

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MAXICOR PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	84.966.498/0001-31	Autorização	1.02.998-0
Produto	Lâmina de Bisturi Maxicor Carbono		

Modelo Produto Médico

Lâmina de aço carbono numeros: 9;10;11;12;13;14;15;16;18;19;20;21;22;23;24;25;26;27;34;36

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Laminas de Bisturi Descartaveis
Registro	10299800013
Processo	25351.561424/2008-52
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: WUXI XINDA MEDICAL DEVICE CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	25/02/2014

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LABCAÍNA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25351.392200/2005-41	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	02/01/2006
Nome Comercial	LABCAÍNA	Registro	141070056	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA, LIDOCAÍNA			Medicamento de referência	XYLOCAÍNA
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG / G POM DERM CT BG AL X 25 G ATIVA	1410700560015	POMADA DERMATOLOGICA	02/01/2006	24 meses
Princípio Ativo	LIDOCAÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 02.501.297/0001-02 Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: LABCAÍNA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25351.392200/2005-41	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	02/01/2006
Nome Comercial	LABCAÍNA	Registro	141070056	Vencimento do Registro	01/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA, LIDOCAÍNA			Medicamento de referência	XYLOCAÍNA
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG / G POM DERM CT BG AL X 25 G ATIVA	1410700560015	POMADA DERMATOLOGICA	02/01/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG / G POM DERM CT 100 BG AL X 25 G (EMB HOSP) ATIVA	1410700560023	POMADA DERMATOLOGICA	02/01/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG/G GEL TOP CT BG AL X 10 G CANCELADA OU CADUCA	1410700560031	GELEIA TOPICA	02/01/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG/G GEL TOP CX 100 BG AL X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1410700560041	GELEIA TOPICA	02/01/2006	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	20 MG/G GEL TOP CT BG AL X 20 G CANCELADA OU CADUCA	1410700560058	GELEIA TOPICA	02/01/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	20 MG/G GEL TOP CX 100 BG AL X 20 G (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1410700560066	GELEIA TOPICA	02/01/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	20 MG/G GEL TOP CT BG AL X 30 G ATIVA	1410700560074	GELEIA TOPICA	02/01/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	20 MG/G GEL TOP CX 100 BG AL X 30 G (EMB HOSP) ATIVA	1410700560082	GELEIA TOPICA	02/01/2006	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL
Via de Administração	URETRAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cloridrato de lidocaína monoidratado

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	25351.015650/0182	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/07/2001
Nome Comercial	cloridrato de lidocaína monoidratado	Registro	103870041	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA			Medicamento de referência	XYLESTESIN SEM VASOCONSTRICTOR
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1038700410018	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (frasco ampola de vidro incolor tipo I sem gravação) Secundária - Caixa (de papelão com colmeia) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0001-78 Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				



Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700410026	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/11/2019	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: LONGACTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.027459/9723	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	25/03/1999
Nome Comercial	LONGACTIL	Registro	102980226	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	AMPLICTIL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802260016	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEO LORATADIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Processo	25351.555623/2011-14	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	14/05/2012
Nome Comercial	NEO LORATADIN	Registro	155840348	Vencimento do registro	07/2028
Princípio Ativo	LORATADINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1558403480018	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	LORATADINA				
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 NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA CNPJ: - 29.785.870/0001-03 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: losartana potássica

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.393402/2009-81	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/07/2011
Nome Comercial	losartana potássica	Registro	154230173	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	losartana potássica			Medicamento de referência	Cozaar
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542301730019	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/07/2011	24 meses
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MEDIX BRASIL PRODUTOS HOSPITALARES ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	10.268.780/0001-09	Autorização	8.04.955-1
Produto	TOP QUALITY - LUVAS DE LÁTEX PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO, COM PÓ		

Modelo Produto Médico

Extra-pequena (PP); Pequena (P); Média (M); Grande (G);

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Luvas Descartáveis
Registro	80495510001
Processo	25351.754051/2009-71
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: HARTALEGA GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD. - MALÁSIA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ROMED INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA-EPP		
CNPJ	13.644.713/0001-30	Autorização	8.12.843-9
Produto	MACRONEBULIZADOR ROMED		

Modelo Produto Médico

Macronebulizador com Frasco 500ml para Oxigênio Romed Macronebulizador com Frasco 500ml para Ar comprimido Romed Macronebulizador com Traqueia Silicone e Máscara Adulto O2 Romed Macronebulizador com Traqueia Silicone e Máscara Infantil O2 Romed Macronebulizador com Traqueia Silicone e Máscara Adulto Ar Comprimido Romed Macronebulizador com Traqueia Silicone e Máscara Infantil Ar Comprimido Romed

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Nebulizador
Registro	81284390006
Processo	25351.337654/2016-62
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ROMED INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA-EPP - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: MAISOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.044.984/0001-26	Autorização	1.06.773-8
Processo	25351.102850/2016-33	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	31/12/2018
Nome Comercial	MAISOL	Registro	167730610	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALOGO SINTETICO DA VITAMINA D			ATC	ANALOGO SINTETICO DA VITAMINA D
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	7000 UI COM REV CT BL AL AL X 4 ATIVA	1677306100020	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/12/2018	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Eta de Fabricação: 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: HYSTIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.008507/2003-11	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/03/2003
Nome Comercial	HYSTIN	Registro	154230012	Vencimento do Registro	03/2028
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,0 MG COM CT 02 BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542300120012	COMPRIMIDO SIMPLES	20/03/2003	24 meses
2	2,0 MG COM CT 50 BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542300120020	COMPRIMIDO SIMPLES	20/03/2003	24 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1542300120031	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT 60 FR VD AMB X 120 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1542300120043	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,4 MG/ML SOL OR CT FR PEAD X 120 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1542300120055	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses

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

6	0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR PEAD X 120 ML + 60 CP MED ATIVA	1542300120063	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses
---	--	---------------	--------------	------------	-------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYSTIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.008507/2003-11	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/03/2003
Nome Comercial	HYSTIN	Registro	154230012	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,0 MG COM CT 02 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542300120012	COMPRIMIDO SIMPLES	20/03/2003	24 meses
2	2,0 MG COM CT 50 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542300120020	COMPRIMIDO SIMPLES	20/03/2003	24 meses
3	2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML ATIVA	1542300120031	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses
4	2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT 60 FR VD AMB X 120 ML ATIVA	1542300120043	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses
5	0,4 MG/ML SOL OR CT FR PEAD X 120 ML + CP MED ATIVA	1542300120055	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses
6	0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR PEAD X 120 ML + 60 CP MED ATIVA	1542300120063	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses




Handwritten mark

Handwritten mark

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: maleato de dexclorfeniramina

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.046512/2004-03	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/09/2004
Nome Comercial	maleato de dexclorfeniramina	Registro	102350697	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA			Medicamento de referência	POLARAMINE
Classe Terapêutica	ANTIALERGICOS			ATC	ANTIALERGICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023506970013	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506970021	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506970031	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses




Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023506970048	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses
5	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506970056	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses
6	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023506970064	Comprimido	01/09/2004	24 meses
7	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023506970072	Comprimido	01/09/2004	24 meses
8	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023506970080	Comprimido	01/09/2004	24 meses
9	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023506970099	Comprimido	01/09/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023506970102	Comprimido	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA				
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: 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	2 MG COM CT BL AL/AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023506970110	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	2 MG COM CT BL AL/AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506970129	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	2 MG COM CT BL AL/AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506970137	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG COM CT BL AL/AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023506970145	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	2 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506970153	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023506970161	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40 (EMB FRAC) ATIVA	1023506970171	Comprimido	01/09/2004	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	2 MG COM CT BL AL/AL X 40 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023506970188	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023506970196	Comprimido	01/09/2004	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: RENOPRIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25000.030013/9801	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	02/07/1999
Nome Comercial	RENOPRIL	Registro	105710096	Vencimento do registro	07/2029
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL			Medicamento de referência	Renitec
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1057100960013	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	36 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1057100960021	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	36 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1057100960031	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	36 meses
4	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1057100960048	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	36 meses
5	20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1057100960056	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	36 meses
6	20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1057100960064	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	36 meses



7	1,0 MG/ML SOL INJ CX FA X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1057100960072	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/07/1999	36 meses
8	5 MG COM CT STR X 10 ATIVA	1057100960080	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
9	5 MG COM CT STR X 30 ATIVA	1057100960099	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
10	10 MG COM CT STR X 10 ATIVA	1057100960102	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
11	10 MG COM CT STR X 30 ATIVA	1057100960110	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
12	20 MG COM CT STR X 10 ATIVA	1057100960129	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
13	20 MG COM CT STR X 30 ATIVA	1057100960137	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
14	5 MG COM CT STR X 500 ATIVA	1057100960145	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
15	5 MG COM CT STR X 1000 ATIVA	1057100960153	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
16	10 MG COM CT STR X 500 ATIVA	1057100960161	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
17	10 MG COM CT STR X 1000 ATIVA	1057100960171	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
18	20 MG COM CT STR X 500 ATIVA	1057100960188	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses
19	20 MG COM CT STR X 1000 ATIVA	1057100960196	COMPRIMIDO SIMPLES	02/07/1999	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SANVAPRESS

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25000.018043/9218	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	03/01/1996
Nome Comercial	SANVAPRESS	Registro	107140141	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT STR AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071401410016	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
2	5 MG COM CT STR AL AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1071401410024	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
3	10 MG COM CT STR AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071401410032	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
4	10 MG COM CT STR AL AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1071401410040	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
5	20 MG COM CT STR AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071401410059	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
6	20 MG COM CT STR AL AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1071401410067	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
8	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	107140141	COMPRIMIDO SIMPLES + COMPRIMIDO COMBINADO	03/01/1996	24 meses
13	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071401410293	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses



15	20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071401410375	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	
16	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071401410436	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
17	5 MG COM CT STR AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1071401410172	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
18	10 MG COM CT STR AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1071401410180	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
19	20 MG COM CT STR AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1071401410199	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
20	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1071401410204	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
21	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1071401410212	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
22	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1071401410220	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
23	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1071401410239	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SANVAPRESS

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25000.018043/9218	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	03/01/1996
Nome Comercial	SANVAPRESS	Registro	107140141	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT STR AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071401410016	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
2	5 MG COM CT STR AL AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1071401410024	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
3	10 MG COM CT STR AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071401410032	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
4	10 MG COM CT STR AL AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1071401410040	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
5	20 MG COM CT STR AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071401410059	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
6	20 MG COM CT STR AL AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1071401410067	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
8	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	107140141	COMPRIMIDO SIMPLES + COMPRIMIDO COMBINADO	03/01/1996	24 meses
13	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071401410293	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses



15	20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071401410375	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
16	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071401410436	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
17	5 MG COM CT STR AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1071401410172	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
18	10 MG COM CT STR AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1071401410180	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
19	20 MG COM CT STR AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1071401410199	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
20	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1071401410204	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
21	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1071401410212	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
22	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1071401410220	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
23	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1071401410239	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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
Princípio Ativo	MANITOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				



Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG/ML SOL INFUS IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101220020	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
Princípio Ativo	MANITOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE (polietileno) Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA CNPJ: - 49.324.221/0008-80 Endereço: AQUIRAZ - CE - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG/ML SOL INFUS IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101220039	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
Princípio Ativo	MANITOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE (filme flexível de material baseado em poliolefinas) Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA CNPJ: - 49.324.221/0008-80 Endereço: AQUIRAZ - CE - BRASIL Eta de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG/ML SOL INFUS IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101220047	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
Princípio Ativo	MANITOL				





Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE (polietileno) Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA CNPJ: - 49.324.221/0008-80 Endereço: AQUIRAZ - CE - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	200 MG/ML SOL INFUS IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101220055	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
Princípio Ativo	MANITOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE (filme flexível de material baseado em poliolefinas) Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA CNPJ: - 49.324.221/0008-80 Endereço: AQUIRAZ - CE - BRASIL Etapa de Fabricação:	
Via de Administração	-	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Destinação	Hospitalar	
Tarja	-	
Apresentação fracionada	Não	



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: JP MANITOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25000.006403/68	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	01/01/1901
Nome Comercial	JP MANITOL	Registro	104910012	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	MANITOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DIURETICOS			ATC	DIURETICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 PCC SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML ATIVA	1049100120014	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/01/1901	24 meses
2	20 PCC SOL INJ CX 30 BOLSA PVC X 250 ML ATIVA	1049100120022	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
3	20 PCC SOL INJ CX 20 BOLSA PVC X 500 ML ATIVA	1049100120030	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
4	20 PCC SOL INJ CX 10 BOLSA PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100120049	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
7	20 PCC SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 100 ML ATIVA	1049100120073	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
8	20 PCC SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 125 ML ATIVA	1049100120081	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses

9	200 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PVC SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100120091	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/01/1901	24 meses
10	200 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100120103	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/01/1901	24 meses
11	200 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100120111	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/01/1901	24 meses



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MULTILASER INDUSTRIAL S.A.		
CNPJ	59.717.553/0001-02	Autorização	8.15.963-2
Produto	HC402 - MÁSCARA KN95 PFF-2 (S) DESCARTÁVEL PARA PROTEÇÃO RESPIRATÓRIA		

Modelo Produto Médico

HC402 - MÁSCARA KN95 PFF-2 (S) DESCARTÁVEL PARA PROTEÇÃO RESPIRATÓRIA

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	hc402_arte_informac,o~es_cv.pdf	4336076/20-1 - 08/12/2020 - 08:57

Nome Técnico	PEÇA FACIAL FILTRANTE
Registro	81596320022
Processo	25351.431848/2020-80
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: SHENZHEN HJR ELECTRONICS TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MEDIX BRASIL PRODUTOS HOSPITALARES ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	10.268.780/0001-09	Autorização	8.04.955-1
Produto	Top Quality - Máscara descartável - Medix Brasil		

Modelo Produto Médico

Top Quality - Máscara dupla descartável com elástico - Medix Brasil; Top Quality - Máscara tripla descartável com elástico - Medix Brasil; Top Quality - Máscara tripla descartável com tiras - Medix Brasil.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Mascaras
Registro	80495510006
Processo	25351.160527/2015-25
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: HUBEI MINGERKANG HEALTH & SAFETY APPLIANCES CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: MAXALGINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.027360/0108	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	29/05/2002
Nome Comercial	MAXALGINA	Registro	138410002	Vencimento do registro	05/2027
Princípio Ativo	DIPIRONA, dipirona monoidratada			Medicamento de referência	Novalgina (Comprimidos 1g)
Classe Terapêutica	ANALGESICOS			ATC	ANALGESICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1384100020017	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
2	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1384100020025	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
3	500 MG/ML SOL OR CT 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1384100020033	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
4	500 MG/ML SOL OR CT 50 FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1384100020041	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
5	500 MG/ML SOL OR CT 200 FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1384100020051	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses



6	500 MG/ML SOL OR CT 200 FR GOT PLAS OPC X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020068	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
7	50 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020076	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
8	50 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020084	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
9	500 MG/ML SOL OR DISPLAY 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML + 50 BULAS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020092	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
10	500 MG/ML SOL OR DISPLAY 50 FR GOT PLAS OPC X 20 ML + 50 BULAS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020106	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
11	50 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020114	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
12	50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020122	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
13	50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020130	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
14	50 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + COP DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020149	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
15	50 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + COP DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020157	SOLUÇÃO ORAL	29/05/2002	24 meses
16	500MG COM CT DISP 10 BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020165	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2002	24 meses
17	500MG COM CT DISP 20 BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020173	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2002	24 meses
18	500MG COM CT DISP 50 BL AL PLAS TRANS X 04 <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020181	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2002	24 meses
19	500MG COM CT DISP 50 BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100020191	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2002	24 meses



20	500MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1384100020203	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2002	24 meses
21	500MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1384100020211	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2002	24 meses
22	500MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1384100020221	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2002	24 meses
23	1 G COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10 ATIVA	1384100020238	Comprimido	29/05/2002	24 meses
24	1 G COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 ATIVA	1384100020246	Comprimido	29/05/2002	24 meses
25	1 G COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 ATIVA	1384100020254	Comprimido	29/05/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MEBENDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.065931/2006-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/08/2006
Nome Comercial	MEBENDAZOL	Registro	154230069	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	MEBENDAZOL			Medicamento de referência	PANTELMIN
Classe Terapêutica	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			ATC	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML + CP MED ATIVA	1542300690013	SUSPENSAO ORAL	14/08/2006	24 meses
2	20 MG/ML SUS OR CX 60 FR VD AMB X 30 ML + 60 CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1542300690021	SUSPENSAO ORAL	14/08/2006	24 meses
3	20 MG/ML SUS OR CT FR PEAD X 30 ML + CP MED ATIVA	1542300690031	SUSPENSAO ORAL	14/08/2006	24 meses
4	20 MG/ML SUS OR CX 60 FR PEAD X 30 ML + 60 CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1542300690048	SUSPENSAO ORAL	14/08/2006	24 meses



Handwritten marks and signature

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: HELMILAB

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.446145/2008-60	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	06/07/2009
Nome Comercial	HELMILAB	Registro	138410036	Vencimento do registro	07/2029
Princípio Ativo	MEBENDAZOL			Medicamento de referência	PANTELMIN
Classe Terapêutica	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			ATC	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SUS OR CT FR PET AMB X 30 ML + COP ATIVA	1384100360012	SUSPENSAO ORAL	06/07/2009	24 meses
2	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PET AMB X 30 ML + 50 COP ATIVA	1384100360020	SUSPENSAO ORAL	06/07/2009	24 meses
3	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PET AMB X 30 ML + 100 COP ATIVA	1384100360039	SUSPENSAO ORAL	06/07/2009	24 meses

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	GoldMed Importação de Produtos Hospitalares Ltda ME		
CNPJ	28.215.470/0001-91	Autorização	8.16.060-9
Produto	Medfix System		

Modelo Produto Médico

Medfix System 920410; 920402

920201

920301

920507

920508

920440

920600

920800

921201

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso - MedFix System.pdf	1718908/21-1 - 04/05/2021 - 03:49

Nome Técnico	FIXADOR
Registro	81606090021
Processo	25351.861843/2018-63
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: PHARMAPLAST S.A.E - EGITO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de metformina

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801510019	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	850 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256801510027	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	850 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256801510035	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: METILDOPA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.015845/0131	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/11/2002
Nome Comercial	METILDOPA	Registro	102350564	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	METILDOPA			Medicamento de referência	ALDOMET
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1023505640011	Comprimido Revestido	05/11/2002	24 meses
Princípio Ativo	METILDOPA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura de alumínio e plástico policloreto de vinila - PVC) Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) 				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METOCLOSANTISA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	CNPJ	04.099.395/0001-82	Autorização	1.00.186-2
Processo	25001.010397/78	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	11/07/1979
Nome Comercial	METOCLOSANTISA	Registro	101860003	Vencimento do registro	07/2029
Princípio Ativo				Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG SOL INJ CX PAP 100 AMP VD INC X 2 ML ATIVA	1018600030014	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				

Handwritten signatures and initials.



Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	4 MG/ML SOL OR CX PAP 100 FR PLAS OPC X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1018600030022	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.199836/2007-88	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/01/2008
Nome Comercial	METRONIDAZOL	Registro	125680182	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	FLAGYL
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1256801820018	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1256801820026	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 ATIVA	1256801820034	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1000 ATIVA	1256801820042	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
5	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 70 ATIVA	1256801820050	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
6	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 140 ATIVA	1256801820069	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
7	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 210 ATIVA	1256801820077	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses

8	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 280 ATIVA	1256801820085	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
---	--	---------------	----------------------	------------	-------------






Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.039330/0136	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/02/2002
Nome Comercial	METRONIDAZOL	Registro	125680043	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	Flagyl Ginecológico
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800430011	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () 				
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	VAGINAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800430021	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	VAGINAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800430038	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	VAGINAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar Institucional				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800430046	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				



Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BSNAGA DE ALUMINIO• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDACNPJ: - 73.856.593/0001-66Endereço: TOLEDO - PR - BRASILEtapas de Fabricação:
Via de Administração	VAGINAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial Institucional
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.039330/0136	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/02/2002
Nome Comercial	METRONIDAZOL	Registro	125680043	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	Flagyl Ginecológico
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800430011	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
2	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800430021	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
3	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1256800430038	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
4	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1256800430046	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: metronidazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.171057/2018-71	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/08/2018
Nome Comercial	metronidazol	Registro	103110154	Vencimento do registro	01/2029
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	Flagyl
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INFUS IV ENV AL BOLS PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031101540014	Solução p/ Infusão	20/08/2018	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BOLSA PLASTICA Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Eta de Fabricação: Processo produtivo completo 				



Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Destinação					
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG/ML SOL INFUS IV CX 60 ENV AL BOLS PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031101540022	Solução p/ Infusão	20/08/2018	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BOLSA PLASTICA • Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Comercial				



Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Handwritten signature

METRONIDAZOL- JP



REGISTRO ANVISA: medicamento em protocolo pela detentora do registro. PROTOCOLO:
25352632185201711

Handwritten initials/signature



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº
2005.649233.675783

Protocolos
25352632185201711

Protocolizado em
01/09/2017

Tipo de Documentos
Petição

Nº Expedientes
1862359/17-0

Favorecidos
55.972.087/0001-50 - JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A

Assuntos
143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento

Nome do Produto
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Nº de Registros
XXXXXXXXXX

Nº de Conhecimentos
201708310012PR

Este documento foi emitido em 04/10/2019 pela empresa JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A por: Éder andré estracanholi

ATENÇÃO

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

Data de Emissão deste Comprovante
04/10/2019

Data de Validade deste Comprovante
03/11/2019

PETIÇÃO

(Forma para peticionamento manual)

Nome da Empresa: JP INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	
CNPJ: 55.972.087/0001-50	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Número para petição secundária) 25351.191189/2002.51
Código e Assunto de Petição: (Utilizar código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando cabível) 44 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamentos	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclusivo para envio eletrônico)	Nº do Expediente: (Número de expediente eletrônico)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GGMED - GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS UNIDADE DE MEDICAMENTOS GENÉRICOS	

Observações:

REFERENTE AO PROCESSO "RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO" PARA O MEDICAMENTO GENÉRICO METRONIDAZOL BOLSA PVC 100 mL.



JP Indústria Farmacêutica S.A

Ribeirão Preto, 29 de Agosto
de 2017
Local e data

André Ali Mere
Presidente - Executivo

Nome do Responsável Legal ou
Representante Legal

Assinatura do Responsável Legal ou
Representante Legal



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.039330/0136	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/02/2002
Nome Comercial	METRONIDAZOL	Registro	125680043	Vencimento do Registro	02/2022
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	Flagyl Ginecológico
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + APLIC ATIVA	1256800430011	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
2	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + APLIC ATIVA	1256800430021	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
3	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1256800430038	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800430046	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL 				
Via de Administração	VAGINAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial Institucional				
Apresentação fracionada	Não				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: nitrato de miconazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.163463/2002-01	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/08/2002
Nome Comercial	nitrato de miconazol	Registro	125680053	Vencimento do Registro	08/2027
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL			Medicamento de referência	GYNO-DAKTARIN
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO			ATC	ANTIMICOTICO
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800530016	CREME VAGINAL	15/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL 				
Via de Administração	VAGINAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MIDAZOLAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.791485/2011-84	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/07/2015
Nome Comercial	MIDAZOLAM	Registro	103700636	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	MIDAZOLAM			Medicamento de referência	DORMONID
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS			ATC	HIPNOTICOS
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1037006360011	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	36 meses
Princípio Ativo	MIDAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
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 Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRA VENOSA INTRAMUSCULAR RETAL				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Mirtazapina

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.047-2
Processo	25351.115582/2006-72	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/12/2008
Nome Comercial	Mirtazapina	Registro	100470462	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	MIRTAZAPINA			Medicamento de referência	Remeron
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	30 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1004704620012	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/12/2008	24 meses
Princípio Ativo	MIRTAZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio plástico PVC transparente (PVC espessura 250 µm alumínio espessura 20 µm)) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				




Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MONONITRATO DE ISOSSORBIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.691216/2018-59	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/01/2019
Nome Comercial	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA	Registro	105730581	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA			Medicamento de referência	MONOCORDIL
Classe Terapêutica	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES			ATC	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1057305810013	COMPRIMIDO SIMPLES	14/01/2019	24 meses
2	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1057305810021	COMPRIMIDO SIMPLES	14/01/2019	24 meses
3	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1057305810031	COMPRIMIDO SIMPLES	14/01/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1057305810048	COMPRIMIDO SIMPLES	14/01/2019	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1057305810056	Comprimido	14/01/2019	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1057305810064	Comprimido	14/01/2019	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1057305810072	Comprimido	14/01/2019	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1057305810080	Comprimido	14/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.ACNPJ: - 60.659.463/0029-92Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASILEtapas 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
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não



0000000000 Ano(s)
10 MG PÓ LIOF SOL INJ CT 50 FA X 2 ML
0000000000 Ano(s)
10 MG PÓ LIOF SOL INJ CT FA X 2 ML
0000000000 Ano(s)
10 MG PÓ LIOF SOL INJ CT 10 FA X 2 ML

RESOLUÇÃO - RE Nº 720, DE 17 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 54 e no inciso II do art. 91 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACEÚTICA LTDA
56998982000107
dasatinibe
SPRYCEL 25351.344647/2006-95 11/2017
1449 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS 0585300/15-1
1.0180.0392.003-6 24 Meses
20 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60
1.0180.0392.006-0 24 Meses
50 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60
1.0180.0392.010-9 24 Meses
100 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30
EMS S/A 57507378000365
Cloridrato de trazodona 25351.576887/2014-16 03/2021
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0804432/14-5
1.0235.1138.001-6 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
1.0235.1138.002-4 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
1.0235.1138.003-2 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
1.0235.1138.004-0 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40
1.0235.1138.005-9 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
1.0235.1138.006-7 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)
1.0235.1138.007-5 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)
1.0235.1138.008-3 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
1.0235.1138.009-1 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
1.0235.1138.010-5 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
1.0235.1138.011-3 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40
1.0235.1138.012-1 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
1.0235.1138.013-1 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)
1.0235.1138.014-8 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192
losartana potássica + BESILATO DE ANLODIPINO
besilato de anlodipino + losartana potássica 25351.071497/2015-58
03/2021
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0103200/15-3
1.0043.1178.001-4 24 Meses
2,5 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 10
1.0043.1178.003-0 24 Meses
2,5 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 20
1.0043.1178.004-9 24 Meses
2,5 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 30
1.0043.1178.005-7 24 Meses
2,5 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 60
1.0043.1178.006-5 24 Meses
2,5 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 90
1.0043.1178.007-3 24 Meses
2,5 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 120
1.0043.1178.008-1 24 Meses
5,0 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 10
1.0043.1178.009-1 24 Meses
5,0 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 20
1.0043.1178.010-3 24 Meses
5,0 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 30
1.0043.1178.011-1 24 Meses
5,0 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 60
1.0043.1178.012-1 24 Meses
5,0 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 90
1.0043.1178.013-8 24 Meses
5,0 MG + 50,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 120
1.0043.1178.014-6 24 Meses
5,0 MG + 100,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 10
1.0043.1178.015-4 24 Meses
5,0 MG + 100,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 20
1.0043.1178.016-2 24 Meses
5,0 MG + 100,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 30
1.0043.1178.017-0 24 Meses
5,0 MG + 100,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 60
1.0043.1178.018-9 24 Meses
5,0 MG + 100,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 90
1.0043.1178.019-7 24 Meses
5,0 MG + 100,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 120
UNIÃO QUÍMICA FARMACEÚTICA NACIONAL S/A
60665981000118
SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA
SULFATO DE MORFINA 25351.234344/2013-48 03/2021
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0331013/13-2
1.0497.1397.001-2 24 Meses
10 MG COM CT BL AL AL X 10
1.0497.1397.002-0 24 Meses
10 MG COM CT BL AL AL X 50
1.0497.1397.003-9 24 Meses
10 MG COM CT BL AL AL X 60
1.0497.1397.004-7 24 Meses
10 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
1.0497.1397.005-5 24 Meses
10 MG COM CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
1.0497.1397.006-3 24 Meses
30 MG COM CT BL AL AL X 10
1.0497.1397.007-1 24 Meses
30 MG COM CT BL AL AL X 50
1.0497.1397.008-1 24 Meses
30 MG COM CT BL AL AL X 60
1.0497.1397.009-8 24 Meses
30 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
1.0497.1397.010-1 24 Meses
30 MG COM CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEÚTICOS LTDA.
1.00298-1
AZITROMICINA DI-HIDRATADA 25351.786050/2014-56
001
03/2021 15.0298.0428.002-2 24 Meses
10308 INSUMOS FARMACEÚTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 1.00043-8
CEFTRIAXONA DISSODICA HEMIEPTAIDRATADA
25351.702794/2014-72
001
03/2021 15.0043.1179.002-8 24 Meses
10308 INSUMOS FARMACEÚTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO
LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 1.00370-7
CEFALEXINA MONOIDRATADA 25351.666590/2014-10
001
03/2021 15.0370.0680.002-1 24 Meses
10308 INSUMOS FARMACEÚTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO

RESOLUÇÃO - RE Nº 721, DE 17 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 54 e no inciso II do art. 91 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
EMS S/A 57507378000365
CITRATO DE ORFENADRINA + DIPIRONA + CAFEÍNA
DORICIN 25001.008238/81 04/2017
10251 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO

MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1113461/15-5
1.0235.0072.016-3 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PVDC LAR X 12
1.0235.0072.017-1 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PVDC LAR X 120
1.0235.0072.018-1 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PVDC LAR X 240
cloridrato de duloxetine 25351.435299/2012-62 06/2018
10255 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO MODIFICADA COM PRAZO DE ANÁLISE 1120964/15-0
1.0235.1088.001-5 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 7
1.0235.1088.002-3 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 15
1.0235.1088.003-1 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 30
1.0235.1088.004-1 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 60
1.0235.1088.005-8 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
1.0235.1088.006-6 24 Meses
60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 7
1.0235.1088.007-4 24 Meses
60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 15
1.0235.1088.008-2 24 Meses
60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 30
1.0235.1088.009-0 24 Meses
60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 60
1.0235.1088.010-4 24 Meses
60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192
SULFATO DE POLIMIXINA B 25351.085547/2004-50 01/2020
10249 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 127355/16-1
1.0043.0918.001-3 24 Meses
500.000 UI PÓ LIOF P/ SOL INJ CT FA VD TRANS
1.0043.0918.002-1 24 Meses
500.000 UI PÓ LIOF P/ SOL INJ CT 5 FA VD TRANS
1.0043.0918.003-1 24 Meses
500.000 UI PÓ LIOF P/ SOL INJ CT 10 FA VD TRANS
1.0043.0918.004-8 24 Meses
500.000 UI PÓ LIOF P/ SOL INJ CT 20 FA VD TRANS (EMB HOSP)
TAKEDA PHARMA LTDA. 60397775000174
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
PANTOZOL 25000.017619/94-29 04/2020
10250 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1254326/16-8
1.0639.0182.005-2 24 Meses
4 MG/ML PÓ LIOF INJ CX FA VD INC+ AMP DIL X 10 ML
1.0639.0182.006-0 24 Meses
4 MG/ML PÓ LIOF INJ CX 5 FA VD INC + 5 AMP DIL X 10 ML
1.0639.0182.014-1 24 Meses
4 MG/ML PÓ LIOF INJ CX 20 FA VD INC+20 AMP DIL X10ML
UNIÃO QUÍMICA FARMACEÚTICA NACIONAL S/A
60665981000118
TEICPLANINA
TEIPLAN 25000.031720/96-54 02/2017
10251 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 0749813/15-6
1.0497.0254.001-1 24 Meses
400 MG PO SOL INJ CT FA VD INC + SOL DIL X 3 ML
1.0497.0254.002-1 24 Meses
200 MG PO SOL INJ CT FA VD INC + SOL DIL X 3 ML

RESOLUÇÃO - RE Nº 722, DE 17 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 54 e no inciso II do art. 91 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

RENATO ALENCAR PORTO

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



RESOLUÇÃO-RE Nº 2.013, DE 26 DE JULHO DE 2018

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no Art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e visando o adequado cumprimento da Lei nº 13.411/16, resolve:

Art. 1º Prorrogar por até 20 dias do prazo original, no caso de petições prioritárias, e por até 60 dias do prazo original no caso de petições ordinárias, nos termos do § 5º do art. 17-A da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, o(s) prazo(s) para publicação de decisão referente às petições de pós-registro listadas no ANEXO.

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

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
NÚMERO DE EXPEDIENTE DATA DO PROTOCOLO

ASTELLAS FARMA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA. 07.768.134/0001-04 0534283180 04/07/2018

CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 0380504/18-2 29/01/2018 0075343/18-2 30/01/2018

MYLAN LABORATORIOS LTDA - 11.643.096/0001-22 0538104/18-5 29/06/2018

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.014, DE 26 DE JULHO DE 2018

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no Art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016 e, visando o adequado cumprimento da Lei nº 13.411/16, resolve:

Art. 1º Prorrogar por até 40 dias do prazo original, no caso de petições prioritárias, e por até 120 dias do prazo original no caso de petições ordinárias, nos termos do § 5º do art. 17-A da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, o(s) prazo(s) para publicação de decisão referente às petições de registro listadas no ANEXO.

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

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
NÚMERO DE EXPEDIENTE DATA DO PROTOCOLO

EMS S/A 57507378000365 2299474172 18/12/2017 2312151173 21/12/2017 2321246172 26/12/2017

Samsung Bioeipr by Pharmaceutical Ltda 24563776000188 0118839189 15/02/2018

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.016, DE 26 DE JULHO DE 2018

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

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa.

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

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

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

Aché Laboratórios Farmacéuticos S.A 60659463002992 MESILATO DE DOXAZOSINA LÚTICS 25351.283929/2018-42 07/2023 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0401791/18-9

(155) GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 837056/11-7 - 25351.596621/2011-17
1.0573.0519.001-5 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 10
1.0573.0519.002-3 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 20
1.0573.0519.003-1 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 30
1.0573.0519.004-1 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 60
1.0573.0519.005-8 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 90
1.0573.0519.006-6 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 500
1.0573.0519.007-4 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 10
1.0573.0519.008-2 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 20
1.0573.0519.009-0 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 30
1.0573.0519.010-4 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 60
1.0573.0519.011-2 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 90
1.0573.0519.012-0 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 500

ASTELLAS FARMA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA. 07768134000104 enzaltamida XTANDI 25351.057866/2013-05 12/2019 11121 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE NOVA INDICAÇÃO TERAPÊUTICA 0534283/18-0 1.7717.0006.001-3 24 Meses 40MG CAP MOLE BOLS AL BL AL PLAS TRANS X 40 1.7717.0006.002-1 24 Meses 40MG CAP MOLE BOLS AL BL AL PLAS TRANS X 120

ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA 60318797000100 CLORIDRATO DE METFORMINA + dapagliflozina XIGLIDIO XR 25351.012399/2017-05 10/2020 10218 MEDICAMENTO NOVO - AMPLIAÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE 2163489/16-0 1.1618.0262.001-2 36 Meses 5MG + 500MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 30 1.1618.0262.002-0 36 Meses 5MG + 1000MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 14 1.1618.0262.003-9 36 Meses 5MG + 1000MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 30 1.1618.0262.004-7 36 Meses 5MG + 1000MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 60 1.1618.0262.005-5 36 Meses 10MG + 500MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 14 1.1618.0262.006-3 36 Meses 10MG + 500MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 30 1.1618.0262.007-1 36 Meses 10MG + 1000MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 14 1.1618.0262.008-1 36 Meses 10MG + 1000MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 30

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 05161069000110 CITRATO DE COLINA + BETAÍNA + DL-METIONINA FIGLON 25351.300041/2017-09 07/2022 10504 ESPECÍFICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0156814/18-1 (10236) ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO - 0109525/18-1 - 25351.637612/2009-19 1.5584.0546.001-4 36 Meses (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 4 FLAC PLAS TRANS X 10 ML 1.5584.0546.002-2 36 Meses (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 6 FLAC PLAS TRANS X 10 ML 1.5584.0546.003-0 36 Meses (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 12 FLAC PLAS TRANS X 10 ML 1.5584.0546.004-9 36 Meses (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 60 FLAC PLAS TRANS X 10 ML succinato de desvenlafaxina monoidratado 25351.304145/2018-65 07/2023

10488 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0432986/18-4 (155) GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 1915642/17-1 - 25351.514654/2017-13 1.5584.0561.001-6 24 Meses 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 7 1.5584.0561.002-4 24 Meses 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 14 1.5584.0561.003-2 24 Meses 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 1.5584.0561.004-0 24 Meses 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 28

1.5584.0561.005-9 24 Meses 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 1.5584.0561.006-7 24 Meses 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 1.5584.0561.007-5 24 Meses 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 90 COLECALCIFEROL REFOND 2 25351.806063/2016-99 07/2021 10504 ESPECÍFICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2083714/17-3 (1888) ESPECÍFICO - AMPLIAÇÃO DE USO - 1958501/17-2 - 25351.651342/2009-27 1.5584.0517.033-4 24 Meses 10000 UI/ML SOL OR CT FR VD AMB X 10ML 10504 ESPECÍFICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0278373/18-8 (10236) ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO - 0202322/18-9 - 25351.651342/2009-27 1.5584.0517.001-6 24 Meses 3300 UI/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10ML 1.5584.0517.003-2 24 Meses 3300 UI/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20ML

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 02814497000107 DEXPANTENOL BEPANTRIZ 25351.740813/2008-45 04/2019 1886 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 0236803/18-0 1.4381.0133.007-1 24 Meses 50 MG/POM POM DERM CT 2 BG PLAS AL OPC X 45 G 1.4381.0133.008-1 24 Meses 50 MG/POM POM DERM CT 2 BG PLAS AL OPC X 60 G

COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. 61082426000207 CITRATO DE COLINA + BETAÍNA + DL-METIONINA EPOCLER 25351.637612/2009-19 12/2020 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO 0109525/18-1 1.7817.0079.001-9 36 Meses (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 4 FLAC PLAS TRANS X 10 ML 1.7817.0079.002-7 36 Meses (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 6 FLAC PLAS TRANS X 10 ML 1.7817.0079.003-5 36 Meses (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 12 FLAC PLAS TRANS X 10 ML 1.7817.0079.004-3 36 Meses (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 60 FLAC PLAS TRANS X 10 ML

10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO 0202322/18-9 1.7817.0028.001-0 24 Meses 3300 UI/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10ML 1.7817.0028.003-7 24 Meses 3300 UI/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20ML

COLECALCIFEROL ADDERA D3 25351.651342/2009-27 09/2018 1888 ESPECÍFICO - AMPLIAÇÃO DE USO 1958501/17-2 1.7817.0028.047-9 24 Meses 10000 UI/ML SOL OR CT FR VD AMB X 10ML 10236 ESPECÍFICO - EXCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO, OU LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA, OU LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA OU LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO 0202322/18-9 1.7817.0028.001-0 24 Meses 3300 UI/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10ML 1.7817.0028.003-7 24 Meses 3300 UI/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20ML

CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 44734671000151 CLORIDRATO DE ALFENTANIL MONOIDRATADA ALFAST 25000.015893/92-38 09/2019 11045 RDC 73/2016 - SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DO PROCESSO DE PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO 0435522/18-9

1.0298.0132.001-5 24 Meses 0.544 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 5 ML 1.0298.0132.002-3 24 Meses 0.544 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD TRANS X 10 ML 1.0298.0132.003-1 24 Meses 0.544 MG/ML SOL INJ IV CX 10 AMP VD TRANS X 10 ML SULFATO DE MORFINA PENTAIIDRATADA DIMORF 25000.016041/88 02/2019 11108 RDC 73/2016 - SIMILAR - AMPLIAÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE DO MEDICAMENTO 2315555/17-8 1.0298.0097.012-9 24 Meses 10 MG/ML SOL GOT CT FR VD AMB X 60 ML + CGT

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA + GLICOSE ANIDRA
NEOCAÍNA PESADA
1.0298.0077.002-5 24 Meses
5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ CX 40 EST AMP VD TRANS X 4 ML
CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA + GLICOSE ANIDRA
NEOCAÍNA PESADA
1.0298.0077.004-1 24 Meses
5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML
CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA + GLICOSE ANIDRA
1.0298.0077.006-8 24 Meses
5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 4 ML
CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA + GLICOSE

CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA + GLICOSE
BREVIBLOC DILUIDO 25351.356554/2014-54 08/2023
1456 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE FORMA FARMACÉUTICA NOVA NO PAÍS 1162293/14-8
1.0298.0470.001-3 24 Meses
10 MG/ML SOL INF IV CX 5 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML
1.0298.0470.002-1 24 Meses
10 MG/ML SOL INF IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML
1.0298.0470.003-1 24 Meses
10 MG/ML SOL INF IV CX 5 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML
1.0298.0470.004-8 24 Meses
10 MG/ML SOL INF IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML

DR. REDDYS FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
03978166000175
FULVESTRANTO
ERANFUL 25351.077321/2017-08 08/2023
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0221592/17-6
(155) GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0004888/17-6 - 25351.000405/2017-06
1.5143.0035.001-2 24 Meses
50 MG/ML SOL INJ IM CT SER PREENC VD TRANS X 5 ML + AGU
1.5143.0035.002-0 24 Meses
50 MG/ML SOL INJ IM CT 2 SER PREENC VD TRANS X 5 ML + 2 AGU

EMS S/A 57507378000365
risedronol sódico 25351.674982/2017-78 07/2023
10488 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 2243776/17-2
(150) SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 202210/09-9 - 25351.155495/2009-00
1.0235.1267.001-8 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1
1.0235.1267.002-6 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2
1.0235.1267.003-4 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4
1.0235.1267.004-2 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
1.0235.1267.005-0 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12
1.0235.1267.006-9 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
1.0235.1267.007-7 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 16
1.0235.1267.008-5 24 Meses
150 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1
1.0235.1267.009-3 24 Meses
150 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2
besilato de levandodipino
ATELOP 25351.725416/2017-31 08/2023
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 2315624/17-4
(155) GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 2445571/16-7 - 25351.463228/2016-03
1.0235.1268.001-3 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
1.0235.1268.002-1 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
1.0235.1268.003-1 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60
1.0235.1268.004-8 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 90
1.0235.1268.005-6 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC)
1.0235.1268.006-4 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500
1.0235.1268.007-2 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
1.0235.1268.008-0 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
1.0235.1268.009-9 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60
1.0235.1268.010-2 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 90
1.0235.1268.011-0 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC)

1.0235.1268.012-9 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500
EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
01784792000103
CLORETO DE SÓDIO + CLORETO DE POTÁSSIO + cloreto de cálcio diidratado + LACTATO DE SÓDIO
SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO 25000.006765/92-67 06/2023
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E METODOS ANALÍTICOS 1969984/16-1
1.1772.0005.005-2 24 Meses
SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML
1.1772.0005.006-0 24 Meses
SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML
1.1772.0005.006-0 24 Meses
SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML
1.1772.0005.007-9 24 Meses
SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML
1.1772.0005.008-7 24 Meses
SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192
CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO 25351.022675/2016-26 06/2021
10506 GENERICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2538027/16-3
(10188) GENERICO - INCLUSÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO - 2461354/16-0 - 25351.643097/2008-56
1.0043.1185.001-2 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6
1.0043.1185.002-0 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14
1.0043.1185.003-9 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300
CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO
FORITUS 25351.031791/2016-36 08/2021
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2538059/16-1
(10188) GENERICO - INCLUSÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO - 2461354/16-0 - 25351.643097/2008-56
1.0043.1193.001-6 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6
1.0043.1193.002-4 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14
1.0043.1193.003-2 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB FRAC)

HOSPI
ESZOPICLONA
Prysm 25351.252967/2015-19 07/2023
11318 MEDICAMENTO INOVADOR - REGISTRO DE MEDICAMENTO COM INOVAÇÃO DIVERSA 0364833/15-4
1.0043.1248.001-4 24 Meses
1 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.0043.1248.002-2 24 Meses
1 MG COM REV CT BL AL AL X 20
1.0043.1248.003-0 24 Meses
1 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.0043.1248.004-9 24 Meses
1 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.0043.1248.005-7 24 Meses
2 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.0043.1248.006-5 24 Meses
2 MG COM REV CT BL AL AL X 20
1.0043.1248.007-3 24 Meses
2 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.0043.1248.008-1 24 Meses
2 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.0043.1248.009-1 24 Meses
3 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.0043.1248.010-3 24 Meses
3 MG COM REV CT BL AL AL X 20
1.0043.1248.011-1 24 Meses
3 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.0043.1248.012-1 24 Meses
3 MG COM REV CT BL AL AL X 60

FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA
CEARENSE LTDA 06628333000146
CLORETO DE SÓDIO + CLORETO DE POTÁSSIO + cloreto de cálcio diidratado + CLORETO DE MAGNÉSIO HEXAIDRATADO + ÁCIDO ACÉTICO
FRÇÃO ÁCIDA Ca ++ 3,0 MEQ/L 1:44 25351.542834/2016-02 08/2023
1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 2562888/16-9
1.1085.0045.001-0 24 Meses
(138,00 + 2,00 + 3,00 + 1,00 + 4,00 + 104,56 + 39,44) MEQ/L
SOL HD BOMBO PLAS TRANS X 5L
1.1085.0045.002-9 24 Meses
(138,00 + 2,00 + 3,00 + 1,00 + 4,00 + 104,56 + 39,44) MEQ/L
SOL HD CX 04 BOMBO PLAS TRANS X 5L
1.1085.0045.004-5 24 Meses
(138,00 + 2,00 + 3,00 + 1,00 + 4,00 + 104,56 + 39,44) MEQ/L
SOL HD CX 04 BOMBO PLAS TRANS X 6,2L
1.1085.0045.005-3 24 Meses
(138,00 + 2,00 + 3,00 + 1,00 + 4,00 + 104,56 + 39,44) MEQ/L
SOL HD BOMBO PLAS TRANS X 6,2L

1.1085.0045.006-1 24 Meses
(138,00 + 2,00 + 3,00 + 1,00 + 4,00 + 104,56 + 39,44) MEQ/L
SOL HD BOMBO PLAS TRANS X 10L
1.1085.0045.007-1 24 Meses
(138,00 + 2,00 + 3,00 + 1,00 + 4,00 + 104,56 + 39,44) MEQ/L
SOL HD CX 02 BOMBO PLAS TRANS X 10L

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ 33781055000135
PALMITATO DE RETINOL
FAR-MANGUINHOS VITAMINA A 25351.017804/01-25 07/2021
1886 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 0256558/18-7
1.1063.0086.007-3 24 Meses
100.000 UI CAP GEL MOLE CX 35 FR PLAS OPC X 50 VITAMINA A
1.1063.0086.008-1 24 Meses
200.000 UI CAP GEL MOLE CX 35 FR PLAS OPC X 50 VITAMINA A

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03485572000104
CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO 25351.643097/2008-56 05/2019
10188 GENERICO - INCLUSÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO 2461354/16-0
1.5423.0145.001-6 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6
1.5423.0145.002-4 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14
1.5423.0145.003-2 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300

GERMED FARMACEUTICA LTDA 45992062000165
rivaroxabana 25351.176273/2017-21 08/2023
10488 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0516609/17-8
(155) GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 2663471/16-5 - 25351.595763/2016-04
1.0583.0931.001-3 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 5
1.0583.0931.002-1 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
1.0583.0931.003-1 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
1.0583.0931.004-8 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100
1.0583.0931.005-6 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB FRAC)

1.0583.0931.006-4 24 Meses
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
1.0583.0931.007-2 24 Meses
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28
1.0583.0931.008-0 24 Meses
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 42
1.0583.0931.009-9 24 Meses
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 98
1.0583.0931.010-2 24 Meses
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB FRAC)
1.0583.0931.011-0 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
1.0583.0931.012-9 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28
1.0583.0931.013-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 42
1.0583.0931.014-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 98
1.0583.0931.015-3 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB FRAC)

DIPIRONA
DIPIRONA SÓDICA 25351.312155/2005-50 04/2021
1364 GENERICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E METODOS ANALÍTICOS 0159129/17-1
1404 GENERICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO 0159123/17-1
1.0583.0489.001-1 24 Meses
500 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
1.0583.0489.002-1 24 Meses
500 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML
CETOPROFENO
PREVIDOR 25351.703458/2014-79 08/2023
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 1037203/14-2
(155) GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0979469/14-7 - 25351.662658/2014-64
1.0583.0930.001-8 24 Meses
150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 4
1.0583.0930.002-6 24 Meses
150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 10
1.0583.0930.003-4 24 Meses
150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 20
1.0583.0930.004-2 24 Meses
150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 30
1.0583.0930.005-0 24 Meses
150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 60
1.0583.0930.006-9 24 Meses
150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 100
1.0583.0930.007-7 24 Meses

Handwritten signatures and initials.



0708003 ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES 36 MESES
104 ALTERACAO DE REGISTRO POR MODIFICACAO DE ADJUVANTE 12/2003
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL

CLORETO DE SÓDIO + CLORETO DE BENZALCONIO 1.0573.0051.002-1
SORINE INFANTIL 25991.008814/80-
9 MG + 0,1 MG SOL NAS CT FR VD AMB X 30 ML + CGT
1002023 DESCONGESTIONANTES NASAIS TOPICOS 24 MESES
105 REGISTRO DE NOVO PRAZO DE VALIDADE 01/2005
189 ALTERACAO DE ROTULAGEM

RESOLUÇÃO-RE Nº 276, DE 8 DE NOVEMBRO DE 2000

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 724, do Diretor-Presidente, de 10 de outubro de 2000; considerando o inciso IV do art. 50 e o § 3º do art. 107 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000; considerando o art. 12 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder o Cancelamento Parcial do Registro do Produto, de produtos farmacêuticos, conforme relação em anexo.

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

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

NOME DA EMPRESA	AUTORIZAÇÃO/CADASTRO
NOME DO PRODUTO	NUM. DO PROCESSO
COMPLEMENTO DO NOME	NUM. DE REGISTRO
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO	VENCIMENTO
CLASS/CAT. DESCRIÇÃO	VALIDADE
ASSUNTO DESCRIÇÃO	

ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S/A 1.00573-9

AZITROMICINA DIIDRATADA
NOVATREX 25000.009464/95-10 1.0573.0224.005-4
42 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 600 MG + DIL X 10 ML
0708003 ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES 24 MESES
184 CANCELAMENTO PARCIAL REG. DO PRODUTO (APRES.) 04/2001

AZITROMICINA DIIDRATADA
NOVATREX 25000.009464/95-10 1.0573.0224.006-2
42 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 900 MG + DIL X 15 ML
0708003 ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES 24 MESES
184 CANCELAMENTO PARCIAL REG. DO PRODUTO (APRES.) 04/2001

(Of. El. nº 383/2000)

RESOLUÇÃO-RE Nº 277, DE 8 DE NOVEMBRO DE 2000

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria 724, do Diretor-Presidente de 10 de outubro de 2000, considerando o art. 12 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o inciso IV do art. 50 e o § 3º do art. 107 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro de Produto Similar, Nova Apresentação Comercial, Nova Posologia, Nova Concentração, Apresentação Comercial Nova(exc. nova forma), Revalidação de Registro do Produto, Retificação de Publicação de Registro, de produtos farmacêuticos, conforme na relação em anexo.

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

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

NOME DA EMPRESA	AUTORIZAÇÃO/CADASTRO
NOME DO PRODUTO	NUM. DO PROCESSO
COMPLEMENTO DO NOME	NUM. DE REGISTRO
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO	VENCIMENTO
CLASS/CAT. DESCRIÇÃO	VALIDADE
ASSUNTO DESCRIÇÃO	

AVENTIS PHARMA LTDA. 1.01300-3

DOCETAXEL
TAXOTERE 25000.022839/94-74 1.1300.0283.001-2
80 MG SOL INJ CT FA VD INC X 2,0 ML + DIL X 6,0 ML
0702005 ANTINEOPLASICO 24 MESES
179 REGISTRO DE NOVA POSOLOGIA 09/2005

DOCETAXEL
TAXOTERE 25000.022839/94-74 1.1300.0283.002-0
20 MG SOL INJ CT FA VD INC X 0,5 ML + DIL X 1,5 ML
0702005 ANTINEOPLASICO 18 MESES
179 REGISTRO DE NOVA POSOLOGIA 09/2005

CRISTALLIA PRODS QUIMICOS FTOS LTDA 1.00298-1

CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA + GLICOSE
NEOCAÍNA PESADA 25001.008032/86- 1.0298.0077.002-5
5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ CX 40 EST AMP VD INC X 4 ML (EMB. HOSP.)
0901032 ANESTESICOS LOCAIS 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 07/2003

FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO + FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO
PROSPONEMA 25991.014274/78- 1.0298.0040.003-1
160 MG/ML + 60 MG/ML ENEMA CX 12 FR PLAS TRANS X 130 ML (EMB. HOSP.)
0106003 LAXANTES 36 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 07/2004

ERMON LAB. FTOS. LTDA. 1.00886-0

DIPIRONA SÓDICA
ERMOLINA 25000.010110/90- 1.0886.0008.002-0
500,0 MG SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
0902020 ANALGESICOS NAO NARCOTICOS 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 11/2001

DIPIRONA SÓDICA
ERMOLINA 25000.010110/90- 1.0886.0008.003-9
500,0 MG SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML
0902020 ANALGESICOS NAO NARCOTICOS 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 11/2001

FRESENIUS KABI BRASIL LTDA 1.00041-0

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 2 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.062-5
SOL DP TIPO 2 CX BOLS PLAS X 1000 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 2 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.063-3
SOL DP TIPO 2 CX BOLS PLAS X 1500 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 2 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.065-1
SOL DP TIPO 2 CX BOLS PLAS X 2000 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 2 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.066-8
SOL DP TIPO 2 CX BOLS PLAS X 2500 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 2 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.067-6
SOL DP TIPO 2 CX BOLS PLAS X 500 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 3 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.057-9
SOL DP TIPO 3 CX BOLS PLAS X 1000 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 3 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.058-7
SOL DP TIPO 3 CX BOLS PLAS X 1500 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 3 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.059-5
SOL DP TIPO 3 CX BOLS PLAS X 2000 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 3 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.060-9
SOL DP TIPO 3 CX BOLS PLAS X 2500 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/ DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTIL TIPO 3 ANDY DISC 25001.005909/84- 1.0041.0043.061-7
SOL DP TIPO 3 CX BOLS PLAS X 500 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTERIL TIPO 4 ANDY PLUS 25001.005911/84- 1.0041.0043.053-6
SOL DP TIPO 4 CX BOLS PLAS X 1000 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTERIL TIPO 4 ANDY PLUS 25001.005911/84- 1.0041.0043.054-4
SOL DP TIPO 4 CX BOLS PLAS X 1500 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTERIL TIPO 4 ANDY PLUS 25001.005911/84- 1.0041.0043.055-2
SOL DP TIPO 4 CX BOLS PLAS X 2000 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

SOLUÇÃO POLIELETROLÍTICA P/DIÁLISE PERITONEAL
PERITOSTERIL TIPO 4 ANDY PLUS 25001.005911/84- 1.0041.0043.056-0
SOL DP TIPO 4 CX BOLS PLAS X 2500 ML + EQUIPO + BOLS DRENAGEM
0506001 PRODUTOS PARA DIALISE 24 MESES
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL 01/2005

H.B. FARMA LAB. LTDA. 1.00922-4

AMPICILINA TRIIDRATADA
AMPICLER 25992.002813/75- 1.0922.0003.005-1
500 MG CAP CT 2 BL AL PLAS INC X 6
0708038 PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO 24 MESES
130 REVALIDACAO DE REGISTRO DE PRODUTO 09/2005

AMPICILINA TRIIDRATADA
AMPICLER 25992.002813/75- 1.0922.0003.006-8
500 MG CAP CT 2 BL AL PLAS INC X 6
0708038 PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO 24 MESES
130 REVALIDACAO DE REGISTRO DE PRODUTO 09/2005

AMPICILINA TRIIDRATADA

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM 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 Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 30 CANCELADA OU CADUCA	1029800890029	COMPRIMIDO SIMPLES	08/10/1987	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO 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 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
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
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
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: 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (TEMPERATURA ATÉ 25°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
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
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				



Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
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: 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (TEMPERATURA ATÉ 25°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
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
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM 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: Processo produtivo completo 				



Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (TEMPERATURA ATÉ 25°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NESH FERRO

Nome da Empresa Detentora do Registro	NUNESFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ	75.014.167/0001- 00	Autorização	1.01.795-2
Processo	25351.033845/2013- 57	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	25/11/2013
Nome Comercial	NESH FERRO	Registro	117950002	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIANEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1179500020015	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/11/2013	36 meses
2	40 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 30 ATIVA	1179500020023	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/11/2013	36 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NESH ZINCO

Nome da Empresa Detentora do Registro	NUNESFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ	75.014.167/0001-00	Autorização	1.01.795-2
Processo	25351.133898/2014-74	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	15/12/2014
Nome Comercial	NESH ZINCO	Registro	117950003	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	SULFATO DE ZINCO			Medicamento de referência	SULFATO DE ZINCO
Classe Terapêutica	OUTROS SUPLEMS MINERAIS EXCETO DE FERRO E P/ REHIDRATAÇÃO			ATC	OUTROS SUPLEMS MINERAIS EXCETO DE FERRO E P/ REHIDRATAÇÃO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM SUS CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1179500030010	COMPRIMIDO DISPERSIVEL	15/12/2014	36 meses
2	20 MG COM SUS CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1179500030029	COMPRIMIDO DISPERSIVEL	15/12/2014	36 meses

Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NIMESULIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.232888/2011-43	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/05/2018
Nome Comercial	NIMESULIDA	Registro	125680265	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	NIMESULIDA			Medicamento de referência	NISULID
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10 ATIVA	1256802650019	Comprimido	21/05/2018	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 12 ATIVA	1256802650027	Comprimido	21/05/2018	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802650035	Comprimido	21/05/2018	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30 ATIVA	1256802650043	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 150 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650051	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650061	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 360 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650078	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 480 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650086	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

9	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 350 ATIVA	1256802650094	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	NIMESULIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico translúcido (PVDC) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
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: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				




Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500 ATIVA	1256802650108	Comprimido	21/05/2018	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 10 ATIVA	1256802650116	Comprimido	21/05/2018	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650124	Comprimido	21/05/2018	24 meses
13	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650132	Comprimido	21/05/2018	24 meses
14	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 150 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650140	Comprimido	21/05/2018	24 meses
15	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650159	Comprimido	21/05/2018	24 meses
16	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 360 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650167	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

17	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 480 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650175	Comprimido	21/05/2018	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 350 ATIVA	1256802650183	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 500 ATIVA	1256802650191	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 20 ATIVA	1256802650205	Comprimido	21/05/2018	24 meses

Registro ANVISA nº 1542300280044 - NIOXIL



Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1542300280044
Produto
NIOXIL
Classe Terapêutica
ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES
Autorização
1054232
Processo
25351.001203/2003-15
Validade/Situação
01/05/2028 Publicado deferimento
» conforme visto em 14/05/2021
Princípio Ativo
NIFEDIPINO
Categoria Regulatória
Similar
Nome da Empresa/Detentor
GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A (03.485.572/0001-04)
Origem
GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03485572000104 - BRASIL - GO - ANÁPOLIS -
Apresentação Ativa
Não
Forma de Apresentação
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30
Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO SIMPLES
Nº Apresentação
4
Data Publicação
16/05/2003
Prazo de Validade
24
Complemento Diferencial



Embalagem
CARTUCHO DE CARTOLINA -
Via Administração
ORAL 1
IFA Único
1
Conservação
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de Prescrição
Venda sob Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Comercial
Restrito a Hospitais
Tarja
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
14/05/2021

Esta apresentação está inativa!
Consulte apresentações ou registros similares.
Este registro é válido.

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1542300280011	10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	ORAL 1		NÃO
1542300280028	20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20	ORAL 1		NÃO
1542300280036	10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 450 (EMB HOSP)	ORAL 1		NÃO
1542300280044	20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	ORAL 1		NÃO
1542300280052	20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 450 (EMB HOSP)	ORAL 1		NÃO

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	09/01/2003	SIMILAR - Registro de Medicamento Similar	Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.
476396193	29/05/2019	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
519605181	29/06/2018	SIMILAR - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	Aditado ao processo
519624188	29/06/2018	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
438226189	30/05/2018	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
259927189	04/04/2018	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Similar	Distribuído para a área responsável
2117951174	16/10/2017	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Fase de Recurso
1046353174	30/05/2017	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2121894163	27/07/2016	SIMILAR - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	Aditado ao processo
1842144160	30/05/2016	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
472576150	28/05/2015	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1086381148	04/12/2014	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Cancelado a pedido da empresa
1089749146	04/12/2014	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
752953148	11/09/2014	SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	Aditado ao processo
421524149	28/05/2014	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
895681132	23/10/2013	SIMILAR - Recurso Administrativo	Aguardando análise
377437136	14/05/2013	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
929374124	14/11/2012	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado indeferimento
880797123	29/10/2012	SIMILAR - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
710194125	31/08/2012	SIMILAR - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
427516121	23/05/2012	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
524726118	17/06/2011	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
431016111	23/05/2011	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
826219085	04/09/2008	REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - Lei nº 6360/76, art. 12 - par. 6º	Publicado deferimento
310203083	09/04/2008	SIMILAR - Aditamento	Aguardando análise
7150081	14/11/2007	SIMILAR - Alteração da Produção do Medicamento	Anuído
12434086	14/11/2007	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
8527088	14/11/2007	SIMILAR - Alteração de excipiente	Anuído
315094051	22/07/2005	Retificação de Publicação - ANVISA	Concluída análise
140640030	17/07/2003	Inclusão de nova apresentação comercial	Publicado deferimento



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NISTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.009016/0192	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/05/2001
Nome Comercial	NISTATINA	Registro	125680026	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	NISTATINA			Medicamento de referência	MICOSTATIN
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO			ATC	ANTIMICOTICO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100.000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB C/CGT X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1256800260019	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
2	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB C/CGT X 30 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800260027	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
3	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB C/CGT X 50 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800260035	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
4	100.000 UI/ML SUS OR CT FR PLAS OPC C/CGT X 50 ML ATIVA	1256800260043	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
5	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML ATIVA	1256800260051	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
6	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC C/ CGT X 50 ML ATIVA	1256800260061	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NITRATO DE MICONAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Processo	25351.251977/2005-57	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/05/2006
Nome Comercial	NITRATO DE MICONAZOL	Registro	143810101	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL			Medicamento de referência	DAKTARIN
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO			ATC	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G LOÇÃO CT FR PLAS OPC X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1438101010018	LOÇÃO	22/05/2006	24 meses
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL				
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: CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	TOPICA				

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





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NITRATO DE MICONAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.175732/2009-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/07/2010
Nome Comercial	NITRATO DE MICONAZOL	Registro	113430178	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL			Medicamento de referência	VODOL
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO			ATC	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 28 G ATIVA	1134301780011	CREME DERMATOLOGICO	26/07/2010	24 meses
2	20 MG/G CREM DERM CX 50 BG AL X 28 G ATIVA	1134301780028	CREME DERMATOLOGICO	26/07/2010	24 meses
3	20 MG/G CREM DERM CT BG AL PLAS OPC X 28 G ATIVA	1134301780036	CREME DERMATOLOGICO	26/07/2010	24 meses
4	20 MG/G CREM DERM CX 50 BG PLAS AL OPC X 28 G ATIVA	1134301780044	CREME DERMATOLOGICO	26/07/2010	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NITRATO DE MICONAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.383105/2009-44	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/08/2010
Nome Comercial	NITRATO DE MICONAZOL	Registro	113430179	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL			Medicamento de referência	NITRATO DE MICONAZOL (LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO SA)
Classe Terapêutica	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECCIOSOS TOPICOS SIMPLES			ATC	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECCIOSOS TOPICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G CREM CT BG AL X 80 G + 14 APLIC ATIVA	1134301790015	CREME VAGINAL	23/08/2010	24 meses
2	20 MG/G CREM CX 50 BG AL X 80 G + 700 APLIC ATIVA	1134301790023	CREME VAGINAL	23/08/2010	24 meses
3	20 MG/G CREM CT BG PLAS X 80 G + 14 APLIC ATIVA	1134301790031	CREME VAGINAL	23/08/2010	24 meses
4	20 MG/G CREM CX 50 BG PLAS X 80 G + 700 APLIC ATIVA	1134301790041	CREME VAGINAL	23/08/2010	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature

Registro ANVISA nº 1134301790023 - NITRATO DE MICONAZOL



Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1134301790023
Produto
NITRATO DE MICONAZOL
Classe Terapêutica
PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTIFECCIOSOS TOPICOS SIMPLES
Autorização
1013430
Processo
25351.383105/2009-44
Validade/Situação
01/08/2025 Publicado deferimento
» conforme visto em 14/05/2021
Princípio Ativo
NITRATO DE MICONAZOL
Categoria Regulatória
Genérico
Nome da Empresa/Detentor
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA (19.570.720/0001-10)
Origem
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19570720000110 - BRASIL - MG - SABARÁ -
Apresentação Ativa
Sim
Forma de Apresentação
20 MG/G CREM CX 50 BG AL X 80 G + 700 APLIC
Forma Farmacêutica
CREME VAGINAL
Nº Apresentação
2
Data Publicação
23/08/2010
Prazo de Validade
24
Complemento Diferencial



Embalagem
CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA -
Via Administração
DÉRMICA (Aplicação Tópica)
IFA Único
1
Conservação
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de Prescrição
Venda sem Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Hospitalar
Restrito a Hospitais
Tarja
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
14/05/2021

Este registro é válido.

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1134301790015	20 MG/G CREM CT BG AL X 80 G + 14 APLIC	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		SIM
1134301790023	20 MG/G CREM CX 50 BG AL X 80 G + 700 APLIC	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		SIM
1134301790031	20 MG/G CREM CT BG PLAS X 80 G + 14 APLIC	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		SIM
1134301790041	20 MG/G CREM CX 50 BG PLAS X 80 G + 700 APLIC	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		SIM

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	02/07/2009	GENÉRICO - Registro de Medicamento	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
1354441211	09/04/2021	GENÉRICO - Solicitação de alteração de categoria de venda	Distribuído para a área responsável



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
3882285207	05/11/2020	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
3365488203	01/10/2020	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
3365376203	01/10/2020	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2890336206	27/08/2020	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1594512200	21/05/2020	Correção na base de dados fabricante do IFA - ANVISA	Anuído
317160204	31/01/2020	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Genérico	Distribuído para a área responsável
2614773194	28/10/2019	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Distribuído para a área responsável
2589817195	25/10/2019	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança relacionada ao acessório	Publicado deferimento
2056075193	27/08/2019	GENÉRICO - Solicitação de alteração de categoria de venda	Análise sobrestada interno
2036728197	23/08/2019	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
837219195	24/07/2019	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1203743185	21/12/2018	GENÉRICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação	Anuído
821483182	21/08/2018	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
809954185	16/08/2018	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
265047189	05/04/2018	GEPRE - Desistência de petição/processo a pedido	Petição encerrada
228607186	23/03/2018	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
1791188175	24/08/2017	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
123941174	06/12/2016	GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem secundária	Publicado indeferimento
2228387161	29/08/2016	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
757284151	25/08/2015	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
198065153	05/03/2015	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
187042154	02/03/2015	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Distribuído para a área responsável
96345153	02/02/2015	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado deferimento
715766145	28/08/2014	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
644628131	06/08/2013	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
674910121	21/08/2012	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
793746116	13/09/2011	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
736563112	24/08/2011	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise

Diário Oficial da União

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: nitrato de miconazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.163463/2002-01	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/08/2002
Nome Comercial	nitrato de miconazol	Registro	125680053	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL			Medicamento de referência	GYNO-DAKTARIN
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO			ATC	ANTIMICOTICO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800530016	CREME VAGINAL	15/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
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	VAGINAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: TRIDIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.014718/9232	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/12/1994
Nome Comercial	TRIDIL	Registro	102980133	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	NITROGLICERINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES			ATC	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG PER GELAT CT FR VD AMBAR X 30 CANCELADA OU CADUCA	1029801330010	PEROLA GELATINOSA	09/12/1994	24 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NITROP

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	25991.008669/80	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	10/12/2001
Nome Comercial	NITROP	Registro	103870012	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	NITROPRUSSETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700120011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/12/2001	24 meses
Princípio Ativo	NITROPRUSSETO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0001-78 Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG/ML SOL INJ CX AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700120036	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	NITROPRUSSETO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0001-78 Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



[Empty rectangular box]



[Handwritten mark]

[Handwritten mark]




Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NOOTROPIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.627511/2019-32	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/02/2020
Nome Comercial	NOOTROPIL	Registro	183260420	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	PIRACETAM			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROPSICOESTIMULANTES			ATC	NEUROPSICOESTIMUL
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	800 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832604200018	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/02/2020	24 meses
Princípio Ativo	PIRACETAM				
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: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 10.588.595/0010-92 Endereço: SUZANO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG/ML SOL INJ CX 12 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832604200026	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/2020	36 meses
Princípio Ativo	PIRACETAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 10.588.595/0010-92 Endereço: SUZANO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
					



Handwritten signature

Handwritten mark

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: hemitartrato de norepinefrina

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	25351.053022/2007-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/11/2008
Nome Comercial	hemitartrato de norepinefrina	Registro	103870060	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA			Medicamento de referência	Hyponor
Classe Terapêutica	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES			ATC	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IV CX 10 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1038700600011	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/11/2008	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1038700600021	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/11/2008	24 meses
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				



Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDACNPJ: - 17.174.657/0001-78Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASILEtapas de Fabricação:
Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	-
Destinação	
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



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 HORMONAIS			ATC	OCITOCICOS HORMONAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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
Princípio Ativo	OXITOCINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				



Endoscópio Flexível 25351.197023/2006-72
 FIBRONASOLARINGOSCOPIO PENTAX
 FABRICANTE : PENTAX CORPORATION - JAPÃO
 DISTRIBUIDOR : MD INTERNATIONAL INC. - ESTADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : PENTAX MEDICAL COMPANY - ESTADOS UNIDOS
 FNL-10RP3
 FNL-10RAP
 FNL-15RP3
 FNL-7RP3
 FNL-10RBS
 FNL-13RAP
 CLASSE : II AM-80011680019
 P"VALIDAÇÃO DE AUTORIZAÇÃO DE MODELO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.462, DE 1ª DE NOVEMBRO DE 2007

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 6 de julho de 2005 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso III do art. 49 e o inciso I § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 524 da ANVISA, de 11 de julho de 2007;

considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro, o Cadastro, a Revalidação, a Alteração, a Inclusão, a Retificação e a Caducidade de Registro, dos Produtos para a Saúde, na conformidade da relação anexa.

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

CLÁUDIO MAIEROVITCH PESSANHA HENRIQUES

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
 NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO
 NOME COMERCIAL
 LOCAL DE FABRICAÇÃO
 MODELO(S) DO PRODUTO
 CLASSE REGISTRO
 PETIÇÃO(ÕES)

A. Q. DE CARVALHO DISTRIBUIDORA DE BRINÇOS LTDA.
 8.03333-6
 Brinços Para Perfuração 25351.224966/2007-66
 BRINCO DE AÇO INOXIDAVEL ESTÉRIL PARA PERFURAÇÃO DE ORELHA CAFLON
 FABRICANTE : QUADRTECH CORPORATION - ESTADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : QUADRTECH CORPORATION - ESTADOS UNIDOS
 R104W; R204W; M200W; M104W; M204Y; R204Y; R104Y; R200W; M104Y; M204W; M107Y; M207Y; R501W; R107Y; R103Y; R110Y; R207Y; R103W; M110Y; M501W; M200Y; M203Y; M203W; R203Y; R203W; M108Y; M103Y; M103W; M502W; R115Y; R109Y; M501Y; R1301Y; M1301Y; M209Y; R210Y; R200Y; R209Y; R215Y; L204Y; L104Y; R501W4; R110W; L0604Y; L115Y; R501Y4
 CLASSE : I 80333369004
 8024 - Cadastro (isenção) de Equipamento para Saúde IMPORTADO

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 8.01465-0
 ATIVIDADE DE ISOENZIMA CREATINQUINASE (KIT)
 25351.023424/00-58
 ASSYM CK-MB Controls / AxSIM CK-MB Controles
 FABRICANTE : ABBOTT IRELAND DIAGNOSTICS DIVISION - IRLANDA
 FABRICANTE : ABBOTT LABORATORIES - ESTADOS UNIDOS
 Embalagem com 3 frascos de 8mL cada
 CLASSE : II 10055311057
 8411 - INCLUSÃO de Novo(s) Fabricante(s) no Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, pertencente ao mesmo grupo
 8007 - ALTERAÇÃO do Nome Comercial do Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro

ABZIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 1.03597-1
 Fio Para Ortodontia 25000.006577/99-23
 FIO DE NICKEL TITANIO ORTODONTICO
 FABRICANTE : LANCER - ESTADOS UNIDOS
 Pacotes quando em arco preformado (15cm comprimento aprox.)Em tubo quando em varetas (40cm comprimento)Em rolo quando em metros
 CLASSE : II 10359710001
 8094 - Declaração de Caducidade
 Braquete Ortodôntico 25000.006578/99-96
 BRAQUETE SUPORTE DE METAL LANCER
 FABRICANTE : LANCER - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : LANCER - ESTADOS UNIDOS
 Embalagem individual
 CLASSE : II 10359710002
 8094 - Declaração de Caducidade
 Braquete Ortodôntico 25000.006457/99-71
 BRAQUETE SUPORTE DE CERAMICA - LANCER ORTHODONTICS
 FABRICANTE : LANCER - ESTADOS UNIDOS
 Embalagem individual
 CLASSE : II 10359710004
 8094 - Declaração de Caducidade
 Fio Para Ortodontia 25000.006583/99-26
 FIOS DE AÇO ORTODONTICO LANCER
 FABRICANTE : ABZIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
 Fio de aço inoxidável anticorrosivo, polido, podem ser redondo, líquido, retangular ou oval nas seções transversaisEm pacotes quando em arco preformado - comprimento 15cm, em tubo líquido em varetas - comprimento 40cm, em rolo quando em metros
 CLASSE : II 10359710007
 8094 - Declaração de Caducidade
 Componentes Para Ortodontia 25000.006581/99-09
 MOLDES DE BRAQUETES SUPORTE PLASTICO
 FABRICANTE : LANCER - ESTADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : LANCER - ESTADOS UNIDOS
 Pino ou galho com 4 ou 6 peças para vazamento da fundição ou microinfusão
 CLASSE : II 10359710008
 8094 - Declaração de Caducidade
 Cimentos Odontológicos 25000.006580/99-38
 CIMENTO E ADESIVO
 FABRICANTE : ALPHA DE NTAL - ESTADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : ALPHA DE NTAL - ESTADOS UNIDOS
 Ionômero de vidro: po e líquido em vidro, pasta em seringaCimento de zinco: po e líquido em vidroResina adesiva: pasta em seringa, líquido em vidro
 CLASSE : II 10359710009
 8094 - Declaração de Caducidade
 Alicates Ortodônticos 25000.006576/99-61
 INSTRUMENTAIS E ALICATE
 FABRICANTE : LANCER - ESTADOS UNIDOS
 Embalagem individual
 CLASSE : I 10359710010
 8094 - Declaração de Caducidade

AGFA GEVAERT DO BRASIL LTDA 1.03700-6
 Chassis Radiográficos 25351.071830/2003-13
 CHASSIS COM ECRAN E/OU PLACA DE FOSFORO, ECRAN E PLACA DE FOSFORO
 FABRICANTE : AGFA HEALTHCARE N.V. - BELGICA
 DISTRIBUIDOR : AGFA HEALTHCARE N.V. - BELGICA
 Curix Ortho Regular; CPG 400; Curix Opthos H; Mamoray HD; Mamoray HDS; ADC MD 40; Chassis com Placa de Fósforo CR MD 4.0 General; Chassis com Placa de Fósforo CR MD 4.2 Extremities; Chassis com Placa de Fósforo CR/AM 2.0 Mammo; Chassis com Placa de Fósforo CR RT 1.0 Low Dose; Chassis com Placa de Fósforo CR RT 1.5 High Dose
 CLASSE : II 10370060005
 8070 - Alteração do Fabricante/Fornecedor de EQUIPAMENTO Importado ou Nacional
 AMBER COMERCIAL LTDA. 8.00061-7
 Bandagem 25351.251357/2007-80
 ROSIDAL K BANDAGEM
 FABRICANTE : LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG. - ALEMANHA
 DISTRIBUIDOR : LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG. - ALEMANHA
 21199, 22200, 22201, 22202, 22203, 22205, 22206, 22250, 22251, 22252 e 22225
 CLASSE : I 80006170015
 8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

ANFLA PRODUTOS PARA DIAGNOSTICO LABORATORIAL LTDA 8.01898-6
 COMPLEMENTO DE COMPONENTE C4 (KIT)
 25351.174748/2007-73
 COMPLEMENTO 4 (C4)
 FABRICANTE : Olympus Life and Material Science Europa GmbH (Irish Branch) - IRLANDA
 FABRICANTE : OLYMPUS AMERICA INC. - ESTADOS UNIDOS
 R1: 4 X 10mL / R2: 4 X 8mL
 CLASSE : II 80189860113
 8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
 BILIRRUBINA (KIT) 25351.230841/2007-75
 BILIRRUBINA TOTAL
 FABRICANTE : Olympus Life and Material Science Europa GmbH (Irish Branch) - IRLANDA
 FABRICANTE : OLYMPUS AMERICA INC. - ESTADOS UNIDOS
 13860 testes (R1: 4 frascos X 111 mL / R2: 4 frascos X 111 mL)
 2000 testes (R1: 4 frascos X 15 mL / R2: 4 frascos X 15 mL)
 5320 testes (R1: 4 frascos X 40 mL / R2: 4 frascos X 40 mL)
 CLASSE : II 80189860114

8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
 PROTEINA TOTAL (KIT) 25351.297274/2007-37
 PROTEINA TOTAL
 FABRICANTE : Olympus Life and Material Science Europa GmbH (Irish Branch) - IRLANDA
 FABRICANTE : OLYMPUS AMERICA INC. - ESTADOS UNIDOS
 17020 testes (R1: 4 frascos X 164 mL / R2: 4 frascos X 164 mL)
 2000 testes (R1: 4 frascos X 25 mL / R2: 4 frascos X 25 mL)
 3840 testes (R1: 4 frascos X 48 mL / R2: 4 frascos X 48 mL)
 CLASSE : II 80189860115
 8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
 PARÂMETROS COMBINADOS NO MESMO PRODUTO (KIT) - CLASSE II 25351.301193/2007-49
 ISE MID STANDARD
 FABRICANTE : Olympus Life and Material Science Europa GmbH (Irish Branch) - IRLANDA
 FABRICANTE : OLYMPUS AMERICA INC. - ESTADOS UNIDOS
 4 frascos X 2000 mL
 CLASSE : II 80189860116
 8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
 FERRO (KIT) 25351.301250/2007-90
 FERRO
 FABRICANTE : Olympus Life and Material Science Europa GmbH (Irish Branch) - IRLANDA
 FABRICANTE : OLYMPUS AMERICA INC. - ESTADOS UNIDOS
 1200 testes (R1: 4 frascos X 15 mL / R2: 4 frascos X 15 mL)
 2380 testes (R1: 4 frascos X 30 mL / R2: 4 frascos X 30 mL)
 CLASSE : I 80189860117
 8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
 TAMPÕES, SOLUÇÕES ELETROLÍTICAS, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL 25351.301358/2007-82
 ISE REFERENCE SOLUTION
 FABRICANTE : Olympus Life and Material Science Europa GmbH (Irish Branch) - IRLANDA
 FABRICANTE : OLYMPUS AMERICA INC. - ESTADOS UNIDOS
 4 frascos X 1000 mL
 CLASSE : I 80189860118
 8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
 CALIBRADORES E PADRÕES PARA ÚNICO PARÂMETRO DE VÁRIAS CONCENTRAÇÕES - CLASSE II 25351.339674/2007-27
 CRP LATEX CALIBRADORES
 FABRICANTE : Olympus Life and Material Science Europa GmbH (Irish Branch) - IRLANDA
 FABRICANTE : OLYMPUS AMERICA INC. - ESTADOS UNIDOS
 CRP LATEX CALIBRADORES NORMAL (N): 5 frascos X 2 mL
 CRP LATEX CALIBRADORES ALTAMENTE SENSÍVEL (HS): 5 frascos X 2ml
 CLASSE : II 80189860119
 8017 - Registro de FAMÍLIA de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO

ARI MEDICAL PRODUTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA 8.02712-9
 Lanterna Clínica 25351.293034/2007-63
 LANTERNA CLINICA RIESTER
 FABRICANTE : Rudolf Riester GmbH & Co. KG - ALEMANHA
 DISTRIBUIDOR : Rudolf Riester GmbH & Co. KG - ALEMANHA
 5075-526, 5074-526, 5077-526, 5071-526, 5073-526, 5072-526, 5099, 5100, 5101, 5102, 5103
 CLASSE : I 80271299001
 8024 - Cadastro (isenção) de Equipamento para Saúde IMPORTADO
 Oftalmoscópio 25351.253949/2007-36
 OFTALMOSCOPIO RIESTER
 FABRICANTE : Rudolf Riester GmbH & Co. KG - ALEMANHA
 DISTRIBUIDOR : Rudolf Riester GmbH & Co. KG - ALEMANHA
 2076, 2078, 2070, 2086, 2088, 3011, 3001, 3006, 3007,10533, 10533-301, 10521, 10423, 10417, 10416
 CLASSE : I 80271299002
 8024 - Cadastro (isenção) de Equipamento para Saúde IMPORTADO

BACE COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA 8.01703-1
 Lenço para Assepsia em Procedimentos Médicos
 25351.251720/2007-67
 ALCOHOL PREP SWAB DE ALCOOL
 FABRICANTE : LIGHTS MEDICAL SUPPLY CO., LTD. - CHINA
 LIGHT: 54X28MM; 60X28MM; 65X30MM; 65X56MM; 87X45MM; 110X90MM

Handwritten signature/initials.

Handwritten signature/initials.



Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: AXONIUM

Nome da Empresa	Achê Laboratórios Farmacêuticos S.A		
CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Nome Comercial	AXONIUM		
Classe Terapêutica	ANTIPSICOTICOS		
Registro	105730431		
Processo	25351.757175/2010-11		
Vencimento do Registro	05/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL/AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	2	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1057304310025
Princípio Ativo	OLANZAPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	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	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1057304310041
Princípio Ativo	OLANZAPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: OLANZAPINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.033866/2012-51	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2015
Nome Comercial	OLANZAPINA	Registro	154230222	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	OLANZAPINA			Medicamento de referência	ZYPREXA
Classe Terapêutica	ANTIPSICOTICOS			ATC	ANTIPSICOTICOS
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302220014	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/12/2015	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: olanzapina

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.202754/2012-65	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/12/2018
Nome Comercial	olanzapina	Registro	125680273	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	OLANZAPINA			Medicamento de referência	ZYPREXA
Classe Terapêutica	ANTIPSICOTICOS			ATC	ANTIPSICOTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730012	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
2	5 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730020	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
3	10 MG COM REV CT BL AL AL X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730039	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
4	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730047	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
5	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730055	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
6	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730063	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
7	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730071	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
8	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730081	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses



9	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1256802730098	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
10	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 70 ATIVA	1256802730101	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
11	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 100 ATIVA	1256802730111	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
12	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 140 ATIVA	1256802730128	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
13	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 280 ATIVA	1256802730136	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
14	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 300 ATIVA	1256802730144	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
15	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 500 ATIVA	1256802730152	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
16	5 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1256802730160	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
17	5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1256802730179	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
18	5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 ATIVA	1256802730187	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
19	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1256802730195	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
20	5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1256802730209	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
21	5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1256802730217	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
22	5 MG COM REV CT BL AL AL X 70 ATIVA	1256802730225	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
23	5 MG COM REV CT BL AL AL X 100 ATIVA	1256802730233	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
24	5 MG COM REV CT BL AL AL X 140 ATIVA	1256802730241	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
25	5 MG COM REV CT BL AL AL X 280 ATIVA	1256802730251	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
26	5 MG COM REV CT BL AL AL X 300 ATIVA	1256802730268	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
27	5 MG COM REV CT BL AL AL X 500 ATIVA	1256802730276	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses



28	10 MG COM REV CT BL AL AL X 10 ATIVA	1256802730284	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
29	10 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1256802730292	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
30	10 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1256802730306	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
31	10 MG COM REV CT BL AL AL X 28 ATIVA	1256802730314	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
32	10 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1256802730322	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
33	10 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1256802730330	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
34	10 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1256802730349	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
35	10 MG COM REV CT BL AL AL X 70 ATIVA	1256802730357	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
36	10 MG COM REV CT BL AL AL X 100 ATIVA	1256802730365	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
37	10 MG COM REV CT BL AL AL X 140 ATIVA	1256802730373	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
38	10 MG COM REV CT BL AL AL X 280 ATIVA	1256802730381	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
39	10 MG COM REV CT BL AL AL X 300 ATIVA	1256802730391	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
40	10 MG COM REV CT BL AL AL X 500 ATIVA	1256802730403	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA		
CNPJ	06.172.459/0001-59	Autorização	8.04.519-6
Produto	ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO		

Modelo Produto Médico

Agebem: Frascos de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000, 4.000 mL. Frascos Spray de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500 mL. Kit contendo 2, 3, 4 ou 5 unidades nas diversas apresentações indicadas.

Dauf: FRASCOS 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. FRASCO SPRAY 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kits contendo 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Dauf Protect: Frascos de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000, 4.000 mL. Frascos Spray de: 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500 mL. Kit contendo 2, 3, 4 ou 5 unidades nas diversas apresentações indicadas.

Dermaex: FRASCOS 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. FRASCO SPRAY 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kits contendo 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Curativo
Registro	80451960191
Processo	25351.438298/2013-00
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	22/12/2024

Exportar para Excel

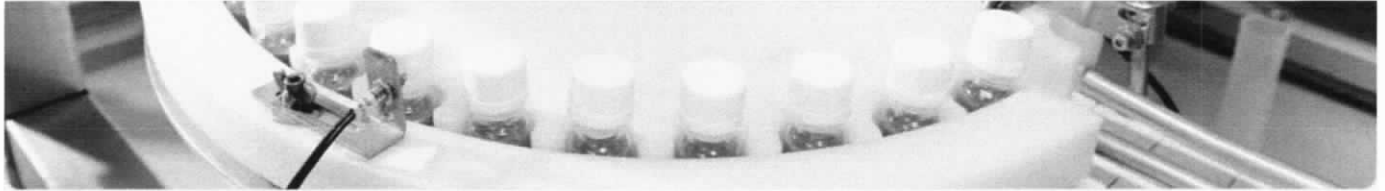
Exportar para PDF

Voltar



A handwritten signature in black ink.

A handwritten signature in black ink.



Linha de Produtos > Farma > Laxenol

[Voltar](#)

Natulab

Farma

- » Hospitalar
- » Fitoterápicos
- » MIP's/OTC
- » Marca

Naturelife

- » Chás
- » Nutracêuticos
- » Vitaminas e Minerais
- » Outros

LAXENOL

Petrolato líquido

Apresentação:
Frasco 100mL

Indicação

Óleo mineral. Atua como laxante. Trata a pele ressecada.

Registro:

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC ANVISA N° 199/2006. AFE N° 1.03841-3.



Os produtos sob prescrição médica devem ser administrados sob supervisão e orientação do seu médico. A lista de produtos a seguir tem caráter informativo e apresenta os medicamentos fabricados pela Natulab.

Dúvidas Frequentes

- » Quais os cuidados ao utilizar medicamentos em crianças?
- » O que observar ao selecionar um lugar para guardar os medicamentos?
- » Como os medicamentos podem interagir com os alimentos?
- » Qual a relação entre o uso de medicamentos e o trânsito?
- » Os medicamentos podem ser utilizados junto com plantas medicinais?

NATULAB

Missão
Valores
Visão de Futuro
Participações

QUALIDADE

Política de Qualidade
Pesquisa e Inovação

LINHA DE PRODUTOS

Natulab

- » Fitoterápicos
- » MIP's
- » Éticos
- » Hospitalar

Naturelife

- » Chás
- » Nutracêuticos
- » Vitaminas e Minerais
- » Outros

PESSOAS

Nossos Programas e Benefícios

SUSTENTABILIDADE

Responsabilidade Socioambiental

PERGUNTAS FREQUENTES

REPRESENTANTES

Equipe de Vendas

IMPRENSA

CONTATO

Fale Conosco



© 2005 - 2017 Todos os direitos reservados. Natulab



Handwritten signature

Handwritten symbol



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OMENAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.222094/2002-97	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	25/03/2003
Nome Comercial	OMENAX	Registro	154230019	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	OMEPRAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7 CANCELADA OU CADUCA	1542300190010	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
2	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 21 CANCELADA OU CADUCA	1542300190029	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
3	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 CANCELADA OU CADUCA	1542300190037	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
4	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 140 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA	1542300190045	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
5	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1542300190053	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
6	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1542300190061	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
7	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 21 ATIVA	1542300190071	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses



8	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1542300190088	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
9	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 140 EMB HOSP ATIVA	1542300190096	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
10	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 CANCELADA OU CADUCA	1542300190101	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
11	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542300190118	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
12	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP) ATIVA	1542300190126	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
13	40 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 07 ATIVA	1542300190134	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
14	40 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1542300190142	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
15	40 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1542300190150	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
16	40 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 56 ATIVA	1542300190169	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
17	40 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP) ATIVA	1542300190177	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
27	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1542300190274	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
28	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542300190282	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
29	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 56 ATIVA	1542300190290	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
30	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542300190304	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
31	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1542300190312	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
32	40 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1542300190320	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
33	40 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542300190339	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses

34	40 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542300190347	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses
35	40 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1542300190355	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/03/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: OMEPRAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.827882/2008-42	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/10/2009
Nome Comercial	OMEPRAZOL	Registro	113430173	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	OMEPRAZOL			Medicamento de referência	PEPRAZOL
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 7 ATIVA	1134301730012	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
2	20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 7 ATIVA	1134301730020	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
3	20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 14 ATIVA	1134301730039	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
4	20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 28 ATIVA	1134301730047	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
5	20 MG CAP GEL DURA CX FR PLAS OPC X 840 ATIVA	1134301730055	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
6	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1134301730063	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
7	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1134301730071	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses

8	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1134301730081	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
9	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 56 ATIVA	1134301730098	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
10	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1134301730101	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
11	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1134301730111	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: omeprazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.011956/0151	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/11/2003
Nome Comercial	omeprazol	Registro	102350616	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	OMEPRAZOL			Medicamento de referência	Peprazol
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506160011	Cápsula Dura de Liberação Retardada	18/11/2003	24 meses
Princípio Ativo	OMEPRAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO PVC LAMINADO CRISTAL) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: OMOPREL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25000.002265/9705	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/10/1997
Nome Comercial	OMOPREL	Registro	105710083	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	OMEPRAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA	1057100830012	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/04/2001	24 meses
2	20 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 07 CANCELADA OU CADUCA	1057100830020	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/04/2001	24 meses
3	20 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA	1057100830039	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/04/2001	24 meses
4	40 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 7 CANCELADA OU CADUCA	1057100830047	CAPSULA GELATINOSA DURA	05/06/2002	24 meses
5	40 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA	1057100830055	CAPSULA GELATINOSA DURA	05/06/2002	24 meses
6	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 07 CANCELADA OU CADUCA	1057100830063	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses

7	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14 ATIVA	1057100830071	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
8	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA	1057100830081	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
9	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56 ATIVA	1057100830098	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
10	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 7 ATIVA	1057100830101	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
11	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14 ATIVA	1057100830111	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
12	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA	1057100830128	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
13	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56 ATIVA	1057100830136	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses



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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

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
Princípio Ativo	OXACILINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				

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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: PARACETAMOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.002896/2003-63	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/06/2003
Nome Comercial	PARACETAMOL	Registro	113430101	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	TYLENOL
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 200 ATIVA	1134301010011	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
2	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 12 ATIVA	1134301010028	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
3	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301010036	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
4	750 MG COM BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301010044	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
5	750 MG COM BL AL PLAS AMB X 200 ATIVA	1134301010052	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
6	750 MG COM BL AL PLAS AMB X 12 ATIVA	1134301010060	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: PARACETAMOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.026627/0122	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/07/2002
Nome Comercial	PARACETAMOL	Registro	125680050	Vencimento do Registro	07/2027
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	Tylenol
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500011	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	PARACETAMOL				
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"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: Paracetamol

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.485060/2005-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/06/2006
Nome Comercial	Paracetamol	Registro	110850034	Vencimento do Registro	06/2026
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	Tylenol
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200MG/ ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML ATIVA	1108500340010	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340029	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
Princípio Ativo	PARACETAMOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - 06.628.333/0001-46 - BARBALHA - CE - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Sem Tarja
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500340037	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500340045	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	200MG/ ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500340053	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340061	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340071	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340088	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: paracetamol

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO GLOBO LTDA	CNPJ	17.115.437/0001-73	Autorização	1.00.535-8
Processo	25351.355599/2019-85	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/09/2019
Nome Comercial	paracetamol	Registro	105350211	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	TYLENOL
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 ATIVA	1053502110011	COMPRIMIDO SIMPLES	16/09/2019	24 meses
Princípio Ativo	PARACETAMOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 17.875.154/0003-91 Endereço: JUIZ DE FORA - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARAMOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25351.106266/2005-29	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	03/05/2005
Nome Comercial	PARAMOL	Registro	105710133	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	750 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330013	COMPRIMIDO SIMPLES	03/05/2005	24 meses
2	750 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330021	COMPRIMIDO SIMPLES	03/05/2005	24 meses
3	200 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330031	SOLUÇÃO ORAL	03/05/2005	24 meses
4	750 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 24 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330048	COMPRIMIDO SIMPLES	03/05/2005	24 meses
5	750 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 240 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330056	COMPRIMIDO SIMPLES	03/05/2005	24 meses
6	750 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 480 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330064	COMPRIMIDO SIMPLES	03/05/2005	24 meses
7	750 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330072	COMPRIMIDO SIMPLES	03/05/2005	24 meses
8	750 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330080	COMPRIMIDO SIMPLES	03/05/2005	24 meses

9	200 MG/ML SOL OR CT 25 FR GOT PLAS OPC X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330099	SOLUÇÃO ORAL	03/05/2005	24 meses
10	200 MG/ML SOL OR CT 50 FR GOT PLAS OPC X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057101330102	SOLUÇÃO ORAL	03/05/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cloridrato de paroxetina

Nome da Empresa Detentora do Registro	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.254.971/0001-81	Autorização	1.05.651-0
Processo	25351.228995/2004-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/03/2005
Nome Comercial	cloridrato de paroxetina	Registro	156510005	Vencimento do Registro	03/2025
Princípio Ativo	cloridrato de paroxetina hemi-hidratado			Medicamento de referência	AROPAX
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1565100050011	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses
Princípio Ativo	cloridrato de paroxetina hemi-hidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio liso 150mmX0,025mm com acabamento fosco de um lado e laca de vedação térmica no lado brilhante + Filme de PVC 154mmX0,25mm transparente) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CADILA HEALTHCARE LIMITED - SURVEY Nº. 417, 419, 420, SARKHEJ BAVLA NATIONAL HIGHWAY Nº 8A, VILLAGE-MORAIYA, TAL-SANAND, AHMEDABAD - ÍNDIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PERMETRINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.157332/2011-41	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/03/2013
Nome Comercial	PERMETRINA	Registro	125680240	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	PERMETRINA			Medicamento de referência	KWELL
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NA PELE E MUCOSAS			ATC	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NA PELE E MUCOSAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/G LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802400012	LOÇAO	18/03/2013	24 meses
2	10 MG/G LOC CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802400020	LOÇAO	18/03/2013	24 meses
Princípio Ativo	PERMETRINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () 				

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	TOPICA	
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 sem Prescrição Médica	
Destinação	Institucional Hospitalar	
Tarja	-	
Apresentação fracionada	Não	



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	04.506.487/0001-30	Autorização	8.02.252-0
Produto	PETROLATUM COMPRESS		

Modelo Produto Médico

10,2CMX7,6CM; 10,2CMX152,4CM; 10,2CMX10CM; 10,2CMX20,3CM; 10,2CMX40CM; 10,2CMX40,6CM; 10,2CMX2,0M; 10,2CMX2,4M; 10,2CMX7,0M; 15,0CMX2,0M; 5CMX5CM; 7,5CMX7,5CM (1 DOBRA 2, 3 OU 4 DOBRAS EQUIVALENTE A 7,5CM, 15CM, 22,5CM OU 30CM); 7,5CMX40CM; 7,5CMX2,4M; 7,6CMX7,6CM; 7,6CMX20,3CM; 7,6CMX40,6CM; 7,6CMX152,4CM; 7,6CMX200CM

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	DOC 2 - PETROLATUM.pdf	2360867/20-2 - 20/07/2020 - 03:02
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	DOC 1 - INSTRUÇÃO DE USO.pdf	2360867/20-2 - 20/07/2020 - 03:02

Nome Técnico	Curativo
Registro	80225200016
Processo	25351.620704/2010-56
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: HELIANTO FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	31/05/2026

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
CNPJ: **44.734.671/0001-51**

Medicamentos Notificados

Medicamento				
Categoria:	BAIXO RISCO			
Linha de Produção:	LÍQUIDO			
Descrição:	SOLUÇÃO RETAL DE FOSFATOS DE SÓDIO C			
Nome do Medicamento:	PHOSFOENEMA			
Data da Notificação:	07/03/2019			
Vencimento da Notificação:	07/03/2024			
Dados do Acondicionamento				
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qtyd	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1	FRASCO APLICADOR DE PLÁSTICO TRANSPARENTE + CARTUCHO	130ML	0,16 + 0,06 G/ML SOL RET CT FR APLIC PLAS TRANS X 130 ML	24 meses
Local(is) de Fabricação - 44734671000151 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - Produção Própria				
2	FRASCO APLICADOR DE PLÁSTICO TRANSPARENTE + CAIXA	130ML	0,16 + 0,06 G/ML SOL RET CX 12 FR APLIC PLAS TRANS X 130 ML	24 meses
Local(is) de Fabricação - 44734671000151 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - Produção Própria				

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epíteto específico).

Os Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 267280513581519 emitido em 28/05/2019 13:58:15

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: POLTAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.001197/2003-04	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/04/2003
Nome Comercial	POLTAX	Registro	154230026	Vencimento do registro	04/2028
Princípio Ativo	DICLOFENACO DIETILAMÔNIO, DICLOFENACO POTÁSSICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542300260019	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/04/2003	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO POTÁSSICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: PREDNISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25351.037486/0164	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/04/2002
Nome Comercial	PREDNISONA	Registro	107140237	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	PREDNISONA			Medicamento de referência	METICORTEN
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1071402370011	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370028	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
3	5 MG COM CT 2 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370036	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
4	5 MG COM CT 25 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370044	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
5	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1071402370052	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
6	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370060	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
7	20 MG COM CT 2 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370079	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
8	20 MG COM CT 25 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370087	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PREDNISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25351.037486/0164	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/04/2002
Nome Comercial	PREDNISONA	Registro	107140237	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	PREDNISONA			Medicamento de referência	METICORTEN
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1071402370011	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370028	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
3	5 MG COM CT 2 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370036	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
4	5 MG COM CT 25 BL AL PLAS TRANS X 20 (EMB HOSP) ATIVA	1071402370044	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
5	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1071402370052	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
6	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370060	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
7	20 MG COM CT 2 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370079	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
8	20 MG COM CT 25 BL AL PLAS TRANS X 20 (EMB HOSP) ATIVA	1071402370087	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses



UHF

A large, stylized handwritten signature or mark, possibly a stylized letter 'P' or a similar symbol.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PREDNISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25351.037486/0164	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/04/2002
Nome Comercial	PREDNISONA	Registro	107140237	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	PREDNISONA			Medicamento de referência	METICORTEN
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1071402370011	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370028	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
3	5 MG COM CT 2 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370036	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
4	5 MG COM CT 25 BL AL PLAS TRANS X 20 (EMB HOSP) ATIVA	1071402370044	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
5	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1071402370052	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
6	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370060	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
7	20 MG COM CT 2 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402370079	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
8	20 MG COM CT 25 BL AL PLAS TRANS X 20 (EMB HOSP) ATIVA	1071402370087	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses



A handwritten signature in black ink.

A handwritten signature in black ink, consisting of a stylized circle with a vertical line through it.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PREDNISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25351.037486/0164	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/04/2002
Nome Comercial	PREDNISONA	Registro	107140237	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	PREDNISONA			Medicamento de referência	METICORTEN
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1071402370011	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
Princípio Ativo	PREDNISONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA CNPJ: - 61.068.755/0001-12 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PRESSOMEDE

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25000.020805/9996	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/08/1999
Nome Comercial	PRESSOMEDE	Registro	109170050	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1091700500013	COMPRIMIDO SIMPLES	21/09/2001	24 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
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: MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 17.875.154/0001-20 Endereço: JUIZ DE FORA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROMETAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25000.000919/9721	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/10/1997
Nome Comercial	PROMETAZOL	Registro	107140213	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA, PROMETAZINA			Medicamento de referência	FENERGAN
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402130019	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/06/2001	24 meses
2	25 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402130027	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/06/2001	24 meses
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402130035	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/10/1997	24 meses
4	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402130043	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/10/1997	24 meses
5	25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402130051	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/10/1997	24 meses
6	25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402130061	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/10/1997	24 meses
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402130086	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/10/1997	24 meses



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



ACESSÓRIOS PARA MESA CIRÚRGICA - ALLEN
FABRICANTE : ALLEN MEDICAL SYSTEMS, INC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : ALLEN MEDICAL SYSTEMS, INC - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : I 10171610048
8419 - Retificação de Publicação em Produtos para Saúde - AN-VISA

SIEMENS LTDA 1.02342-3
Sistema de Litotripsia /Urologia/Gastroenterologia 25351.031301/01-44
EQUIPAMENTO MÓVEL PARA LITOTRIPSIA EXTRA CORPO-REA
FABRICANTE : Siemens AG - ALEMANHA
DISTRIBUIDOR : Siemens AG - ALEMANHA
Lithostar Modularis
CLASSE : III 10234230072
8060 - Revalidação de EQUIPAMENTOS de Médio e Pequeno Porte

STARKEY DO BRASIL LTDA 8.01791-5
Audiometro 25351.179796/2006-77
AUDIOMETRO
FABRICANTE : STARKEY LABORATORIES, INC. - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : STARKEY LABORATORIES, INC. - ESTADOS UNIDOS
Qualitone AS-110
AA50
Qualitone AS-90
Qualitone WR-A
Qualitone WR-B
Qualitone WR-C
CLASSE : II 80179150013
8052 - Registro de Famílias de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes, IMPORTADO

VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA EPP 8.01025-1
Cateteres 25351.267398/2006-15
CATETER BALAO PBMV
FABRICANTE : SHENZHEN SHINEYARD MEDICAL DEVICE COMPANY LIMITED - CHINA
DISTRIBUIDOR : SHENZHEN SHINEYARD MEDICAL DEVICE COMPANY LIMITED - CHINA
DISTRIBUIDOR : DKL LIMITED - HONG KONG
DISTRIBUIDOR : COMED B.V. - HOLANDA
PBMV-30 / PBMV-28 / PBMV-26 / PBMV-24 / PBMV-22 / PBMV-20
CLASSE : IV 80102510259
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO
Stent 25351.281036/2006-29
STENT PERIFÉRICO AUTO-EXPANSÍVEL PROTEGE EVER-FLEX
FABRICANTE : ev3 Inc. - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : ev3 Inc. - ESTADOS UNIDOS

- PRB35-06-020-080
PRB35-06-040-080
PRB35-06-080-080
PRB35-06-120-120
PRB35-06-040-120
PRB35-06-080-120
PRB35-06-120-120
PRB35-07-020-080
PRB35-07-040-080
PRB35-07-080-080
PRB35-07-100-080
PRB35-07-020-120
PRB35-07-040-120
PRB35-07-080-120
PRB35-07-100-120
PRB35-08-020-080
PRB35-08-040-080
PRB35-08-080-080
PRB35-08-100-080
PRB35-08-020-120
PRB35-08-040-120
PRB35-08-080-120
PRB35-08-100-120

CLASSE : III 80102510260
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

Total de Empresas : 19

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.386, DE 13 DE OUTUBRO DE 2006

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 11 de novembro de 2003 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15, o inciso III do art. 46 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 368 da ANVISA, de 24 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 26 e seguintes da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:
Art. 1º Indeferir os registros, as revalidações de registro dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, grau de risco 2, na conformidade da relação anexa.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NOME DO PRODUTO E MARCA
COR E/OU TONALIDADE NUMERO DE PROCESSO NUMERO DE REGISTRO
LOCAL DE FABRICAÇÃO VENCIMENTO
DESTINAÇÃO PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO
GRUPO DO PRODUTO
EMBALAGEM PRIMARIA
EMBALAGEM SECUNDARIA
FORMA FISICA
ASSUNTO DA PETIÇÃO
RESTRICÇÃO DE USO
CONSERVAÇÃO

EDICELIA NUNES VAZ 2.02469-1
ALIVOL CREME CÂFORADO PARA MASSAGEM LOOK WAY
25351.356757/2006-08 000
GOIANIA/GO /
PROFISSIONAL 3 Ano(s)
2020226 CREME PARA O CORPO COM FOTOPROTETOR OU COM OUTRAS FINALIDADES ALÉM DE HIDRATAÇÃO E REFRESCÂNCIA (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
FRASCO DE PLASTICO
CAIXA DE PAPELÃO
CREME
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
POMADA CÂFORADA LOOK WAY
25351.356792/2006-19 000
GOIANIA/GO /
PROFISSIONAL 3 Ano(s)
2020226 CREME PARA O CORPO COM FOTOPROTETOR OU COM OUTRAS FINALIDADES ALÉM DE HIDRATAÇÃO E REFRESCÂNCIA (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
FRASCO DE PLASTICO
CAIXA DE PAPELÃO
CREME
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
MAC PAUL COSMETICOS LTDA - ME 2.03976-9
EASY BEAUTY CACAU PROGRESSIVE CABELOS NATURAIS OU COLORIDOS
25351.373574/2006-49 000
JAGUARIUNA/SP /
PROFISSIONAL 24 Meses
2020150 ALISANTE PARA CABELOS (CREME OU GEL)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
CREME
287 Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NA SUPERIOR A 40º C).
NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO

TERIAGA IND.COSMETICA E MEDICAMENTOS NATURAIS LTDA 2.02293-2
PROTETOR SOLAR SUIVRE FPS 15
25000.005093/9679- 2.2293.0016.001-3
FORMOSA/GO 07/2006
COMERCIAL 36 Meses
2020091 PROTETOR SOLAR
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LOÇÃO
238 Revalidação de Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
NAO APRESENTA RESTRICÇÃO DE USO
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
OLEO BRONZEADOR SUIVRE FPS 8
25000.023425/9689- 2.2293.0018.001-4

FORMOSA/GO 08/2006
COMERCIAL 36 Meses
2020100 BRONZEADOR (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLASTICO COM VALVULA DOSADORA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
OLEO
238 Revalidação de Registro de Produto Grau de Risco 2
Em desacordo com a Legislação vigente
NAO APRESENTA RESTRICÇÃO DE USO
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.387, DE 13 DE OUTUBRO DE 2006

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 5 de janeiro de 2005 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 368 da ANVISA, de 24 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 16 e seguintes da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro de Medicamento Genérico, Renovação de Registro de Medicamento Genérico, Alteração nos Cuidados de Conservação, Inclusão de Nova Apresentação Comercial, Inclusão de Novo Acondicionamento, Caducidade de Registro de Medicamento, Cancelamento do Registro, Cancelamento do Registro do Medicamento a Pedido, conforme relação anexa.
Art. 2º. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

CINFA BRASIL LTDA 1.04742-8
PANTOPRAZOL
ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS SIMPLES
Referência - PANTOZOL 25351.106557/2005-17 10/2011
COMERCIAL 1.4742.0028.001-1 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 7
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
COMERCIAL 1.4742.0028.002-8 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 14
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
COMERCIAL 1.4742.0028.003-6 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
COMERCIAL 1.4742.0028.004-4 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 7
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
COMERCIAL 1.4742.0028.005-2 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 14
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
COMERCIAL 1.4742.0028.006-0 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
EMS S/A 1.00235-1
DICLOFENACO POTÁSSICO
ANTINFLAMATÓRIOS
Referência - CATAFLAM 25351.029918/00-09 06/2011
COMERCIAL 1.0235.0507.001-9 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
143 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
COMERCIAL 1.0235.0507.002-7 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
143 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
COMERCIAL 1.0235.0507.003-5 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)
143 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
COMERCIAL 1.0235.0507.004-3 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)
143 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA 1.01343-0
CLORIDRATO DE RANITIDINA
ANTIULCEROSOS
Referência - ANTIAC 25351.467452/2005-31 10/2011
COMERCIAL 1.1343.0140.001-2 24 Meses
25 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
COMERCIAL 1.1343.0140.002-0 24 Meses
25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
LABORATÓRIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S/A 1.00394-0
DIPIRONA SÓDICA
ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Referência - NOVALGINA 25351.051419/2006-74 10/2011
COMERCIAL 1.0394.0535.001-6 18 Meses
50 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
155 REGISTRO DE MEDICAMENTO GENÉRICO
DIPIRONA SÓDICA



Handwritten signature/initials.

Handwritten signature/initials.



155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
1.3517.0016.005-0 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 60
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
1.3517.0016.006-9 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 90 (EMB FRAC)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
APSEN FARMACEUTICA S/A 1.00118-8
MENTHA X PIPERITA L.
FITOTERAPICO SIMPLES
ANTIESPASMODICOS
MENTALIV 25351.097505/2007-12 12/2012
COMERCIAL 1.0118.0607.001-4 24 Meses
200 MG CAP GEL MOLE REV CT BL AL PLAS INC X 5
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0118.0607.002-2 24 Meses
200 MG CAP GEL MOLE REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0118.0607.003-0 24 Meses
200 MG CAP GEL MOLE REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0118.0607.004-9 24 Meses
200 MG CAP GEL MOLE REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0118.0607.005-7 24 Meses
200 MG CAP GEL MOLE REV CT BL AL PLAS INC X 40
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0118.0607.006-5 24 Meses
200 MG CAP GEL MOLE REV CT BL AL PLAS INC X 60
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.03764-
8
CYNARA SCOLYMUS L. + SOLANUM PANICULATUM L. +
PEUMUS BOLDUS + SULFATO DE MAGNESIO + BITARTAR-
ATO DE COLINA
COLAGOGOS E COLERETICOS
ALCACHOFA COMPOSTA 25351.056726/2003-07 03/2005
COMERCIAL 1.3764.0093.001-8 24 Meses
(100 + 50 + 50 + 100 + 10)MG DRG CT BL AL PLAS INC X
30
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.3764.0093.002-6 24 Meses
(100 + 50 + 50 + 100 + 10)MG DRG CT BL AL PLAS INC X
200
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.3764.0093.003-4 24 Meses
(100 + 50 + 50 + 100 + 10)MG DRG CT BL AL PLAS INC X
100
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
CYNARA SCOLYMUS L. + SOLANUM PANICULATUM L. +
PEUMUS BOLDUS + SULFATO DE MAGNESIO + BI-TARTAR-
ATO DE COLINA
COLAGOGOS E COLERETICOS
ALCACHOFA COMPOSTA 25351.056726/2003-07 03/2005
COMERCIAL 1.3764.0105.001-1 24 Meses
DRG CT 10 BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
CYNARA SCOLYMUS L. + SOLANUM PANICULATUM L. +
PEUMUS BOLDUS + SULFATO DE MAGNESIO + BI-TARTAR-
ATO DE COLINA
COLAGOGOS E COLERETICOS
ALCACHOFA COMPOSTA 25351.056726/2003-07 03/2005
COMERCIAL 1.3764.0105.002-1 24 Meses
DRG CT 20 BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.3764.0105.003-8 24 Meses
DRG CT 3 BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO
MEDICAMENTO - ANVISA
ATIVUS FARMACEUTICA LTDA 1.01861-1
ROSMARINUS OFFICINALIS L.

FITOTERAPICO SIMPLES
COLAGOGOS E COLERETICOS
ALRINTE 25351.034288/01-94 09/2012
COMERCIAL 1.1861.0115.001-5 24 Meses
750 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
Não informado
10068 FITOTERAPICO - CADUCIDADE DE REGISTRO DE ME-
DICAMENTO
COMERCIAL 1.1861.0115.002-3 24 Meses
750 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
Não informado
10068 FITOTERAPICO - CADUCIDADE DE REGISTRO DE ME-
DICAMENTO
COMERCIAL 1.1861.0115.003-1 24 Meses
750 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10068 FITOTERAPICO - CADUCIDADE DE REGISTRO DE ME-
DICAMENTO
PANAX GINSENG C. A. MEY.
FITOTERAPICO SIMPLES
PSICOANALETICOS
FOTILAN 25351.222652/2002-14 04/2018
COMERCIAL 1.1861.0003.003-2 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
FOTILAN
1811 MEDICAMENTO FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DO
REGISTRO
BIOFARMA FARMACEUTICA LTDA 1.01654-5
NITRATO DE MICONAZOL
ANTIMICOTICO
MICOZOL 25351.025482/01-14 02/2012
COMERCIAL 1.1654.0010.001-7 24 Meses
20 MG/G PO TOP CT FR PLAS OPC X 30 G
MICOZOL
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO ME-
DICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.1654.0010.002-5 24 Meses
20 MG/ML LOC CT FR VD AMB X 30 ML 01
MICOZOL
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO ME-
DICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.1654.0010.003-3 24 Meses
20 MG CREAM DERM CT BG AL X 20 G 03 01
Não informado
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO ME-
DICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.1654.0010.004-1 24 Meses
20 MG/ML LOC CT FR VD AMB X 30 ML 04 01
Não informado
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO ME-
DICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.1654.0010.005-1 24 Meses
20 MG CREAM DERM CT BG AL X 28 G 03 05
Não informado
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO ME-
DICAMENTO - ANVISA
BLAU FARMACEUTICA S.A. 1.01637-7
CITRATO DE TAMOXIFENO
ANTINEOPLASICO
TAXOFEN 25000.001801/99-18 11/2014
COMERCIAL 1.1637.0027.001-9 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.1637.0027.002-7 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 250 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.1637.0027.003-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.1637.0027.004-8 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.1637.0027.004-9 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 250 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.1637.0027.005-0 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.1637.0027.007-8 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 250 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.1637.0027.008-6 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 250 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO

BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACEUTICA S.A. 1.00180-0
PARACETAMOL + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + PARA-
CETAMOL + MALEATO DE CARBINOXAMINA + PARACETA-
MOL
ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
NALDECON PACK 25351.324459/2005-60 04/2018
1.0180.0394.003-7 24 Meses
400 MG + (400 MG + 20 MG) + (400 MG + 4 MG) COM CT BL
AL/AL X 6 + 9 + 3
Não informado
1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRE-
SENTAÇÃO COMERCIAL
BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACEUTICA S.A. 1.07009-6
PARACETAMOL + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + PARA-
CETAMOL + MALEATO DE CARBINOXAMINA + PARACETA-
MOL
ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
NALDECON PACK 25351.324459/2005-60 04/2018
1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRE-
SENTAÇÃO COMERCIAL
CIFARMA CIENTIFICA FARMACEUTICA LTDA 1.01560-1
MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + BETAMETASONA
ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
DEXTAMINE 25000.004455/99-75 07/2015
COMERCIAL 1.1560.0072.001-9 24 Meses
2,00 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
Não informado
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA
APRESENTAÇÃO - ANVISA
CLORIDRATO DE CIPROFETADINA + COBAMAMIDA
ESTIMULANTES DO APETITE
COBAVIT 25000.009895/99-55 07/2015
COMERCIAL 1.1560.0070.003-4 24 Meses
0,8 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + 4 MG/G SACH AL
X 5 G + CP MED
Não informado
10170 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DO PROCESSO
DE PRODUÇÃO
10190 SIMILAR - INCLUSÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFE-
RENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO
10202 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DE EXCIPIENTE
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
1.00298-1
CLORIDRATO DE REMIFENTANILA
ANALGESICOS NARCOTICOS
Referência - ULTIVA 25351.284920/2013-11 02/2020
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0414.001-8 24 Meses
2 MG PO LIOF SOL INJ IV CT 1 FA VD TRANS
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0414.002-6 24 Meses
2 MG PO LIOF SOL INJ IV CX 5 FA VD TRANS (EMB HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
1.0298.0414.003-4 24 Meses
5 MG PO LIOF SOL INJ IV CT 1 FA VD TRANS
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
1.0298.0414.004-2 24 Meses
5 MG PO LIOF SOL INJ IV CX 5 FA VD TRANS (EMB HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACEUTICA LTDA 1.00454-8
OLMESARTANA MEXDOMILA
ANTI-HIPERTENSIVOS
BENICAR 25351.015738/2003-73 10/2018
1.0454.0172.001-8 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 10
Não informado
10143 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EM-
BALAGEM PRIMARIA
1.0454.0172.003-4 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 30
Não informado
10143 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EM-
BALAGEM PRIMARIA
1.0454.0172.004-2 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 10
Não informado
10143 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EM-
BALAGEM PRIMARIA
1.0454.0172.006-9 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 30
Não informado
10143 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EM-
BALAGEM PRIMARIA
1.0454.0172.007-7 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 40
Não informado
10143 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EM-
BALAGEM PRIMARIA
ELI LILLY DO BRASIL LTDA 1.01260-3
PEMETREXEDO
ANTINEOPLASICO
ALIMTA 25351.016112/2004-65 09/2019

[Handwritten signatures and marks]



Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: RIALCOOL 70

Nome da Empresa	RIOQUIMICA S.A.		
CNPJ	55.643.555/0001-43	Autorização	3.01.329-1
Nome Comercial	RIALCOOL 70		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS		
Registro	313290010		
Processo	25000.034608/9700		
Vencimento do registro	13/03/2023		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
CX 6.000 ML EM 60 FR PLAST GOTEJADOR C/ 100 ML	LIQUIDO	1	13/10/1998
Validade	36 meses	Registro	3132900100010
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE EVITAR CALOR EXCESSIVO		



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO DE RINGER COM LACTATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25001.006192/81	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	12/07/1999
Nome Comercial	SOLUÇÃO DE RINGER COM LACTATO	Registro	104910061	Vencimento do Registro	06/2026
Princípio Ativo	CLORETO DE CÁLCIO 2H2O, 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	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INFUS IV CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049100610011	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/01/2000	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE CÁLCIO 2H2O CLORETO DE SÓDIO CLORETO DE POTÁSSIO LACTATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - 55.972.087/0001-50 - RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL 				

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 2H2O, 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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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
Princípio Ativo	CLORETO DE POTÁSSIO CLORETO DE SÓDIO CLORETO DE CÁLCIO 2H2O				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA CNPJ: - 49.324.221/0008-80 Endereço: AQUIRAZ - CE - BRASIL Etapa de Fabricação: 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: RINGER

Nome da Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25001.007052/71	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	31/03/1982
Nome Comercial	RINGER	Registro	104910060	Vencimento do Registro	03/2027
Princípio Ativo	CLORETO DE POTÁSSIO, CLORETO DE SÓDIO, cloreto de cálcio diidratado			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100600067	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/06/1999	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO CLORETO DE POTÁSSIO cloreto de cálcio diidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BOLSA PVC Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - 55.972.087/0001-50 - RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAVENOSO				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: RIODEINE DEGERMANTE

Nome da Empresa Detentora do Registro	RIOQUIMICA S.A.	CNPJ	55.643.555/0001-43	Autorização	1.01.520-1
Processo	25000.005529/9350	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	06/12/1993
Nome Comercial	RIODEINE DEGERMANTE	Registro	115200001	Vencimento do registro	12/2008
Princípio Ativo				Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTISSEPTICO			ATC	ANTISSEPTICO
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/100 ML SOL TOP CX 4 BOMBONAS PLAS X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1152000010019	SOLUÇÃO TOPICA	09/12/1998	36 meses
Princípio Ativo	IODOPOVIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BOMBONA PLASTICA • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	TOPICO				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 G/100 ML SOL TOP CX 12 FR PLAS OPC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1152000010027	SOLUÇÃO TOPICA	09/12/1998	36 meses
Princípio Ativo	IODOPOVIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: RIOQUIMICA S.A. CNPJ: - 55.643.555/0001-43 Endereço: SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	TOPICO				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10G/100 ML SOL TOP CT 24 ALMOTOLIA PLAS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1152000010035	SOLUÇÃO TOPICA	09/12/1998	36 meses
Princípio Ativo	IODOPOVIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ALMOTOLIA DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	TOPICO				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10G/100 ML SOL TOP CT 24 ALMOTOLIA PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1152000010043	SOLUÇÃO TOPICA	09/12/1998	36 meses
Princípio Ativo	IODOPOVIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				



Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - ALMOTOLIA DE PLASTICO OPACO• Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA ()	
Local de Fabricação	-	
Via de Administração	TOPICO	
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Destinação	Comercial	
Tarja	-	
Apresentação fracionada	Não	



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RISPERIDONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.111122/2011-46	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/04/2012
Nome Comercial	RISPERIDONA	Registro	125680232	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	risperidona			Medicamento de referência	RISPERDAL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802320019	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
Princípio Ativo	risperidona				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE VIDRO AMBARSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDACNPJ: - 73.856.593/0001-66Endereço: TOLEDO - PR - BRASILEtapa de Fabricação:				

Handwritten signature

Handwritten mark

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: risperidona

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.613623/2011-26	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/09/2018
Nome Comercial	risperidona	Registro	125680269	Vencimento do Registro	09/2028
Princípio Ativo	risperidona			Medicamento de referência	RISPERDAL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802690010	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
Princípio Ativo	risperidona				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Fita de alumínio sem impressão 255mm + laminado PVDC 40 cristal 258mm x 0,250mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				


Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: risperidona

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.613623/2011-26	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/09/2018
Nome Comercial	risperidona	Registro	125680269	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	risperidona			Medicamento de referência	RISPERDAL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10 ATIVA	1256802690010	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
Princípio Ativo	risperidona				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Fita de alumínio sem impressão 255mm + laminado PVDC 40 cristal 258mm x 0,250mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina) 				
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: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1010000720138	COMPRIMIDO SIMPLES	21/01/2002	36 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
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: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. CNPJ: - 33.009.945/0023-39 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1010000720146	COMPRIMIDO SIMPLES	21/01/2002	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
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: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. CNPJ: - 33.009.945/0023-39 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)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1010000720034	SOLUÇÃO ORAL	07/02/2001	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				

Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. CNPJ: - 33.009.945/0023-39 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 DO CALOR					
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	
16	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1010000720162	COMPRIMIDO SIMPLES	25/08/1999	24 meses	
Princípio Ativo	CLONAZEPAM					
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: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. CNPJ: - 33.009.945/0023-39 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)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1010000720170	COMPRIMIDO SIMPLES	21/01/2002	36 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
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: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. CNPJ: - 33.009.945/0023-39 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				



Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	0,25 MG COM SUB CT BL AL PLAST INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1010000720189	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	07/02/2001	36 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	0,25 MG COM SUB CT BL AL PLAST TRANS X 30 ATIVA	1010000720197	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	07/02/2001	36 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				

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: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. CNPJ: - 33.009.945/0023-39 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: 	
Via de Administração	SUBLINGUAL	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"	
Destinação	Comercial	
Tarja	Preta	
Apresentação fracionada	Não	

Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RIVOTRIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.	CNPJ	33.009.945/0001-23	Autorização	1.00.100-4
Processo	25992.005875/73	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	21/01/2002
Nome Comercial	RIVOTRIL	Registro	101000072	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1010000720154	SOLUÇÃO ORAL	21/01/2002	36 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. CNPJ: - 33.009.945/0023-39 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SANVAPRESS

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25000.018043/9218	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	03/01/1996
Nome Comercial	SANVAPRESS	Registro	107140141	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT STR AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071401410016	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
2	5 MG COM CT STR AL AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1071401410024	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
3	10 MG COM CT STR AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071401410032	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
4	10 MG COM CT STR AL AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1071401410040	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
5	20 MG COM CT STR AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071401410059	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
6	20 MG COM CT STR AL AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1071401410067	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
8	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	107140141	COMPRIMIDO SIMPLES + COMPRIMIDO COMBINADO	03/01/1996	24 meses
13	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071401410293	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses