses
19	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS TIPO I <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060190	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses
20	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS TIPO III <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1556200060204	PO INJETAVEL	14/11/2003	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA SA	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323709/2013-30	Categoria Regulatória	Semelhante	Dados do registro	08/12/2013
Nome Comercial	TRIAXTON	Registro	116370101	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA, CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA MONOIDRATADA		Medicamento de referência	ROCEFIN	
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS		ATC	CEFALOSPORINAS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CT FA VD III TRANS + DIL AMP VD TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010010	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	08/12/2013	24 meses
2	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD III TRANS + 20 DIL AMP VD TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010029	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	08/12/2013	24 meses
3	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD III TRANS + 20 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010037	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	08/12/2013	24 meses
4	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD III TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010045	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	08/12/2013	24 meses
5	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 50 FA VD III TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010053	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	08/12/2013	24 meses
6	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 100 FA VD III TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010061	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	08/12/2013	24 meses

7	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CT FA VD I TRANS + DIL AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010071	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	08/12/2013	24 meses
8	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD I TRANS + 20 DIL AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010088	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	08/12/2013	24 meses
9	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD I TRANS + 20 DIL AMP PLAS TRANS X 10ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010096	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	08/12/2013	24 meses
10	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD I TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010101	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	08/12/2013	24 meses
11	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 50 FA VD I TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010118	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	08/12/2013	24 meses
12	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 100 FA VD I TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010126	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	08/12/2013	24 meses
13	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IM CT FA VD I TRANS + DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010134	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	22/06/2020	24 meses
14	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IM CT 5 FA VD I TRANS + 5 DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010142	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	08/12/2013	24 meses
15	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IM CT 10 FA VD I TRANS + 10 DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701010150	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	08/12/2013	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.190145/2019-52	Categoria Regulatória	Novo	Dados do registro	24/06/2019
Nome Comercial	PROFENID	Registro	183260360	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	CETOPROFENO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 24 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600012	CÁPSULA GELATINOSA DURA	24/06/2019	24 meses
2	100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600020	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	24/06/2019	18 meses
3	200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600039	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	24/06/2019	18 meses
4	100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1832603600047	PO LIOFILO INJETAVEL	24/06/2019	36 meses
5	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600055	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/06/2019	24 meses

6	20 MG/ML SOL OU CT FR CGT VD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600063	SOLUÇÃO ORAL	24/06/2019	
7	25 MG/G GEL DERM CT BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1832603600071	GEL	24/06/2019	24 meses
8	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600081	XAROPE	24/06/2019	24 meses
9	150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600098	Comprimido de Liberação Prolongada	24/06/2019	24 meses
10	100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600101	SUPOSITÓRIO RETAL	24/06/2019	24 meses
11	150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600111	Comprimido de Liberação Prolongada	24/06/2019	24 meses
12	100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 3 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600128	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	24/06/2019	18 meses
13	20 MG/ML SOL OU CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600136	SOLUÇÃO ORAL	24/06/2019	24 meses
14	200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600144	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	24/06/2019	18 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.190145/2019-52	Categoria Regulatória	Novo	Dados do registro	24/06/2019
Nome Comercial	PROFENID	Registro	183260360	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	CETOPROFENO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 24 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600012	CÁPSULA GELATINOSA DURA	24/06/2019	24 meses
2	100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600020	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	24/06/2019	18 meses
3	200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600039	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	24/06/2019	18 meses
4	100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS <input checked="" type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1832603600047	PO LIOFILO INJETAVEL	24/06/2019	36 meses
5	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600055	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/06/2019	24 meses



6	20 MG/ML SOL OU CT FR CGT VD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600063	SOLUÇÃO ORAL	24/06/2019	
7	25 MG/G GEL DERM CT BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1832603600071	GEL	24/06/2019	24 meses
8	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600081	XAROPE	24/06/2019	24 meses
9	150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600098	Comprimido de Liberação Prolongada	24/06/2019	24 meses
10	100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600101	SUPOSITÓRIO RETAL	24/06/2019	24 meses
11	150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600111	Comprimido de Liberação Prolongada	24/06/2019	24 meses
12	100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 3 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600128	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	24/06/2019	18 meses
13	20 MG/ML SOL OU CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600136	SOLUÇÃO ORAL	24/06/2019	24 meses
14	200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1832603600144	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	24/06/2019	18 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.000314/0091	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	03/03/2000
Nome Comercial	cimetidina	Registro	103700285	Vencimento do registro	03/2030
Princípio Ativo	CIMETIDINA			Medicamento de referência	ULCIMET
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	150 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037002850014	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/2000	24 meses
2	150 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 2ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037002850022	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/2000	24 meses
3	150 MG/ML SOL INJ CT 120 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037002850030	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.042139/2013-72	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	04/05/2015
Nome Comercial	ciprofloxacino	Registro	100410153	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO			Medicamento de referência	CIPRO
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

10	2,0 MG/ML SOL INJ CT FR PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1004101530100	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
11	2,0 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1004101530119	SUSPENSÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
12	2,0 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1004101530127	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
13	2,0 MG/ML SOL INJ CX 80 FR PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1004101530135	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
14	2,0 MG/ML SOL INJ IV CT BOLS PLAS PVC TRANS SIST FEC X 100 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1004101530143	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
15	2,0 MG/ML SOL INJ CT FR PLAS PVC TRANS SIST FECH X 200 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1004101530151	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses

16	2,0 MG/ML SOL INJ IV CT 80 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FEC X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1004101530161	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	
17	2,0 MG/ML SOL INJ CT 48 FR PLAS PVC TRANS SIST FECH X 200 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1004101530178	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	150 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301030010	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses
2	150 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301030029	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses
3	150 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301030037	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses
4	150 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301030045	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses
5	150 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 6 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301030053	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses

6	150 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 6 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1134301030061	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------



[Handwritten signature]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045760/2003-48	Categoria Regulatória	Específico	Dados do registro	02/09/2004
Nome Comercial	CLORETO DE POTÁSSIO	Registro	155920001	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE POTÁSSIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	19,1% SOL INJ IV CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200010015	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
7	10G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200010074	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
8	10G/100ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200010082	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
9	10G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200010090	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
10	15G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200010104	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses



11	15G/100ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200010112	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
12	15G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200010120	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
13	19,1G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200010139	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
14	19,1G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200010147	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045763/2003-81	Categoria Regulatória	Específico	Dados do registro	05/10/2004
Nome Comercial	CLORETO DE SÓDIO	Registro	155920004	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL		ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	0,9% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAST TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040011	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
2	0,9% SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAST TRANS X 20 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040021	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
3	20% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAST TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040038	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
4	20% SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAST TRANS X 20 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040046	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
13	10G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040135	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses



14	10G/100ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040143	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
15	10G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040151	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
16	10G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040161	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
17	10G/100ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 20ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040178	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
18	10G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040186	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
19	0,9% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040194	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
20	0,9% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040208	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
21	0,9% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040216	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
22	0,9% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040224	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
23	20% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040232	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
24	20% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040240	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
25	20% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040259	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
26	20% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200040267	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses



[Handwritten mark]

[Handwritten mark]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOFARMA - INSTITUTO DE HIPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25000.001060/9082	Categoria Regulatória	Específico	Dados do registro	18/03/1999
Nome Comercial	HYPLEX B	Registro	103870029	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, DEXPANTENOL, NICOTINAMIDA, RIBOFLAVINA-5-FOSFATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			ATC	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	SOL INJ IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700290012	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/03/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.024046/9797	Categoria Regulatória	Semelhante	Dados do registro	13/11/2002
Nome Comercial	DESLANOL	Registro	104971229	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	DESLANOSÍDEO			Medicamento de referência	CEDILANIDA
Classe Terapêutica	GLICOSÍDEOS CARDIACOS			ATC	GLICOSÍDEOS CARDIACOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	0,2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 50 AMP VD AMB X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1049712290018	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/11/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.181746/2005-79	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	12/12/2005
Nome Comercial	fosfato dissódico de dexametasona	Registro	110850032	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		Medicamento de referência	Decadron	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 2 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320011	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320028	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
3	2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320036	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
4	4 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD TRANS X 2,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320044	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
5	4 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320052	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses

6	4 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD TRANS X 2,5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320060	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.181746/2005-79	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	12/12/2005
Nome Comercial	fosfato dissódico de dexametasona	Registro	110850032	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		Medicamento de referência	Decadron	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 2 AMP VD TRANS X 1 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320011	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320028	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
3	2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320036	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
4	4 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD TRANS X 2,5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320044	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
5	4 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2,5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320052	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses

6	4 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD TRANS X 2,5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500320060	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.009757/0019	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	09/06/2000
Nome Comercial	DICLOFENACO SÓDICO	Registro	103700306	Vencimento do registro	06/2025
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO			Medicamento de referência	VOLTAREN
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 3 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1037003060017	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/06/2000	18 meses
2	25 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD INC X 3 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1037003060025	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/06/2000	18 meses
3	25 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 3 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1037003060033	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/06/2000	18 meses
4	25 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD INC X 3 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1037003060041	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/06/2000	18 meses
5	25 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 3ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037003060051	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/06/2000	18 meses

6	25 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 3ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037003060068	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/06/2000	
7	25 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 3ML (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037003060076	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/06/2000	18 meses
8	25 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 3ML (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037003060084	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/06/2000	18 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.023133/0013	Categoria Regulatória	Semelhante	Dados do registro	26/03/2001
Nome Comercial	DIPIFARMA	Registro	110850018	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	DIPIRONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGÉSICOS NAO NARCÓTICOS ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANALGÉSICOS NAO NARCÓTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500180013	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
2	500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500180021	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/07/2002	24 meses
4	500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500180048	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Epinefrina

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.141989/2019-70	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/11/2019
Nome Comercial	Epinefrina	Registro	103870078	Vencimento do registro	11/2029
Princípio Ativo	EPINEFRINA			Medicamento de referência	Adren
Classe Terapêutica				ATC	
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1038700780011	Solução Injetável	11/11/2019	24 meses
2	1 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1038700780028	Solução Injetável	11/11/2019	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ETILEFRIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.000871/9968	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/06/2002
Nome Comercial	ETILEFRIL	Registro	104971220	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ETILEFRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	HIPERTENSOR			ATC	HIPERTENSOR
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1049712200019	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/06/2002	24 meses
2	7,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1049712200027	SOLUÇÃO ORAL	20/06/2002	24 meses
3	5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049712200035	COMPRIMIDO SIMPLES	20/06/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ESKAVIT

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.000979/2006-61	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	27/03/2006
Nome Comercial	ESKAVIT	Registro	113430129	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	FITOMENADIONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	VITAMINA K SIMPLES OU EM ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS			ATC	VITAMINA K SIMPLES OU EM ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301290012	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2006	24 meses
2	10 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301290020	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2006	24 meses
3	10 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301290039	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2006	24 meses
4	10 MG/ ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301290047	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2006	24 meses



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FUROSEMIDA

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

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GENTAMICIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936156/2020-23	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	GENTAMICIN	Registro	100410210	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100010	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
2	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100029	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
3	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102100037	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
4	20 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100045	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
5	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100053	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

6	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102100061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------



[Handwritten signatures]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfato de gentamicina

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	CNPJ	04.099.395/0001-82	Autorização	1.00.186-2
Processo	25351.240244/2016-40	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/01/2017
Nome Comercial	sulfato de gentamicina	Registro	101860034	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	AMINOGLICOSIDEOS			ATC	AMINOGLICOSIDEOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340013	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
2	40 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340021	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
3	40 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600340031	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
4	10 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340048	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
5	10 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340056	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
6	40 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340064	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
7	40 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340072	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses

8	40 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600340080	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
9	40 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600340099	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfato de gentamicina

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	CNPJ	04.099.395/0001-82	Autorização	1.00.186-2
Processo	25351.240244/2016-40	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/01/2017
Nome Comercial	sulfato de gentamicina	Registro	101860034	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	AMINOGLICOSIDEOS			ATC	AMINOGLICOSIDEOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340013	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
2	40 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340021	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
3	40 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600340031	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
4	10 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340048	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
5	10 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340056	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
6	40 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340064	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
7	40 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600340072	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses

8	40 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600340080	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
9	40 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600340099	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICONATO DE CALCIO 10%

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25000.001574/94	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/05/1994
Nome Comercial	GLICONATO DE CALCIO 10%	Registro	103110035	Vencimento do registro	05/2029
Princípio Ativo	GLICONATO DE CÁLCIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100350017	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/1994	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100350020	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/1994	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 10 ML ATIVA	1031100350033	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/05/1994	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100350041	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/05/1994	24 meses



A handwritten signature or mark, possibly initials, located at the bottom right of the page.

A handwritten mark or signature, possibly a stylized letter or symbol, located at the bottom right of the page.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.229009/2004-83	Categoria Regulatória		Data do registro	07/01/2005
Nome Comercial	GLICOSE	Registro	100410107	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL			ATC	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070010	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070029	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070037	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
5	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070053	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
6	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070061	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses



7	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070071	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070088	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
9	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070096	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
10	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070101	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
11	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070118	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
12	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070126	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
13	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070134	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
14	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070142	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070150	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070169	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
17	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070177	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
18	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070185	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
21	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070215	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
22	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070223	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

23	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070231	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	
24	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070241	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
25	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070258	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
26	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070266	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
27	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070274	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
28	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070282	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
31	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070312	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
32	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070320	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
33	50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070339	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
34	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070347	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
35	50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070355	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
36	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070363	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
37	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070371	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
38	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070381	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses





39	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070398	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
40	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070401	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
41	100 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070411	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
42	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070428	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
43	100 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070436	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
44	500 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070444	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.229009/2004-83	Categoria Regulatória		Data do registro	07/01/2005
Nome Comercial	GLICOSE	Registro	100410107	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL			ATC	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070010	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070029	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070037	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
5	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070053	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
6	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070061	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses



7	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070071	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070088	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
9	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070096	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
10	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070101	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
11	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070118	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
12	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070126	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
13	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070134	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
14	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070142	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070150	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070169	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
17	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070177	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
18	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070185	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
21	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070215	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
22	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070223	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

23	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070231	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
24	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070241	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
25	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070258	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
26	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070266	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
27	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070274	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
28	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070282	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
31	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070312	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
32	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070320	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
33	50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070339	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
34	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070347	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
35	50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070355	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
36	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070363	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
37	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070371	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
38	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070381	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses



39	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070398	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
40	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070401	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
41	100 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070411	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
42	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070428	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
43	100 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070436	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
44	500 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070444	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses





Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: GLUTARON

Nome da Empresa	RIOQUIMICA S.A.		
CNPJ	55.643.555/0001-43	Autorização	3.01.329-1
Nome Comercial	GLUTARON		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL		
Registro	313290377		
Processo	25351.072206/2013-14		
Vencimento do registro	20/01/2029		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO OPACO + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	1	20/01/2014
Validade	24 meses	Registro	3132903770017
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • RIOQUIMICA S.A. - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		



Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	2	20/01/2014
Validade	24 meses	Registro	3132903770025
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - GALAO PLASTICO Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> RIOQUIMICA S.A. - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		



Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HEMOFOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.317406/2008-35	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	11/05/2009
Nome Comercial	HEMOFOL	Registro	102980371	Vencimento do registro	05/2029
Princípio Ativo	heparina suína, heparina sódica suína			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES			ATC	ANTICOAGULANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/ML SOL INJ CX 25 FA VD INC X 5 ML ATIVA	1029803710015	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
2	5000 UI/ML SOL INJ CX 50 FA VD INC X 5 ML ATIVA	1029803710023	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
3	5000 UI/0,25 ML SOL INJ CX 25 AMP VD INC X 0,25 ML ATIVA	1029803710031	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
4	5000 UI/ML SOL INJ IV CX 1 EST PLAS X 1 FA VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029803710041	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
5	5000 UI/ML SOL INJ IV CX 20 EST PLAS X 1 FA VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029803710058	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses

6	5000 UI/0,25 ML SOL INJ SC CX 36 AMP VD TRANS X 0,25 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029803710066	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEPRESOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25001.006827/85	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	08/10/1987
Nome Comercial	NEPRESOL	Registro	102980089	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800890010	COMPRIMIDO SIMPLES	16/07/2003	18 meses
2	50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 30 CANCELADA OU CADUCA	1029800890029	COMPRIMIDO SIMPLES	08/10/1987	24 meses
3	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029800890037	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	18 meses
4	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029800890047	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	18 meses
5	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029800890055	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	18 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINATO SODICO DE HIDROCORTISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323730/2013-43	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	SUCCINATO SODICO DE HIDROCORTISONA	Registro	116370105	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA		Medicamento de referência	CORTISONAL	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA	1163701050012	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
2	100 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA	1163701050020	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
3	500 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA	1163701050039	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
4	500 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA	1163701050047	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINATO SODICO DE HIDROCORTISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323730/2013-43	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	SUCCINATO SODICO DE HIDROCORTISONA	Registro	116370105	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA		Medicamento de referência	CORTISONAL	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA	1163701050012	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
2	100 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA	1163701050020	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
3	500 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA	1163701050039	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
4	500 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA	1163701050047	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYPOCINA COMPOSTA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25992.006004/78	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	19/04/1996
Nome Comercial	HYPOCINA COMPOSTA	Registro	103870023	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, DAPIRONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS			ATC	ANTIESPASMÓDICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6,67MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1038700230011	SOLUÇÃO ORAL	18/02/2002	24 meses
2	4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1038700230028	SOLUÇÃO INJETÁVEL	18/02/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.026651/2011-29	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/03/2017
Nome Comercial	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA	Registro	110850043	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		Medicamento de referência	BUSCOPAN	
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS		ATC	ANTIESPASMÓDICOS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1ML ATIVA	1108500430011	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2017	24 meses
2	20MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML ATIVA	1108500430028	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2017	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: INSUNORM N

Nome da Empresa Detentora do Registro	ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	02.433.631/0001-20	Autorização	1.03.764-8
Processo	25351.064704/2008-17	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	18/05/2009
Nome Comercial	INSUNORM N	Registro	137640115	Vencimento do registro	05/2029
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 UI/ML SUS INJ CT FA VD INC X 10 ML ATIVA	1376401150016	SUSPENSAO INJETAVEL	18/05/2009	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CORONAR

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	25000.012785/9925	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/06/1999
Nome Comercial	CORONAR	Registro	109740091	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	VASODILADORES			ATC	VASODILADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400910010	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/1999	24 meses
2	20 MG COM CT 3 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1097400910029	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/1999	24 meses
3	40 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400910037	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/1999	24 meses
4	40 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400910045	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/1999	24 meses
5	5 MG COM SUB LING CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400910053	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	22/06/1999	24 meses
6	5 MG COM SUB LING CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400910061	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	22/06/1999	24 meses



7	50 MG CAP GEL COM MICROG RET CT 2 BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1097400910071	CAPSULA GELATINOSA MOLE COM MICROGRANULOS	22/06/1999	
8	50 MG CAP GEL COM MICROG RET CT 2 BL AL PLAS INC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1097400910088	CAPSULA GELATINOSA MOLE COM MICROGRANULOS	22/06/1999	24 meses
9	10 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 01 ML ATIVA	1097400910096	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
16	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1097400910169	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/1999	24 meses
17	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1097400910177	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/1999	24 meses
18	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1097400910185	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/1999	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOTAC

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.034151/0130	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/06/2002
Nome Comercial	LEVOTAC	Registro	102980303	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	levofloxacino hemi-hidratado			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3 CANCELADA OU CADUCA	1029803030014	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029803030022	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7 CANCELADA OU CADUCA	1029803030030	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1029803030049	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3 CANCELADA OU CADUCA	1029803030057	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses



6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 5 CANCELADA OU CADUCA	1029803030065	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7 CANCELADA OU CADUCA	1029803030073	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029803030081	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
9	5 MG/ML SOL INJ CT FR VD INC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1029803030091	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2002	24 meses
10	25 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1029803030103	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2002	36 meses
11	5 MG/ML SOL INJ CT ENV AL BOLS PLAS FLEX X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1029803030111	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2002	36 meses
12	5 MG/ML SOL INJ CT ENV AL BOLS PLAS FLEX X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1029803030121	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2002	36 meses
13	5 MG/ML SOL INFUS IV CX ENVOL 6 BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1029803030138	Solução p/ Infusão	05/06/2002	24 meses
14	5 MG/ML SOL INFUS IV CT ENVOL BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1029803030146	Solução p/ Infusão	05/06/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: XYLESTESIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25001.003276/83	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	03/02/1986
Nome Comercial	XYLESTESIN	Registro	102980072	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA, HEMITARTARATO DE EPINEFRINA		Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		ATC	ANESTESICOS LOCAIS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

5	10 MG/ML + 0,040 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPC X 1,8 ML USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720022	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	24 meses
6	1 PCC SOL INJ CX 500 CARP PLAS OPC X 1,8 ML (C/ NOREPINEFRINA) USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720030	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	24 meses
7	20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPC X 1,8 ML USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720057	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	24 meses
8	2 PCC SOL INJ CX 500 CARP PLAS OPC X 1,8 ML (C/ NOREPINEFRINA) USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720065	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	24 meses



10	3 PCC SOL INJ EST 1 AMP VD INC X 19 ML + 1 AMP VD INC X 1 ML + 1 AMP VD INC X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800720266	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	
11	10 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029800720111	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
11	3 PCC SOL INJ EST 1 FA VD INC X 19 ML + 1 AMP VD INC X 1 ML + 1 AMP VD INC X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800720274	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
12	20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 1 FA VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800720120	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
12	50 MG/ML + 75 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 2 ML (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA	1029800720125	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
13	20 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029800720138	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
13	2 PCC POM CT 1 BG AL X 25 G CANCELADA OU CADUCA	1029800720282	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
14	2 PCC GELEIA TOP CT 1 BG AL X 30 G CANCELADA OU CADUCA	1029800720290	GELEIA TOPICA	03/02/1986	18 meses
15	10 PCC SOL TOP CX 10 FR VD AMB X 40 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800720304	SOLUÇÃO TOPICA	03/02/1986	18 meses
16	50 MG/ML +75 MG/ML SOL INJ CX 10 EST X 5 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800720168	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
33	10 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029800720338	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
34	20 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029800720346	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.002899/2003-05	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/06/2003
Nome Comercial	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	Registro	113430102	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA MONOIDRATADA			Medicamento de referência	XYLOCAÍNA SEM VASOCONSTRITOR
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1134301020015	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses
2	20 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301020023	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEMEDROX

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.018970/9889	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	21/11/2005
Nome Comercial	DEMEDROX	Registro	104971189	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PROGESTAGENOS SIMPLES			ATC	PROGESTAGENOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1049711890010	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
2	150 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049711890021	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
3	150 MG/ML SUS INJ CT 25 FA VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049711890032	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
4	150 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 1 ML + SER + AGU ATIVA	1049711890043	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
5	150 MG/ML SUS INJ CT SER PRENC X 1 ML ATIVA	1049711890054	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses

6	50 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1049711890065	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	
7	150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049711890076	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
8	150 MG/ML SUS INJ CT 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049711890087	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
9	150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML + SER + AGU ATIVA	1049711890097	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ERGOMETRIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25001.004739/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/03/2001
Nome Comercial	ERGOMETRIN	Registro	104970126	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	MALEATO DE METILERGOMETRINA			Medicamento de referência	METHERGIN
Classe Terapêutica	OCITOCICOS NAO HORMONAIIS			ATC	OCITOCICOS NAO HORMONAIIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1049701260015	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24 meses
2	0,125 MG DRG CX 25 BL AL PLAS INC X 20 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260023	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24 meses
3	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB.HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
4	0, 125 MG COM REV CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260041	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/03/2001	24 meses
5	0,2 MG/ML SOL INJ SC/IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1049701260058	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.000739/0008	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/02/2000
Nome Comercial	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA	Registro	103700281	Vencimento do registro	02/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado			Medicamento de referência	Plasil
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1037002810012	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2000	24 meses
2	4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1037002810020	SOLUÇÃO ORAL	20/09/2002	24 meses
3	5 MG/ML SOL INJ CT 120 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1037002810039	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2000	24 meses
4	5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1037002810047	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2000	24 meses
5	5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1037002810055	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2000	24 meses
6	5 MG/ML SOL INJ CT 120 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1037002810063	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2000	24 meses

7	5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1037002810071	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2000	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NIDAZOFARMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.005536/0008	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	28/07/2000
Nome Comercial	NIDAZOFARMA	Registro	110850014	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIPARASITARIOS			ATC	ANTIPARASITARIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 70 FA PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500140011	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/07/2000	24 meses
2	5 MG/ML SOL INJ CX 60 FA PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500140021	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/07/2000	24 meses
3	5 MG/ML SOL INJ CX 60 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1108500140038	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/07/2000	24 meses
4	5 MG/ML SOL INJ CX 70 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1108500140046	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/07/2000	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NIDAZOFARMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.005536/0008	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	28/07/2000
Nome Comercial	NIDAZOFARMA	Registro	110850014	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIPARASITARIOS			ATC	ANTIPARASITARIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 70 FA PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500140011	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/07/2000	24 meses
2	5 MG/ML SOL INJ CX 60 FA PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500140021	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/07/2000	24 meses
3	5 MG/ML SOL INJ CX 60 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1108500140038	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/07/2000	24 meses
4	5 MG/ML SOL INJ CX 70 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1108500140046	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/07/2000	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.250077/2005-92	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/12/2005
Nome Comercial	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA	Registro	113430126	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA MONOIDRATADA		Medicamento de referência	HYPONOR	
Classe Terapêutica	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES		ATC	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4ML ATIVA	1134301260016	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/12/2005	24 meses
2	2 MG/ ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 4ML ATIVA	1134301260024	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/12/2005	24 meses
3	2 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4ML ATIVA	1134301260032	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/12/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXITON

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.003726/89	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/01/1990
Nome Comercial	OXITON	Registro	104970149	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	OCITOCINA			Medicamento de referência	SYNTOCINON
Classe Terapêutica	OCITOCICOS HORMONAIIS			ATC	OCITOCICOS HORMONAIIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1049701490010	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses
2	5 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049701490027	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses
3	1 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1049701490037	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1990	24 meses
4	5 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049701490043	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1990	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OMEPRAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.002168/2003-51	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/08/2003
Nome Comercial	OMEPRAZOL	Registro	102980327	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	OMEPRAZOL SÓDICO			Medicamento de referência	LOSEC
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG PO LIOF SOL INJ CT 1 FA VD TRANS ATIVA	1029803270015	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses
2	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS ATIVA	1029803270023	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses
3	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1029803270031	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses
4	40 MG PO LIOF SOL INJ CT 1 FA VD TRANS + AMP DIL X 10 ML ATIVA	1029803270041	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses
5	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS + 5 AMP DIL X 10 ML ATIVA	1029803270058	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses
6	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS+ 25 AMP DIL X 10 ML ATIVA	1029803270066	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	04/08/2003	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: oxacilina sódica

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.473294/2016-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/01/2017
Nome Comercial	oxacilina sódica	Registro	116370141	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	OXACILINA SÓDICA			Medicamento de referência	oxacilina sódica M.S. 100430713, EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
Classe Terapêutica	PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES			ATC	PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 3 ML (EMB HOSP) ATIVA	1163701410019	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	16/01/2017	24 meses
2	500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1163701410027	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	16/01/2017	24 meses
3	500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL PLAS X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1163701410035	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	16/01/2017	24 meses
4	500 MG PÓ INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP) ATIVA	1163701410043	PO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses

5	500 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS (EMB HOSP) ATIVA	1163701410051	PO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
---	--	---------------	--------------	------------	-------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PAMERGAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008540/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/04/1975
Nome Comercial	PAMERGAN	Registro	102980042	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA			Medicamento de referência	FENERGAN
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420016	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/07/2002	24 meses
2	25 MG DRG CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800420022	DRAGEA SIMPLES	26/07/2002	36 meses
3	25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800420032	DRAGEA SIMPLES	19/10/2000	36 meses
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA	1029800420049	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	36 meses
6	2% SOL INJ CX 500 CARP X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800420067	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	19/10/2000	36 meses
7	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800420075	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses

8	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800420083	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses
15	25 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800420156	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses
16	25 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800420164	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses



[Handwritten signature] *[Handwritten signature]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NORIPURUM EV

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25351.522801/2009-18	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	05/07/2010
Nome Comercial	NORIPURUM EV	Registro	106390255	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	SACARATO DE HIDRÓXIDO FÉRRICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIANEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ EV CX 5 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1063902550016	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/07/2010	36 meses
2	20 MG/ML SOL INJ EV CX 3 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1063902550024	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/07/2010	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICERINA 12%

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25016.000121/99	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/05/2000
Nome Comercial	GLICERINA 12%	Registro	110850012	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	GLICEROL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ENEMAS			ATC	ENEMAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	120 MG/ML ENEMA CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML+ ACESSÓRIO ATIVA	1108500120010	ENEMA	02/05/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MANITOL 20%

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.236025/2006-94	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	14/08/2006
Nome Comercial	MANITOL 20%	Registro	100410122	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	MANITOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES			ATC	DIURETICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101220012	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
2	200 MG/ML SOL INFUS IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101220020	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
3	200 MG/ML SOL INFUS IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101220039	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
4	200 MG/ML SOL INFUS IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101220047	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
5	200 MG/ML SOL INFUS IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101220055	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.042612/2004-52	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	09/07/2004
Nome Comercial	SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO	Registro	100410103	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	CLORETO DE POTÁSSIO, CLORETO DE SÓDIO, LACTATO DE SÓDIO, cloreto de cálcio diidratado		Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL		ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101030019	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
2	(0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101030027	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
3	SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101030035	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
4	SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101030043	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses



5	SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101030051	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
6	SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101030061	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
7	SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101030078	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
8	SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101030086	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
9	SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101030094	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RINGER

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.478410/2005-26	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	23/01/2006
Nome Comercial	RINGER	Registro	100410115	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORETO DE CÁLCIO 2H ₂ O, CLORETO DE POTÁSSIO, CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL			ATC	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML ATIVA	1004101150014	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2006	24 meses
2	SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101150022	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2006	24 meses
3	SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101150030	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2006	24 meses
4	(8,6+0,33+0,30)MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101150049	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2006	24 meses
5	(8,6+0,33+0,30) MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101150057	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2006	24 meses



6	(8,6+0,33+0,30)MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101150065	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2006	24 meses
7	(8,6+0,33+0,30) MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101150073	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2006	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.229009/2004-83	Categoria Regulatória		Data do registro	07/01/2005
Nome Comercial	GLICOSE	Registro	100410107	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL			ATC	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070010	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070029	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070037	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
5	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070053	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
6	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070061	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses



7	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070071	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070088	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
9	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070096	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
10	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070101	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
11	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070118	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
12	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070126	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
13	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070134	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
14	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070142	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070150	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070169	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
17	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070177	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
18	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070185	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
21	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070215	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
22	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070223	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses



23	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070231	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	
24	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070241	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
25	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070258	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
26	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070266	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
27	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070274	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
28	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070282	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
31	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070312	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
32	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070320	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
33	50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070339	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
34	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070347	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
35	50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070355	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
36	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070363	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
37	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070371	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
38	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070381	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses



39	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070398	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	
40	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070401	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
41	100 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070411	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
42	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070428	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
43	100 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070436	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
44	500 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070444	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25991.005960/79	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	18/08/1980
Nome Comercial	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	Registro	100410011	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110137	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
2	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110102	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/1983	24 meses
3	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110030	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1983	24 meses
4	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110213	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/1995	24 meses
5	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110181	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses



6	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	
7	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110051	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
8	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110060	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
9	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110161	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
10	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110203	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses
11	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110124	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
12	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110145	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
13	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110153	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
14	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110140	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
15	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110159	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
16	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110167	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
17	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110175	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses



18	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110183	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
19	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
20	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110205	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
21	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110213	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
22	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110221	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
23	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110231	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
24	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110248	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
25	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110256	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
26	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110264	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
27	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110272	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
28	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110280	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses



Handwritten initials/signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25991.005960/79	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	18/08/1980
Nome Comercial	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	Registro	100410011	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110137	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
2	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110102	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/1983	24 meses
3	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110030	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1983	24 meses
4	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110213	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/1995	24 meses
5	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110181	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses



6	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses
7	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110051	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
8	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110060	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
9	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110161	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
10	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110203	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses
11	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110124	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
12	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110145	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
13	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110153	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
14	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110140	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
15	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110159	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
16	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110167	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
17	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110175	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses



18	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110183	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	
19	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
20	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110205	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
21	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110213	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
22	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110221	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
23	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110231	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
24	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110248	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
25	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110256	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
26	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110264	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
27	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110272	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
28	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110280	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA	CNPJ	01.440.590/0001-36	Autorização	1.03.223-9
Processo	25351.205759/2002-06	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	06/02/2003
Nome Comercial	SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO	Registro	132230026	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1322300260011	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
2	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1322300260021	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
3	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 125 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1322300260038	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
4	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 200 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1322300260046	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
5	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1322300260054	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses



6	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1322300260062	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	
7	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1322300260070	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
8	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 1500 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260089	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
9	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 2000 ML ATIVA	1322300260097	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
10	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 2500 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260100	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA	CNPJ	01.440.590/0001-36	Autorização	1.03.223-9
Processo	25351.205759/2002-06	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	06/02/2003
Nome Comercial	SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO	Registro	132230026	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1322300260011	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
2	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1322300260021	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
3	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260038	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
4	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 200 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260046	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
5	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1322300260054	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses



6	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1322300260062	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
7	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1322300260070	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
8	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 1500 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260089	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
9	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 2000 ML ATIVA	1322300260097	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
10	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 2500 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260100	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA	CNPJ	01.440.590/0001-36	Autorização	1.03.223-9
Processo	25351.205759/2002-06	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	06/02/2003
Nome Comercial	SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO	Registro	132230026	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1322300260011	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
2	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1322300260021	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
3	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 125 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1322300260038	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
4	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 200 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1322300260046	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
5	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1322300260054	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses



6	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1322300260062	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
7	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1322300260070	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
8	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 1500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1322300260089	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
9	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 2000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1322300260097	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
10	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 2500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1322300260100	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25991.005960/79	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	18/08/1980
Nome Comercial	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	Registro	100410011	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS		ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110137	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
2	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110102	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/1983	24 meses
3	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110030	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1983	24 meses
4	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110213	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/1995	24 meses
5	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110181	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses



6	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	
7	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110051	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
8	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110060	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
9	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110161	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
10	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110203	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses
11	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110124	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
12	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110145	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
13	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004100110153	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
14	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110140	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
15	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110159	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
16	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110167	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
17	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110175	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses



18	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110183	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	
19	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
20	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110205	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
21	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110213	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
22	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110221	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
23	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110231	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
24	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110248	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
25	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110256	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
26	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110264	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
27	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110272	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
28	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110280	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170439/2018-87	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	17/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO	Registro	103110163	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	SULFATO DE MAGNÉSIO HEPTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101630013	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses
2	500 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101630021	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170439/2018-87	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	17/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO	Registro	103110163	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	SULFATO DE MAGNÉSIO HEPTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101630013	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses
2	500 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101630021	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE VANCOMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.325290/2013-12	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/08/2013
Nome Comercial	CLORIDRATO DE VANCOMICINA	Registro	116370092	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VANCOMICINA			Medicamento de referência	VANCOCINA CP
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD TRANS + 20 AMP DIL X 10 ML ATIVA	1163700920013	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	05/08/2013	24 meses
2	500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD TRANS ATIVA	1163700920021	PO INJETAVEL	05/08/2013	24 meses
3	500 MG PÓ SOL INJ IV CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1163700920031	PO INJETAVEL	05/08/2013	24 meses
4	500 MG PO SOL INJ IV FA VD TRANS TIPO I + AMP DIL X 10 ML ATIVA	1163700920048	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	05/08/2013	24 meses
5	500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD TRANS TIPO I + 20 AMP DIL X 10 ML ATIVA	1163700920056	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	05/08/2013	24 meses

6	500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD TRANS TIPO I + 20 AMP DIL PLAS X 10 ML ATIVA	1163700920064	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	05/08/2013	24 meses
7	500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD TRANS TIPO I ATIVA	1163700920072	PO INJETAVEL	05/08/2013	24 meses
8	500 MG PÓ SOL INJ IV CX 100 FA VD TRANS TIPO I ATIVA	1163700920080	PO INJETAVEL	05/08/2013	24 meses



Handwritten signature and initials.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ACIDO TRANEXAMICO

Nome da Empresa Detentora do Registro	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.044.984/0001-26	Autorização	1.06.773-8
Processo	25351.125006/2009-58	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/09/2010
Nome Comercial	ACIDO TRANEXAMICO	Registro	167730151	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO			Medicamento de referência	TRANSAMIN
Classe Terapêutica	ANTIFIBRINOLITICOS			ATC	ANTIFIBRINOLITICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 12 ATIVA	1677301510018	Comprimido	13/09/2010	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO CARTAO () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24 <input type="checkbox"/> ATIVA	1677301510026	Comprimido	13/09/2010	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ÁCIDO TRANEXÂMICO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.718604/2009-55	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/04/2013
Nome Comercial	ÁCIDO TRANEXÂMICO	Registro	113430186	Vencimento do registro	04/2028
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO			Medicamento de referência	TRANSAMIN
Classe Terapêutica	ANTIFIBRINOLITICOS			ATC	ANTIFIBRINOLITICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 5ML ATIVA	1134301860013	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/04/2013	24 meses

Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:

Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301860021	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/04/2013	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: valproato de sódio

Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.553-1
Processo	25351.512735/2016-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/03/2017
Nome Comercial	valproato de sódio	Registro	105530379	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO			Medicamento de referência	DEPAKENE
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1055303790019	XAROPE	06/03/2017	30 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1055303790027	CAPSULA GELATINOSA MOLE	06/03/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1055303790035	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/03/2017	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG COM REV CT FR PLAST OPC X 50 ATIVA	1055303790043	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/03/2017	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT FR PLAST OPC X 25 ATIVA	1055303790051	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/03/2017	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1055303790061	CAPSULA GELATINOSA MOLE	06/03/2017	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1055303790078	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/03/2017	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1055303790086	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/03/2017	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 7 ATIVA	1055303790094	CAPSULA GELATINOSA MOLE	06/03/2017	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	50 MG/ML XPE CT FR PLAS PET AMB X 100 ML + COP ATIVA	1055303790108	XAROPE	06/03/2017	30 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VALPROATO DE SODIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.126691/2011-89	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/06/2012
Nome Comercial	VALPROATO DE SODIO	Registro	125680234	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlo			Medicamento de referência	DEPAKENE
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML XPE FR VD AMB X 100 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802340011	XAROPE	25/06/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlo				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML XPE FR PLAS OPC X 100 ML + CP MED ATIVA	1256802340028	XAROPE	25/06/2012	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML XPE FR PET AMB X 100 ML + CP MED ATIVA	1256802340036	XAROPE	25/06/2012	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1256802340044	XAROPE	25/06/2012	24 meses

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

5	50 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML +50 CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1256802340052	XAROPE	25/06/2012	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	50 MG/ML XPE CX 50 FR PET AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1256802340060	XAROPE	25/06/2012	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEPAKENE

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1055303150011	XAROPE	01/09/2004	30 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	250 MG CAP CT FR PLAS OPC X 25 CANCELADA OU CADUCA	1055303150028	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1055303150036	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses



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



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 ATIVA	1055303150060	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1055303150079	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1055303150087	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1055303150095	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 7 ATIVA	1055303150109	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	50 MG/ML XPE CT FR PLAS PET AMB X 100 ML + COP ATIVA	1055303150117	XAROPE	01/09/2004	30 meses



Handwritten initials and a signature.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALPRAZOLAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.045574/2003-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/03/2004
Nome Comercial	ALPRAZOLAM	Registro	102350663	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM			Medicamento de referência	FRONTAL
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630018	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,25 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630026	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630034	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,25 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630042	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses





Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630050	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630069	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630077	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,5 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630085	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630093	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,5 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630107	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630115	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
12	0,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630123	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
13	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630131	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
14	1 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630141	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
15	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630158	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
16	1 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630166	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630174	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
18	1 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630182	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
19	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630190	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
20	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630204	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
21	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630212	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
22	2 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630220	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	2 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630239	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	2 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630247	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALPRAZOLAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.045574/2003-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/03/2004
Nome Comercial	ALPRAZOLAM	Registro	102350663	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM			Medicamento de referência	FRONTAL
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630018	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,25 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630026	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630034	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,25 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630042	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630050	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630069	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630077	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,5 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630085	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630093	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Princípio Ativo	ALPRAZOLAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,5 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630107	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630115	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	0,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630123	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630131	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	1 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630141	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630158	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	1 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630166	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630174	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	1 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630182	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630190	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630204	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630212	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	2 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630220	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	2 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630239	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	2 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630247	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ALPRAZOLAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.045574/2003-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/03/2004
Nome Comercial	ALPRAZOLAM	Registro	102350663	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM			Medicamento de referência	FRONTAL
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630018	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,25 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630026	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630034	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,25 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630042	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630050	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630069	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630077	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,5 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630085	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630093	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,5 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630107	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630115	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	0,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630123	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630131	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	1 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630141	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630158	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Princípio Ativo	ALPRAZOLAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	1 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630166	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630174	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
18	1 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630182	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
19	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630190	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
20	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630204	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
21	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630212	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
22	2 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630220	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	2 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630239	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	2 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630247	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALPRAZOLAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.045574/2003-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/03/2004
Nome Comercial	ALPRAZOLAM	Registro	102350663	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM			Medicamento de referência	FRONTAL
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630018	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,25 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630026	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630034	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,25 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630042	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630050	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630069	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630077	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,5 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630085	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630093	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,5 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630107	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630115	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	0,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630123	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630131	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	1 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630141	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630158	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	1 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630166	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630174	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	1 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630182	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630190	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630204	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630212	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

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

22	2 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630220	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	2 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630239	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	2 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630247	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA

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

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023508850015	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
2	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023508850023	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023508850031	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023508850041	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 ATIVA	1023508850058	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023508850066	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023508850074	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 ATIVA	1023508850082	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023508850090	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023508850104	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 11 anos				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				





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

Handwritten marks and signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CINETOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016037/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	11/12/2003
Nome Comercial	CINETOL	Registro	102980096	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO, LACTATO DE BIPERIDENO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS			ATC	ANTIPARKINSONIANOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG COM CT ENV AL PE X 10 ATIVA	1029800960010	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
2	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800960029	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
3	2 MG COM CX 8 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029800960037	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG COM CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029800960045	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 3 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2 MG COM CX 4 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800960053	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG COM CX 20 ENV AL PE X 10 ATIVA	1029800960061	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
7	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029800960071	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
8	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800960088	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
9	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800960096	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
10	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800960101	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses

11	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800960118	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800960126	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.002813/0111	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/02/2002
Nome Comercial	BROMAZEPAM	Registro	104971206	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	BROMAZEPAM			Medicamento de referência	LEXOTAN
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049712060012	COMPRIMIDO SIMPLES	28/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1049712060020	COMPRIMIDO SIMPLES	28/02/2002	24 meses

Princípio Ativo	BROMAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A CNPJ: - 60.665.981/0007-03 Endereço: SANTA MARIA - DF - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1049712060039	COMPRIMIDO SIMPLES	28/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049712060047	COMPRIMIDO SIMPLES	28/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1049712060055	COMPRIMIDO SIMPLES	28/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1049712060063	COMPRIMIDO SIMPLES	28/02/2002	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.076855/2005-75	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/08/2005
Nome Comercial	CARBAMAZEPINA	Registro	103700472	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004720010	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1037004720029	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1037004720037	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037004720045	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004720053	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1037004720061	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037004720071	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1037004720088	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1037004720096	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1037004720101	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037004720118	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1037004720126	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037004720134	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037004720142	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1037004720150	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50 ATIVA	1037004720169	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1037004720177	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

18	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA	1037004720185	Comprimido	19/08/2005	24
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1037004720193	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1037004720207	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037004720215	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1037004720223	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50 ATIVA	1037004720231	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA	1037004720241	Comprimido	19/08/2005	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1037004720258	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1037004720266	Comprimido	19/08/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.000571/0285	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/08/2002
Nome Comercial	CARBAMAZEPINA	Registro	102350548	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023505480012	Comprimido	15/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023505480020	COMPRIMIDO SIMPLES	15/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023505480039	Comprimido	15/08/2002	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023505480047	COMPRIMIDO SIMPLES	15/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATIVA	1023505480055	Comprimido	15/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1023505480063	Comprimido	15/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023505480071	Comprimido	15/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel
Via de Administração	ORAL 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023505480081	COMPRIMIDO SIMPLES	15/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023505480098	Comprimido	15/08/2002	24 meses

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

10	200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023505480101	COMPRIMIDO SIMPLES	15/08/2002	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATIVA	1023505480111	Comprimido	15/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1023505480128	Comprimido	15/08/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: carbamazepina

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.464390/2005-14	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/06/2007
Nome Comercial	carbamazepina	Registro	104971344	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713440013	SUSPENSAO ORAL	11/06/2007	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco de vidro âmbar (frasco de vidro tipo não parenteral (NP) âmbar sem gravação + tampa de polipropileno cor branca sem vedante) Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina) Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A CNPJ: - 60.665.981/0007-03 Endereço: SANTA MARIA - DF - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				



Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713440021	SUSPENSAO ORAL	11/06/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: carbonato de lítio

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.086853/2015-66	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/10/2015
Nome Comercial	carbonato de lítio	Registro	100431166	Vencimento do registro	10/2025
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍLIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1004311660019	COMPRIMIDO SIMPLES	26/10/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 25 CANCELADA OU CADUCA	1004311660027	COMPRIMIDO SIMPLES	26/10/2015	24 meses

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

3	450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1004311660035	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	26/10/2015	24 meses
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1004311660043	COMPRIMIDO SIMPLES	26/10/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

5	300 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1004311660051	COMPRIMIDO SIMPLES	26/10/2015	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1004311660061	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	26/10/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 25 ATIVA	1004311660078	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1004311660086	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1004311660094	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1004311660108	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	48 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1004311660116	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	48 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1004311660124	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	48 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1004311660132	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1004311660140	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1004311660159	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	26/10/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1004311660167	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	26/10/2015	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1004311660175	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1004311660183	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2015	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1004311660191	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	26/10/2015	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: KETAMIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.013550/9725	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	04/12/1997
Nome Comercial	KETAMIN	Registro	102980213	Vencimento do registro	12/2027
Princípio Ativo	cloridrato de escetamina			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS			ATC	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 5 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029802130015	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2000	36 meses


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029802130023	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1029802130031	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 FA VD TRANS X 10 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802130041	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802130058	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 5 FA VD AMB X 10 ML ATIVA	1029802130066	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
Princípio Ativo	cloridrato de escetamina				
Complemento Diferencial da Apresentação	KETAMIN				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM BERCO () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029802130074	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB X 10 ML ATIVA	1029802130082	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029802130090	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 FA VD AMB X 10 ML ATIVA	1029802130104	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD AMB X 2 ML + SER ATIVA	1029802130112	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 3 AMP VD AMB X 2 ML + 3 SER ATIVA	1029802130120	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 5 AMP VD AMB X 2 ML + 5 SER ATIVA	1029802130139	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029802130147	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 12 EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029802130155	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 16 EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029802130163	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029802130171	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 12 EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029802130181	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 16 EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029802130198	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DENYL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.040177/0116	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/04/2002
Nome Comercial	DENYL	Registro	102980300	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE CITALOPRAM			Medicamento de referência	CIPRAMIL
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1029803000018	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/04/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1029803000026	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/04/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1029803000034	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/04/2002	24 meses



Princípio Ativo	BROMIDRATO DE CITALOPRAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (PVDC transp. 250.5.60 e fita de alumínio s/impressão 194mm p/blist) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 7 CANCELADA OU CADUCA	1029803000042	COMPRIMIDO SIMPLES	23/04/2002	36 meses

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

5	40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1029803000050	COMPRIMIDO SIMPLES	23/04/2002	36 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	40 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1029803000069	COMPRIMIDO SIMPLES	23/04/2002	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	20 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029803000077	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/04/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.042445/2003-69	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/04/2004
Nome Comercial	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA	Registro	102350673	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA			Medicamento de referência	ANAFRANIL
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730012	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730020	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506730039	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
4	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730047	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
5	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730055	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
6	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 20 ATIVA	1023506730063	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses

7	25 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730071	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 500 ATIVA	1023506730081	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
9	25 MG COM REV CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506730098	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 450 ATIVA	1023506730101	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.042445/2003-69	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/04/2004
Nome Comercial	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA	Registro	102350673	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA			Medicamento de referência	ANAFRANIL
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730012	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730020	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506730039	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
4	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730047	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
5	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730055	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
6	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 20 ATIVA	1023506730063	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses

7	25 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730071	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 500 ATIVA	1023506730081	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
9	25 MG COM REV CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506730098	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 450 ATIVA	1023506730101	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de clomipramina

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.047-2
Processo	25351.119180/2019-61	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/05/2019
Nome Comercial	cloridrato de clomipramina	Registro	100470620	Vencimento do registro	05/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM LIB LENTA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1004706200010	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERACAO LENTA	27/05/2019	36 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1004706200029	DRAGEA SIMPLES	27/05/2019	18 meses
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1004706200037	DRAGEA SIMPLES	27/05/2019	18 meses
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1004706200045	DRAGEA SIMPLES	27/05/2019	18 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLONAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.682800/2014-51	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/06/2015
Nome Comercial	CLONAZEPAM	Registro	183260220	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	RIVOTRIL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1832602200010	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
2	0,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1832602200029	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
3	0,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1832602200037	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
4	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1832602200045	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
5	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1832602200053	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
6	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1832602200061	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses



A small handwritten mark or signature in the bottom right area of the page.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLONAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.682800/2014-51	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/06/2015
Nome Comercial	CLONAZEPAM	Registro	183260220	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	RIVOTRIL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1832602200010	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
2	0,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1832602200029	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
3	0,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1832602200037	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
4	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1832602200045	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
5	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1832602200053	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses
6	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1832602200061	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/2015	24 meses



[Handwritten signature]

[Handwritten symbol]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.332450/2009-74	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/01/2011
Nome Comercial	clonazepam	Registro	103700553	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	Rivotril
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 10 ML ATIVA	1037005530010	SOLUÇÃO ORAL	24/01/2011	24 meses
2	2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA	1037005530029	SOLUÇÃO ORAL	24/01/2011	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLORPROMAZ

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25001.002873/87	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/03/2001
Nome Comercial	CLORPROMAZ	Registro	104970155	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT ENV AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1049701550013	COMPRIMIDO SIMPLES	26/03/2001	24 meses
2	5 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1049701550021	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
3	5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1049701550031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 ATIVA	1049701550048	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/03/2001	24 meses