



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARIFENICOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.325131/2013-10	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	ARIFENICOL	Registro	116370118	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE CLORANFENICOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	CLORANFENICOL E ANALOGOS			ATC	CLORANFENICOL E ANALOGOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1000 MG PO INJ CT FA + DIL X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701180013	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	36 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () • Secundária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSO				



Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1000 MG PO INJ CX 50 FA + DIL X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701180021	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	36 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () • Secundária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	1000 MG PO INJ CT FA VD INC + DIL AMP PLAS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701180031	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	36 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () • Secundária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD INC + 50 DIL AMP PLAS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701180048	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	36 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE CLORANFENICOL				



Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR () Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD INC <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701180056	PO INJETAVEL	12/08/2013	36 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				



Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: AS-MED

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25000.002368/9578	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	31/12/1998
Nome Comercial	AS-MED	Registro	109170039	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO			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	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1091700390013	COMPRIMIDO SIMPLES	31/12/1998	24 meses
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1091700390021	COMPRIMIDO SIMPLES	31/12/1998	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1091700390031	COMPRIMIDO SIMPLES	11/07/2002	24 meses
4	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1091700390048	COMPRIMIDO SIMPLES	03/03/2008	24 meses
5	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1091700390056	COMPRIMIDO SIMPLES	26/07/2010	24 meses
6	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1091700390064	COMPRIMIDO SIMPLES	26/07/2010	24 meses
7	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1091700390072	COMPRIMIDO SIMPLES	26/07/2010	24 meses

8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1091700390080	COMPRIMIDO SIMPLES	31/12/1998	24 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------



[Handwritten mark]

[Handwritten signature]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: atenolol

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801460011	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256801460021	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 ATIVA	1256801460038	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
4	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 ATIVA	1256801460046	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
5	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801460054	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256801460062	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
7	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 ATIVA	1256801460070	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
8	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 ATIVA	1256801460089	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses



9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801460097	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
10	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256801460100	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
11	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 ATIVA	1256801460119	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
12	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 ATIVA	1256801460127	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
13	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460135	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
14	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460143	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
15	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460151	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
16	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460161	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
17	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460178	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
18	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460186	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
19	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460194	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
20	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460208	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
21	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460216	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
22	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460224	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
23	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460232	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses

24	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) ATIVA	1256801460240	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: atenolol

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801460011	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
Princípio Ativo	ATENOLOL				
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: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: atenolol

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801460011	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2007	24 meses
Princípio Ativo	ATENOLOL				
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: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATENOLOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Processo	25351.047959/2010-94	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/08/2011
Nome Comercial	ATENOLOL	Registro	103920168	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	ATENOLOL			Medicamento de referência	ATENOLOL
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES			ATC	BETABLOQUEADORES SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1039201680018	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 490 ATIVA	1039201680026	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 504 ATIVA	1039201680034	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039201680042	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 495 ATIVA	1039201680050	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1039201680069	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
Princípio Ativo	ATENOLOL				
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: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				



Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 490 <input type="checkbox"/> ATIVA	1039201680077	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
Princípio Ativo	ATENOLOL				
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: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 504 <input type="checkbox"/> ATIVA	1039201680085	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039201680093	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 495 ATIVA	1039201680107	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1039201680115	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 490 ATIVA	1039201680123	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 504 ATIVA	1039201680131	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039201680141	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 495 ATIVA	1039201680158	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2011	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATORVASTATINA CÁLCICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.711343/2014-58	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/07/2015
Nome Comercial	ATORVASTATINA CÁLCICA	Registro	100431137	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA			Medicamento de referência	Citalor
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS			ATC	ANTILIPEMICOS
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 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004311370010	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	VAST				
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: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				




Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATROFARMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.023130/0017	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/03/2001
Nome Comercial	ATROFARMA	Registro	110850017	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS GASTRINTESTINAIS			ATC	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS GASTRINTESTINAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500170018	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA CNPJ: - 06.628.333/0001-46 Endereço: BARBALHA - CE - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				

Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500170026	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



Handwritten signature

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SOCINTER SUL COMERCIO INTERNACIONAL LTDA		
CNPJ	39.323.886/0001-40	Autorização	8.00.119-9
Produto	ON CALL PLUS TIRAS TESTES DE GLICOSE NO SANGUE		

Apresentação/Modelo

Caixa com 25, 50 ou 100 tiras

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

Nome Técnico	AUTOTESTE PARA GLICOSE
Registro	80011990002
Processo	25351.587641/2009-12
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ACON BIOTECH CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Vencimento do Registro	05/04/2025

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SOCINTER SUL COMERCIO INTERNACIONAL LTDA		
CNPJ	39.323.886/0001-40	Autorização	8.00.119-9
Produto	ON CALL PLUS TIRAS TESTES DE GLICOSE NO SANGUE		

Apresentação/Modelo

Caixa com 25, 50 ou 100 tiras

Tipo de Arquivo

Arquivos

Expediente, data e hora de inclusão

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

Nome Técnico	AUTOTESTE PARA GLICOSE
Registro	80011990002
Processo	25351.587641/2009-12
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ACON BIOTECH CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Vencimento do Registro	05/04/2025

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: AZITROMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25351.650055/2014-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/05/2015
Nome Comercial	AZITROMICINA	Registro	109170097	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			Medicamento de referência	ZITROMAX
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS 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 PVDC TRANS X 3 ATIVA	1091700970011	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 2 ATIVA	1091700970028	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 ATIVA	1091700970036	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 ATIVA	1091700970044	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
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 INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 17.875.154/0003-91 Endereço: JUIZ DE FORA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 5 ATIVA	1091700970052	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses



Handwritten signature *Handwritten mark*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AZITROMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.209952/2007-12	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/06/2008
Nome Comercial	AZITROMICINA	Registro	125680183	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-hIDRATADA			Medicamento de referência	ZITROMAX
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS 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 OPC X 2 ATIVA	1256801830013	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/06/2008	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-hIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico opaco • Secundária - Cartucho () 				
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				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AZITROMICINA DIIDRATADA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.255288/2010-16	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/11/2010
Nome Comercial	AZITROMICINA DIIDRATADA	Registro	154230167	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			Medicamento de referência	ZITROMAX
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS 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 PVC INC X 2 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542301670016	COMPRIMIDO REVESTIDO	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE 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 / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: AZITROMICINA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 12 ML + SER DOSAD CANCELADA OU CADUCA	1256801850014	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
2	40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 12 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256801850022	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
3	40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 8 ML + SER DOSAD CANCELADA OU CADUCA	1256801850030	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
4	40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 8 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256801850049	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses

5	40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + SER DOS ATIVA	1256801850057	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
6	40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + 50 SER DOS ATIVA	1256801850065	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
7	40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + SER DOS ATIVA	1256801850073	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
8	40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + 50 SER DOS ATIVA	1256801850081	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: AZITROMICINA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 12 ML + SER DOSAD CANCELADA OU CADUCA	1256801850014	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: AZITROMICINA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 12 ML + SER DOSAD CANCELADA OU CADUCA	1256801850014	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
2	40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 12 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256801850022	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
3	40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 8 ML + SER DOSAD CANCELADA OU CADUCA	1256801850030	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
4	40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 8 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256801850049	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses



5	40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + SER DOS ATIVA	1256801850057	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
6	40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + 50 SER DOS ATIVA	1256801850065	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
7	40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + SER DOS ATIVA	1256801850073	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses
8	40 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + 50 SER DOS ATIVA	1256801850081	PO PARA SUSPENSAO ORAL	26/05/2008	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: AZITROPHAR

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25000.023666/9906	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/07/2000
Nome Comercial	AZITROPHAR	Registro	141070006	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			Medicamento de referência	ZITROMAX
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4 CANCELADA OU CADUCA	1410700060012	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6 CANCELADA OU CADUCA	1410700060020	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 CANCELADA OU CADUCA	1410700060039	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BACFAR

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA	CNPJ	83.874.628/0001-43	Autorização	1.00.385-1
Processo	25991.009843/79	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	11/11/2004
Nome Comercial	BACFAR	Registro	103850003	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA			Medicamento de referência	BACTRIM
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS			ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	80 MG/ML + 16 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1038500030017	SUSPENSAO ORAL	30/01/1980	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	800 MG + 160 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 ATIVA	1038500030025	COMPRIMIDO SIMPLES	08/01/1991	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	400 MG + 80 MG COM CT ENV AL X 20 ATIVA	1038500030033	COMPRIMIDO SIMPLES	11/11/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML ATIVA	1038500030041	SUSPENSAO ORAL	11/11/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	400 MG + 80 MG COM CT ENV AL X 100 ATIVA	1038500030051	COMPRIMIDO SIMPLES	11/11/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1038500030068	SUSPENSAO ORAL	11/11/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1038500030076	SUSPENSAO ORAL	11/11/2004	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA CNPJ: - 83.874.628/0001-43 Endereço: FLORIANÓPOLIS - SC - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				

Via de Administração	ORAL
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038500030084	SUSPENSAO ORAL	11/11/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	400 MG + 80 MG COM CX ENV AL X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1038500030092	COMPRIMIDO SIMPLES	11/11/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	800 MG + 160 MG COM CT BL AL PVC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1038500030106	COMPRIMIDO SIMPLES	11/11/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	800 MG + 160 MG COM CX BL AL PVC X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1038500030114	COMPRIMIDO SIMPLES	11/11/2004	24 meses



WJF 



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) ATIVA	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
2	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037001000025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
3	600.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000033	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
4	600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000041	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
5	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000051	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
6	600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000068	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses



7	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000076	PO INJETAVEL	17/05/1996	
8	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000084	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
9	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000092	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
10	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000106	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
11	600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000114	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
12	600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000122	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
13	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000130	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
14	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000149	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses

Handwritten signatures and initials.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: PENKARON

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.325066/2013-02	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	PENKARON	Registro	116370115	Vencimento do registro	05/2029
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA POTÁSSICA, BENZILPENICILINA PROCAÍNA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			ATC	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400000 U INJ CT 1 FA + DIL X 2 ML ATIVA	1163701150017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				

Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	400000 U INJ CX 50 FA + 50 DIL ATIVA	1163701150025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	400000 U INJ CX 100 FA + 100 DIL <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701150033	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	400000 U INJ CX 100 FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701150041	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:	
Via de Administração	INTRAMUSCULAR	
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Destinação	Institucional Comercial	
Tarja	Vermelha	
Apresentação fracionada	Não	

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BENZOILMETRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.028664/0049	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/03/2001
Nome Comercial	BENZOILMETRONIDAZOL	Registro	102350492	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	BENZOILMETRONIDAZOL			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	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML CANCELADA OU CADUCA	1023504920019	SUSPENSAO ORAL	28/03/2001	24 meses
2	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1023504920027	SUSPENSAO ORAL	28/03/2001	24 meses
3	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + COP ATIVA	1023504920035	SUSPENSAO ORAL	28/03/2001	24 meses
4	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML + COP ATIVA	1023504920043	SUSPENSAO ORAL	28/03/2001	24 meses



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) 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: BESILAPIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.210913/2016-59	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/09/2016
Nome Comercial	BESILAPIN	Registro	154230243	Vencimento do Registro	09/2026
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO			Medicamento de referência	NORVASC
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542302430019	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302430027	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302430035	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302430043	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542302430051	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302430061	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302430078	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	10 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302430086	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Institucional
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BESILAPIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.210913/2016-59	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/09/2016
Nome Comercial	BESILAPIN	Registro	154230243	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO			Medicamento de referência	NORVASC
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 OPC X 20 ATIVA	1542302430019	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302430027	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302430035	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
4	5 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302430043	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
5	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542302430051	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
6	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302430061	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
7	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302430078	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses

8	10 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302430086	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BESILAPIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.210913/2016-59	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/09/2016
Nome Comercial	BESILAPIN	Registro	154230243	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO			Medicamento de referência	NORVASC
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 OPC X 20 ATIVA	1542302430019	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302430027	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302430035	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
4	5 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302430043	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
5	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542302430051	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
6	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302430061	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
7	10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302430078	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses

8	10 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302430086	COMPRIMIDO SIMPLES	26/09/2016	24 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BESILATO DE ANLODIPINO

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.448867/2011-30	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/11/2013
Nome Comercial	BESILATO DE ANLODIPINO	Registro	154230207	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO			Medicamento de referência	NORVASC
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 OPC X 20 ATIVA	1542302070012	COMPRIMIDO SIMPLES	18/11/2013	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO				
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: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BICARBONATO DE SÓDIO - FARMACE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.200565/2004-78	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	24/02/2005
Nome Comercial	BICARBONATO DE SÓDIO - FARMACE	Registro	110850023	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	MEDICACAO PARA TRATAMENTO DA ACIDOSE METABOLICA			ATC	MEDICACAO PARA TRATAMENTO DA ACIDOSE METABOLICA
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	84 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1108500230010	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA CNPJ: - 06.628.333/0001-46 Endereço: BARBALHA - CE - 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	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	84 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230029	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230037	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230045	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BICARBONATO DE SÓDIO - FARMACE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.200565/2004-78	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	24/02/2005
Nome Comercial	BICARBONATO DE SÓDIO - FARMACE	Registro	110850023	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	MEDICACAO PARA TRATAMENTO DA ACIDOSE METABOLICA			ATC	MEDICACAO PARA TRATAMENTO DA ACIDOSE METABOLICA
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	84 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1108500230010	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA CNPJ: - 06.628.333/0001-46 Endereço: BARBALHA - CE - 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	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	84 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230029	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA CNPJ: - 06.628.333/0001-46 Endereço: BARBALHA - CE - 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	Hospitalar				
Tarja	-				



Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230037	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA CNPJ: - 06.628.333/0001-46 Endereço: BARBALHA - CE - 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	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230045	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses

Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDACNPJ: - 06.628.333/0001-46Endereço: BARBALHA - CE - BRASILEtapas 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	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não





DISTRIBUIDOR : NIHON KOHDEN CORPORATION - JAPÃO
BSM-1733
BSM-1753
BSM-1763
BSM-1773

CLASSE : III 80914690007
8052 - Registro de Famílias de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes, IMPORTADO
NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A 8.01534-8

Instrumento P/ Medicao de Parametros da Cornea25351.296304/2014-83
VERION - UNIDADE DE REFERENCIA
FABRICANTE : WAVELIGHT GMBH - ALEMANHA
DISTRIBUIDOR : WAVELIGHT GMBH - ALEMANHA
CLASSE : II 80153480148

8049 - Registro de Equipamento IMPORTADO, de Médio e Pequeno Porte
ODHON EQUIPAMENTOS LTDA EPP 8.05145-0

Lâminas Descartáveis 25351.556509/2014-16
Lâminas Odhôn Linha Ortho para Shaver
FABRICANTE : ODHON EQUIPAMENTOS LTDA EPP - BRASIL

Resector de Perfil Completo - RPC 3,5mm; 4,5mm; 5,5mm; Agressivo de Perfil Completo - APC 3,5mm; 4,5mm; 5,5mm; Cortador de Menisco - CM 3,5mm; 4,5mm; 5,5mm; Cortador de Menisco Agressivo - CMA 3,5mm; 4,5mm; 5,5mm; Broca Redonda - BR 4,5mm; 5,5mm; 6,5mm; Broca Oval - BO 4,5mm; 5,5mm; 6,5mm; Broca Afilada - BA 4,5mm; 5,5mm; 6,5mm; Resector de Perfil Completo - RPC Com haste curva a 140° 3,5mm; 4,5mm; 5,5mm; Agressivo de Perfil Completo - APC 3,5mm; 4,5mm; 5,5mm Com haste curva a 140°; Cortador de Menisco - CM 3,5mm; 4,5mm; 5,5mm Com haste curva a 140°; Cortador de Menisco Agressivo - CMA 3,5mm; 4,5mm; 5,5mm; 6,5mm Com haste curva a 140°.
CLASSE : II 80514500014

80009 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL
OLIDEF CZ IND COM APARELHOS HOSPITALARES LTDA 1.02271-8

Bilirrubinometro 25351.302462/2014-11
BILIRRUBINOMETRO
FABRICANTE : OLIDEF CZ IND COM APARELHOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : OLIDEF CZ IND COM APARELHOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
AG - (53400)

CLASSE : I 10227180034
8054 - Registro de Equipamento NACIONAL, de Médio e Pequeno Porte
Berco Hospitalar 25351.177846/2014-96

BERÇO PARA RECEM-NASCIDO
FABRICANTE : OLIDEF CZ IND COM APARELHOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : OLIDEF CZ IND COM APARELHOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
ESPECIAL - (53048)

CLASSE : I 10227189009
8057 - Cadastro de Famílias de Equipamento para Saúde NACIONAL
OLIMEDIC INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE MÓVEIS HOSPITALARES LTDA ME 8.10131-6

Maca hospitalar 25351.194272/2014-66
MACA HOSPITALAR
FABRICANTE : OLIMEDIC INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE MÓVEIS HOSPITALARES LTDA ME - BRASIL
DISTRIBUIDOR : OLIMEDIC INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE MÓVEIS HOSPITALARES LTDA ME - BRASIL

OL1134;
OL1133;
OL1135;
OL1148;
OL1149;
CLASSE : I 81013160004

80026 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Nacional
OPTIFOCUS PRODUTOS OFTALMOLÓGICOS LTDA - ME 8.09078-4

Tonometro 25351.185794/2014-14
TONÔMETRO DE APLANAÇÃO
FABRICANTE : 66 VISION TECH CO., LTD - CHINA
DISTRIBUIDOR : LIANYUNGANG WEIDIR IMPEX TRADING CO., LTD. - CHINA

YZ30 R
YZ30 T
YZ30 Z
CLASSE : II 80907840016

80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado
ORTHOFIX DO BRASIL LTDA 1.03920-6

Sistema de fixação não rígida, não absorvível para osteossintese25351.540663/2012-57
SISTEMA DE PLACAS PARA CRESCIMENTO GUIADO
FABRICANTE : ORTHOFIX INC. - ESTADOS UNIDOS
Placas: GP200CE - Placa em 8 (Eight Plate) ,12 mm; GP400CE - Placa em 8 (Eight Plate) ,16 mm; GPQ 800CE - Placa Quad (Quad Plate) ,16 mm; GPQ 900CE - Placa Quad (Quad Plate) ,22 mm; Parafusos: GP116CE - Parafuso Trava Canalado 16 mm; GP224CE - Parafuso Trava Canalado 24 mm; GP432CE - Parafuso Trava Canalado 32 mm; GP624CE - Parafuso Trava 24 mm; GP632CE - Parafuso Trava 32 mm.

CLASSE : III 10392060085
80096 - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia IMPORTADO
Sistema de fixação rígida de placas retas para osteossintese25351.006476/2013-25

SISTEMA DE PLACA VOLAR CONTOURS VPS-III
FABRICANTE : ORTHOFIX INC. - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : ORTHOFIX INC. - ESTADOS UNIDOS
VPL0401CE; VPL0402CE; VPL0403CE; VPL0404CE; VPL0405CE; VPL0406CE; VPL0407CE; VPR0501CE; VPR0502CE; VPR0503CE; VPR0504CE; VPR0505CE; VPR0506CE; VPR0507CE;PSC2012TCE; PSC2014TCE; PSC2016TCE; PSC2018TCE; PSC2020TCE; PSC2022TCE; PSC2024TCE; PSC2026TCE; PSC2028TCE; PSC24P12TCE; PSC24P14TCE; PSC24P16TCE; PSC24P18TCE; PSC24P20TCE; PSC24P22TCE; PSC24P24TCE; PSC24P26TCE; PSC24P28TCE; PSC24I02TCE; PSC24I2TCE; PSC24I4TCE; PSC24I6TCE; PSC24I8TCE; PSC24I10TCE; PSC24I12TCE; PSC24I14TCE; PSC24I16TCE; PSC24I18TCE; PSC24I20TCE; PSC24I22TCE; PSC24I24TCE; PSC24I26TCE; PSC24I28TCE; PSC24I30TCE; PSC35D12CE; PSC35D14CE; PSC35D16CE; PSC35D18CE;
CLASSE : III 10392060086

80096 - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia IMPORTADO
PHILIPS MEDICAL SYSTEMS LTDA 1.02167-1
Equipamento de Ressonância Magnética 25351.310946/2014-15
EQUIPAMENTO DE RESSONANCA MAGNETICA
FABRICANTE : PHILIPS HEALTHCARE (SUZHOU) CO., LTD. - CHINA
FABRICANTE : PHILIPS MEDICAL SYSTEMS NEDERLAND B.V. - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS)
FABRICANTE : PHILIPS MEDICAL SYSTEMS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : PHILIPS MEDICAL SYSTEMS NEDERLAND B.V. - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS)
DISTRIBUIDOR : PHILIPS HEALTHCARE (SUZHOU) CO., LTD. - CHINA

Multiva 1.5T
CLASSE : II 10216710293
8051 - Registro de Famílias de Equipamentos de Grande Porte IMPORTADO
CPAP de Nivel Duplo 25351.200357/2014-36
RESPIRADOR BIPAP
FABRICANTE : RESPIRONICS, INC. - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : RESPIRONICS, INC. - ESTADOS UNIDOS
BIPAP AUTOSV ADVANCED SYSTEM ONE COM TUBO AQUECIDO
CLASSE : II 10216719019

8024 - Cadastro de Famílias de Equipamento para Saúde IMPORTADO
PHONAK DO BRASIL - SISTEMAS AUDIOLÓGICOS LTDA 1.02833-1
Aparelho Auditivo 25351.201462/2014-24
APARELHO AUDITIVO INTRA
FABRICANTE : PHONAK AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO., LTD. - VIETNÃ
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD. - CHINA
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA

Lyric3
Lyric3 XL
Lyric3 L
Lyric3 M
Lyric3 S
Lyric3 XS
CLASSE : II 10283310089
80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado.
PIÓN G PLUS LTDA - E.P.P. 8.03420-6
Kit Cirúrgico 25351.550733/2014-22
Kit Cirúrgico Cesárea Estéril Pion G
FABRICANTE : PION G PLUS LTDA - E.P.P. - BRASIL
Componentes: Campo Cirúrgico Cesárea com Janela, Bag e fita dupla face; Fita Dupla face; Cobertura Impermeável para mesa de mayo; Cobertura impermeável para mesa auxiliar; Bolsa de sutura;
Bag.
CLASSE : I 80342060011

80090 - Cadastro de Conjunto de Materiais de Uso Médico NACIONAL
POLITEC IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA 1.01780-1
Transdutores 25351.619868/2013-88
TRANSDUTOR DE PRESSÃO INVASIVA
FABRICANTE : ARGON MEDICAL DEVICES INC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : ARGON MEDICAL DEVICES INC - ESTADOS UNIDOS
041900000 - DT-4812A
041900002 - DT-6012A
041900003 - DT-1272A
041900011 - DT-4812MAA
041900012 - DT-6012MAA
041900020 - DT-4812DA
041900030 - DT-4812TA
CLASSE : III 10178010276

8052 - Registro de Famílias de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes, IMPORTADO
Porto71 Importação e Exportação Ltda 8.10422-1
Dispositivo de Extração de Calculos 25351.530481/2014-50
Cateter para Retirada de Calculos TRITON

FABRICANTE : EPFLEX FEINWERKTECHNIK GMBH - ALEMANHA
Código - Nº de fios - Diâmetro do cateter - Composição - Cesta de Remoção TSB-1.9F-4W-N-H: 4 fios; 1.9FR; Nitinol; Helicoidal. TSB-2.5F-4W-N-H: 4 fios; 2.5FR; Nitinol; Helicoidal. TSB-3.0E-4W-N-H: 4 fios; 3.0FR; Nitinol; Helicoidal. TSB-1.9F-6W-N-ZT: 6 fios; 1.9FR; Nitinol; Zero tip. TSB-1.9F-4W-N-ZT: 4 fios; 1.9FR; Nitinol; Zero tip. TSB-2.5F-6W-N-ZT: 6 fios; 2.5FR; Nitinol; Zero tip. TSB-2.5F-4W-N-R: 4 fios; 2.5FR; Nitinol; Reto. TSB-3.0E-4W-N-R: 4 fios; 3.0FR; Nitinol; Reto.

CLASSE : II 81042210001
80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO
PRO HOSPITALAR EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA 8.00617-9

Aparelho para Tracao Cervical 25351.165541/2014-32
ANDADOR PARA TRACAO CERVICAL
FABRICANTE : PRO HOSPITALAR EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : PRO HOSPITALAR EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA - BRASIL

PH-70.0001
PH-70.0002
CLASSE : I 80061790042

80026 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Nacional
PROGRAD COMERCIAL MÉDICA LTDA 8.01671-1
Filmes para Raios X 25351.544837/2014-52
Filme para Raios-X Bai Yun San He
FABRICANTE : Guangxi Juxing Medical Appliance Co., Ltd. - CHINA
DISTRIBUIDOR : Guangxi Juxing Medical Appliance Co., Ltd. - CHINA

Modelo: Green. Dimensões (cm): 12,7cm x 17,8 cm; 13 cm x 18 cm; 15 cm x 30 cm; 15 cm x 40 cm; 18 cm x 24 cm; 20,3 cm x 25,6 cm; 24 cm x 30 cm; 30 cm x 40 cm; 35 cm x 35 cm; 27,9 cm x 35,6 cm; 35 cm x 43 cm; 35,6 cm x 35,6 cm; 35,6 cm x 43,2 cm; 35,6 cm x 91,4 cm.
CLASSE : II 80167110011

80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO
PROTECTOR INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA 8.10047-7
Protetores 25351.539567/2014-91
AVENTAL TRANSPARENTE DESCARTÁVEL ESTÉRIL
FABRICANTE : PROTECTOR INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA - BRASIL
MODELOS: Avental plástico transparente 4 tiras estéril; Avental plástico transparente 2 tiras estéril; Avental plástico transparente manga longa com tira e adesivo estéril; Avental plástico transparente manga longa com tira e elástico estéril; Avental plástico transparente manga longa com adesivo e elástico estéril; Avental plástico transparente manga longa com adesivo estéril; Avental plástico transparente manga longa com tira estéril.
CLASSE : I 81004770006

80009 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL
Protetores 25351.539614/2014-29
AVENTAL TRANSPARENTE DESCARTÁVEL NÃO ESTÉRIL
FABRICANTE : PROTECTOR INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA - BRASIL
MODELOS: Avental plástico transparente 4 tiras não estéril; Avental plástico transparente 2 tiras não estéril; Avental plástico transparente manga longa com tira e adesivo não estéril; Avental plástico transparente manga longa com tira e elástico não estéril; Avental plástico transparente manga longa com adesivo e elástico não estéril; Avental plástico transparente manga longa com adesivo não estéril; Avental plástico transparente manga longa com tira não estéril.
CLASSE : I 81004770007

80009 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL
RANDOX BRASIL LTDA 8.01589-9
FENOBARBITAL 25351.349447/2014-77
Fenobarbital
FABRICANTE : RANDOX LABORATORIES LTD. - IRLANDA DO NORTE (REINO UNIDO)
TD3408 (R1. 2x17 ml, R2. 2x6 ml)
CLASSE : II 80158990174

8002 - Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, Importado
BENZODIAZEPINA 25351.349418/2014-41
Benzodiazepínicos
FABRICANTE : RANDOX LABORATORIES LTD. - IRLANDA DO NORTE (REINO UNIDO)
DA4009 (R1. 2x16.9 ml, R2. 2x8 ml)
CLASSE : II 80158990175

8002 - Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, Importado
CANABINÓIDE 25351.349533/2014-53
Canabinóides
FABRICANTE : RANDOX LABORATORIES LTD. - IRLANDA DO NORTE (REINO UNIDO)
DA4010 (R1. 2x16.9 ml, R2. 2x8 ml)
CLASSE : II 80158990176

8002 - Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, Importado
METADONA 25351.362657/2014-97
Metadona

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: bissulfato de clopidogrel

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.701444/2018-44	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/12/2018
Nome Comercial	bissulfato de clopidogrel	Registro	103700723	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	bissulfato de clopidogrel			Medicamento de referência	PLAVIX
Classe Terapêutica	OUTROS MEDICAMENTOS DE ACAO NO APARELHO CARDIOVASCULAR			ATC	OUTROS MEDICAMENTOS DE ACAO NO APARELHO CARDIOVASCULAR
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA	1037007230014	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses
Princípio Ativo	bissulfato de clopidogrel				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (embalagens aprovadas: 1) folha de alumínio liso de 20 µm revestido com polietileno (PE) (largura de 163 mm); folha cold form (largura 163 mm) com dessecante: filme de poliamida (OPA) de 25µm / folha de alumínio de 45µm revestido com ácido etilenoacrílico (EAA), PE + dessecante (azul) / filme de polietileno de alta densidade (HDPE). 2) folha de alumínio liso de 25 µm e 7 g HSL (largura de 170 mm); cold form (largura 173 mm): 60 µm de PVC / 25µm de poliamida (OPA) / folha de alumínio de 60 µm / 60 µm de PVC.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

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



CLASSE : B 80102510306
8002 - Registro de Produtos para Diagnósticos de Uso In Vitro, IMPORTADO
Reagentes P/ Avaliação da Coagulação Sanguínea
25351.393013/2006-66
STA DEFICIENTE XII- KIT DE PLASMA HUMANO IMUNO-DEPLETADO PARA QUANTIFICAÇÃO DO FATOR XII
FABRICANTE : DIAGNOSTICA STAGO S.A.S. - FRANÇA
6 frascos para 1 ml cada
CLASSE : B 80102510307
8002 - Registro de Produtos para Diagnósticos de Uso In Vitro, IMPORTADO

WEM EQUIPAMENTOS ELETRONICOS LTDA 1.02476-7
Coagulador 25351.472418/2005-89
COAGULADOR POR PLASMA DE ARGONIO
FABRICANTE : WEM EQUIPAMENTOS ELETRONICOS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : WEM EQUIPAMENTOS ELETRONICOS LTDA - BRASIL
ARGON 2
CLASSE : III 10247670038
8054 - Registro de Equipamento NACIONAL, de Médio e Pequeno Porte

Total de Empresas : 23

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.132, DE 21 DE DEZEMBRO 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 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 746 da ANVISA, de 10 de novembro de 2006,

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

considerando o art. 4º da Resolução nº 444, de 31 de agosto de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder a Autorização de Modelo e a Revalidação de Autorização de Modelo por período de 12 (doze) meses, para equipamentos eletromédicos e o Desarquivamento de Processo, 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 NUMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
LOCAL DE FABRICAÇÃO
MODELO(S) DO PRODUTO
CLASSE AUTORIZAÇÃO DE MODELO
PETIÇÃO(ÕES)

BIOMED EQUIP DE BIOMEDIDAS LTDA 1.02636-1
Desfibrilador 25351.217686/2005-30
DESFIBRILADOR LINHA CARDIOLIFE
FABRICANTE : NIHON KOHDEN CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : NIHON KOHDEN CORPORATION - JAPÃO
TEC-7621K / TEC-7631K / TEC-7721K / TEC-7731K
CLASSE : III AM-10263610033
REVALIDAÇÃO DE AUTORIZAÇÃO DE MODELO

BRILLE BIOMEDICA IND COM E REPRESENTACOES S/A 1.01590-3
Marpasso Gerador de Pulsos Externos 25351.027976/2005-93
MARPASSO EXTERNO DE DEMANDA MPD-3000
FABRICANTE : BRILLE BIOMEDICA IND COM E REPRESENTACOES S/A - BRASIL
DISTRIBUIDOR : BRILLE BIOMEDICA IND COM E REPRESENTACOES S/A - BRASIL
CLASSE : III AM-10159030059
REVALIDAÇÃO DE AUTORIZAÇÃO DE MODELO

CIENTLABOR - INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS HOSPITALARES E ESCOLARES LTDA.8.00829-1

Insuflador de CO2 25351.370681/2006-15
INSUFLADOR DE GAS TAIMIN
FABRICANTE : HANGZHOU HAWK OPTICAL ELECTRONIC INSTRUMENTS CO., LTD. - CHINA
DISTRIBUIDOR : HANGZHOU HAWK OPTICAL ELECTRONIC INSTRUMENTS CO., LTD. - CHINA

CLASSE : II AM-80082910010
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

DIASONICS VINGMED ULTRA SOND DO BRASIL LTDA 8.00353-6
Monitor Fetal 25351.385315/2006-61
monitor fetal corometrics 170
FABRICANTE : WIPRO GE MEDICAL SYSTEMS LTD - INDIA
DISTRIBUIDOR : GE MEDICAL SYSTEMS ULTRASOUND - ESTADOS UNIDOS
COROMETRICS 174
COROMETRICS 171
COROMETRICS 172
COROMETRICS 173
CLASSE : II AM-80035360040
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

IBRAMED INDUSTRIA BRASILEIRA DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA 1.03603-1
Sistema de Ultra-Som Para Terapia 25351.376001/2006-77
EQUIPAMENTO DE TERAPIA ULTRA-SOM (1 MHz E 3 MHz) SONOPULSE ESPECIAL
FABRICANTE : IBRAMED INDUSTRIA BRASILEIRA DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : IBRAMED INDUSTRIA BRASILEIRA DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA - BRASIL
CLASSE : II AM-10360310015
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

IVOCLAR VIVADENT LTDA 8.00914-4
Aparelho de Raios X Odontológico 25351.396246/2006-11
HELIODENT VARIO
FABRICANTE : SIRONA DENTAL SYSTEMS GMBH - ALEMANHA
DISTRIBUIDOR : SIRONA DENTAL SYSTEMS GMBH - ALEMANHA
CLASSE : III AM-80091440057
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

OPTO ELETRÔNICA S/A 1.03095-7
Equipamento Cirúrgico para Oftalmologia 25351.383772/2006-11
ESIRIS EXCIMER LASER
FABRICANTE : SCHWIND EYE-TECH-SOLUTIONS GMBH & CO.KG - ALEMANHA
DISTRIBUIDOR : SCHWIND EYE-TECH-SOLUTIONS GMBH & CO.KG - ALEMANHA
CLASSE : III AM-10309570009
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

SAMTRONIC IND. E COM. DE PROD. ELET. IMP. EXPLTDA 1.01885-3
Bomba de Infusão 25351.380292/2006-95
BOMBA DE INFUSAO LINEAR PORTATIL
FABRICANTE : SAMTRONIC IND. E COM. DE PROD. ELET. IMP. EXPLTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : SAMTRONIC IND. E COM. DE PROD. ELET. IMP. EXPLTDA - BRASIL
MOBILE PCA
MOBILE
CLASSE : III AM-10188530030
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

Bomba de Infusão 25351.380320/2006-87
BOMBA DE INFUSAO DE SERINGA
FABRICANTE : SAMTRONIC IND. E COM. DE PROD. ELET. IMP. EXPLTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : SAMTRONIC IND. E COM. DE PROD. ELET. IMP. EXPLTDA - BRASIL
ST 6000
ST 6000 PCA
CLASSE : III AM-10188530031
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO
Bomba de Infusão 25351.380338/2006-89
BOMBA DE INFUSAO LINEAR
FABRICANTE : SAMTRONIC IND. E COM. DE PROD. ELET. IMP. EXPLTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : SAMTRONIC IND. E COM. DE PROD. ELET. IMP. EXPLTDA - BRASIL
ICATU
CLASSE : III AM-10188530032
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

TELLUS COMERCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA 8.00234-5
Irrigador/Aspirador Cirurgico 25351.380902/2006-63
BOMBA PARA ARTROSCOPIA CONTINUOUS WAVE III-AR-6475
FABRICANTE : ARTHREX INC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : ARTHREX INC - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : III AM-80023450060
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA EPP 8.01025-1
Audiometro 25351.269393/2006-19
GSI AUDERA

FABRICANTE : Viasys Neurocare, a Division Group of Viasys Healthcare - ESTADOS UNIDOS
FABRICANTE : GRASON STADLER - ESTADOS UNIDOS
FABRICANTE : VIASYS HEALTHCARE - REINO UNIDO
FABRICANTE : NICOLET BIOMEDICAL - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : Viasys Neurocare, a Division Group of Viasys Healthcare - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : VIASYS HEALTHCARE - REINO UNIDO
DISTRIBUIDOR : NICOLET BIOMEDICAL - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : GRASON STADLER - ESTADOS UNIDOS
ASSR
DPOA
AEP/CAEP
CLASSE : II AM-80102510302
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

XPRO SISTEMAS LTDA 8.02609-4
Gerador de Raios X 25351.005033/2006-91
GERADOR DE RAIOS X PÖLLUX
FABRICANTE : XPRO SISTEMAS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : XPRO SISTEMAS LTDA - BRASIL
64K
80K
100K
CLASSE : III AM-80260940002
8092 - Desarquivamento a pedido da empresa
AUTOTIZAÇÃO DE MODELO

Total de Empresas : 11

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.176, DE 22 DE DEZEMBRO 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 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 746 da ANVISA, de 10 de novembro de 2006,

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

Art. 1º Conceder o Registro, o Cadastramento, a Revalidação, a Alteração, a Caducidade 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 NUMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
LOCAL DE FABRICAÇÃO
MODELO(S) DO PRODUTO
CLASSE REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES)

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 8.01465-0
Tampoes,Solucoes Eletrol.Diluentes/Demais Solucoes
25000.001301/97-23
TDX/TDXFLX TAMPAO DE DILUICAO
FABRICANTE : ABBOTT LABORATORIES - ESTADOS UNIDOS
4 frascos X 950 mL
CLASSE : A 10055310616

8014 - Revalidação de Registro de Produtos para diagnósticos de Uso In Vitro Nacional e Importado
Padres/Calibrad/Controles/Mat.Refer/Bioindicador
25351.022664/01-15
THEOPHYLLINE CALIBRATORS
FABRICANTE : ABBOTT LABORATORIES - ESTADOS UNIDOS
06 frascos contendo: A - 4mL, (B-F) - 2,5mL cada
CLASSE : B 10055311102

8014 - Revalidação de Registro de Produtos para diagnósticos de Uso In Vitro Nacional e Importado

BAYDIAG LTDA. 1.03451-6
Deteccao/Quantificacao de Marcadores Tumorais 25000.009405/98-01
BR ACS
FABRICANTE : BAYER HEALTHCARE LLC / BAYER CORPORATION - ESTADOS UNIDOS
Kit para 50 testes
Kit pra 300 testes



Asp. 44; Tubo C Asp.45; Tubo C com extensão Asp. 45; Tubo S 202 Oxigenação; Tubo S 202 com extensão Oxigenação; Tubo S 203 Oxigenação; Tubo S 203 com extensão Oxigenação; Tubo S 204 Oxigenação; Tubo S 204 com extensão Oxigenação; Tubo S Oxig.1; Tubo S com extensão Oxig. 1; Tubo S Oxig.2; Tubo S com extensão Oxig. 2; Tubo S Oxig.3; Tubo S com extensão Oxig. 3; Tubo S com extensão Oxig. 4; Tubo S Oxig.5; Tubo S com extensão Oxig. 5; Tubo S Oxig.6; Tubo S com extensão Oxig. 6; Tubo S Oxig.7; Tubo S com extensão Oxig. 7; Tubo S Oxig.8; Tubo S com extensão Oxig. 8; Tubo S Oxig.9; Tubo S com extensão Oxig. 9; Tubo S Oxig.10; Tubo S com extensão Oxig. 10; Tubo S Oxig.11; Tubo S com extensão Oxig. 11; Tubo S Oxig.12; Tubo S com extensão Oxig. 12; Tubo S Oxig.13; Tubo S com extensão Oxig. 13; Tubo S Oxig.14; Tubo S com extensão Oxig.14; Tubo S Oxig.15; Tubo S com extensão Oxig. 15; Tubo S Oxig.16; Tubo S com extensão Oxig. 16; Tubo S Oxig.17; Tubo S com extensão Oxig. 17; Tubo S Oxig.18; Tubo S com extensão Oxig. 18; Tubo S Oxig.19; Tubo S com extensão Oxig. 19; Tubo S Oxig.20; Tubo S com extensão Oxigenação; Tubo C 203 Oxigenação; Tubo C 203 com extensão Oxigenação; Tubo C 204 Oxigenação; Tubo C 204 com extensão Oxigenação; Tubo C Oxigenação; Tubo C com extensão Oxigenação; Tubo C Oxig.1; Tubo C com extensão Oxig. 1; Tubo C Oxig.2; Tubo C com extensão Oxig. 2; Tubo C Oxig.3; Tubo C com extensão Oxig. 3; Tubo C Oxig.4; Tubo C com extensão Oxig. 4; Tubo C Oxig.5; Tubo C com extensão Oxig. 5; Tubo C Oxig.6; Tubo C com extensão Oxig. 6; Tubo C Oxig.7; Tubo C com extensão Oxig. 7; Tubo C Oxig.8; Tubo C com extensão Oxig. 8; Tubo C Oxig.9; Tubo C com extensão Oxig. 9; Tubo C Oxig.10; Tubo C com extensão Oxig. 10.

CLASSE : II 80106750012
 80009 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL
 CONCISE COM APAR EQUIP ELETRO-ELETRONICOS LTDA 8.00663-4
 Bomba de Infusão 25351.386062/2013-37
 BOMBA DE INFUSAO JMS
 FABRICANTE : MED-TECH INC. - JAPÃO
 DISTRIBUIDOR : JMS CO., LTD - JAPÃO
 DISTRIBUIDOR : JMS NORTH AMERICA CORPORATION - ESTADOS UNIDOS
 OT-701
 CLASSE : III 80006340004
 8049 - Registro de Equipamento IMPORTADO, de Médio e Pequeno Porte

DENTSCLER INDÚSTRIA DE APARELHOS ODONTOLÓGICOS LTDA 1.03286-9
 Equipos Odontológicos e Acessórios 25351.384531/2013-07
 EQUIPAMENTO ODONTOLÓGICO E ACESSÓRIOS
 FABRICANTE : DENTSCLER INDÚSTRIA DE APARELHOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
 Unidade Dental Primax Equip Primax FLX
 CLASSE : II 1032869003
 8054 - Registro de Equipamento NACIONAL, de Médio e Pequeno Porte

Diagno Comercio e Manipulação de Produtos Químicos LTDA 8.00196-4
 SOLUÇÃO DE LISE PARA HEMATOLOGIA 25351.113137/2014-92
 Dialyse-AL
 FABRICANTE : Diagno Comercio e Manipulação de Produtos Químicos LTDA - BRASIL
 1 L
 450 ml
 500 ml

CLASSE : I 80019640063
 8434 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, Nacional
 DORJA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA 1.03321-7
 Aparelho Para Nebulização de Medicamentos 25351.019725/2013-22
 INALADOR / NEBULIZADOR MEDICATE
 FABRICANTE : DORJA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA - BRASIL
 DISTRIBUIDOR : DORJA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA - BRASIL
 MD4000

CLASSE : II 10332179005
 8057 - Cadastro (isenção) de Equipamento para Saúde NACIONAL
 EDWARDS LIFESCIENCES COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO-CIRÚRGICOS LTDA 8.05190-5
 Cateteres 25351.465356/2012-92
 dispositivo de oclusão intra-aórtico intraclade
 FABRICANTE : EDWARDS LIFESCIENCES LLC. - ESTADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : EDWARDS LIFESCIENCES LLC. - ESTADOS UNIDOS
 ICF100
 CLASSE : IV 80219050151

8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO
 EIC BRASIL EXPORTADORA DE PRODUTOS INDUSTRIALIZADOS LTDA 8.05182-7
 Extrator de Calculos 25351.198117/2014-79
 Sonda Extratora de Calculo em Nitinol Flex ALLWIN
 FABRICANTE : SURGIMEDIK HEALTHCARE - INDIA
 DISTRIBUIDOR : ALLWIN MEDICAL DEVICES - ESTADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : SURGIMEDIK HEALTHCARE - INDIA

TRAPPER: TNB 4W/1.8F-90-PA; TNB 4W/1.8F-120-PA; TNB 4W/3F-90-PA; TNB 4W/3F-120-PA; TNB 4W/4F-90-PA; TNB 4W/4F-120-PA; TNB 4W/2.4F-90-PA; TNB 4W/2.4F-120-PA; FLATWIRE: NITI 4W/2.4F-90-F-PA; NITI 4W/2.4F-120-F-PA; NITI 4W/3F-90-F-PA; NITI 4W/3F-120-F-PA; NITI 4W/4F-90-F-PA; NITI 4W/4F-120-F-PA; HELICAL: NITI 4W/2.4F-90-H-PA; NITI 4W/2.4F-120-H-PA; NITI 4W/3F-90-H-PA; NITI 4W/3F-120-H-PA; NITI 4W/4F-90-H-PA; NITI 4W/4F-120-H-PA;
 CLASSE : II 80518270016

80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO
 Extrator de Calculos 25351.198117/2014-31

Sonda Extratora de Cálculo em Nitinol ALLWIN
 FABRICANTE : SURGIMEDIK HEALTHCARE - INDIA
 DISTRIBUIDOR : ALLWIN MEDICAL DEVICES - ESTADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : SURGIMEDIK HEALTHCARE - INDIA
 TRAPPER: TNB 4W/3F-90; TNB 4W/3F-120; TNB 4W/4F-90; TNB 4W/4F-120; FLATWIRE: NITI 4W/3F-90-F; NITI 4W/3F-120-F; NITI 4W/4F-90-F; NITI 4W/4F-120-F; HELICAL: 4W/3F-90-H; NITI 4W/3F-120-H; NITI 4W/4F-90-H; NITI 4W/4F-120-H;

CLASSE : II 80518270017
 80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

ENDOCRÚRGICA COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA 1.03892-1

Brocas Odontológicas 25351.196892/2014-51

BROCAS TUNGSTÊNIO CARBIDE ACURATA
 FABRICANTE : acurata G + K MAHNHARDT DENTAL E.K. - ALEMAMANHA
 500 204 001 SQ 006, 500 204 001 SQ 008, 500 204 001 SQ 010, 500 204 001 SQ 012, 500 204 001 SQ 014, 500 204 001 SQ 016, 500 204 001 SQ 018, 500 204 001 SQ 020, 500 204 001 SQ 022, 500 204 001 SQ 024, 500 204 001 SQ 026, 500 204 001 SQ 028, 500 204 001 SQ 030, 500 204 001 SQ 032, 500 204 001 SQ 034, 500 204 001 SQ 036, 500 204 001 SQ 038, 500 204 001 SQ 040, 500 204 001 SQ 042, 500 204 001 SQ 044, 500 204 001 SQ 046, 500 204 001 SQ 048, 500 204 001 SQ 050, 500 204 001 SQ 052, 500 204 001 SQ 054, 500 204 001 SQ 056, 500 204 001 SQ 058, 500 204 001 SQ 060, 500 204 001 SQ 062, 500 204 001 SQ 064, 500 204 001 SQ 066, 500 204 001 SQ 068, 500 204 001 SQ 070, 500 204 001 SQ 072, 500 204 001 SQ 074, 500 204 001 SQ 076, 500 204 001 SQ 078, 500 204 001 SQ 080, 500 204 001 SQ 082, 500 204 001 SQ 084, 500 204 001 SQ 086, 500 204 001 SQ 088, 500 204 001 SQ 090, 500 204 001 SQ 092, 500 204 001 SQ 094, 500 204 001 SQ 096, 500 204 001 SQ 098, 500 204 001 SQ 100, 500 204 001 SQ 102, 500 204 001 SQ 104, 500 204 001 SQ 106, 500 204 001 SQ 108, 500 204 001 SQ 110, 500 204 001 SQ 112, 500 204 001 SQ 114, 500 204 001 SQ 116, 500 204 001 SQ 118, 500 204 001 SQ 120, 500 204 001 SQ 122, 500 204 001 SQ 124, 500 204 001 SQ 126, 500 204 001 SQ 128, 500 204 001 SQ 130, 500 204 001 SQ 132, 500 204 001 SQ 134, 500 204 001 SQ 136, 500 204 001 SQ 138, 500 204 001 SQ 140, 500 204 001 SQ 142, 500 204 001 SQ 144, 500 204 001 SQ 146, 500 204 001 SQ 148, 500 204 001 SQ 150, 500 204 001 SQ 152, 500 204 001 SQ 154, 500 204 001 SQ 156, 500 204 001 SQ 158, 500 204 001 SQ 160, 500 204 001 SQ 162, 500 204 001 SQ 164, 500 204 001 SQ 166, 500 204 001 SQ 168, 500 204 001 SQ 170, 500 204 001 SQ 172, 500 204 001 SQ 174, 500 204 001 SQ 176, 500 204 001 SQ 178, 500 204 001 SQ 180, 500 204 001 SQ 182, 500 204 001 SQ 184, 500 204 001 SQ 186, 500 204 001 SQ 188, 500 204 001 SQ 190, 500 204 001 SQ 192, 500 204 001 SQ 194, 500 204 001 SQ 196, 500 204 001 SQ 198, 500 204 001 SQ 200, 500 204 001 SQ 202, 500 204 001 SQ 204, 500 204 001 SQ 206, 500 204 001 SQ 208, 500 204 001 SQ 210, 500 204 001 SQ 212, 500 204 001 SQ 214, 500 204 001 SQ 216, 500 204 001 SQ 218, 500 204 001 SQ 220, 500 204 001 SQ 222, 500 204 001 SQ 224, 500 204 001 SQ 226, 500 204 001 SQ 228, 500 204 001 SQ 230, 500 204 001 SQ 232, 500 204 001 SQ 234, 500 204 001 SQ 236, 500 204 001 SQ 238, 500 204 001 SQ 240, 500 204 001 SQ 242, 500 204 001 SQ 244, 500 204 001 SQ 246, 500 204 001 SQ 248, 500 204 001 SQ 250, 500 204 001 SQ 252, 500 204 001 SQ 254, 500 204 001 SQ 256, 500 204 001 SQ 258, 500 204 001 SQ 260, 500 204 001 SQ 262, 500 204 001 SQ 264, 500 204 001 SQ 266, 500 204 001 SQ 268, 500 204 001 SQ 270, 500 204 001 SQ 272, 500 204 001 SQ 274, 500 204 001 SQ 276, 500 204 001 SQ 278, 500 204 001 SQ 280, 500 204 001 SQ 282, 500 204 001 SQ 284, 500 204 001 SQ 286, 500 204 001 SQ 288, 500 204 001 SQ 290, 500 204 001 SQ 292, 500 204 001 SQ 294, 500 204 001 SQ 296, 500 204 001 SQ 298, 500 204 001 SQ 300, 500 204 001 SQ 302, 500 204 001 SQ 304, 500 204 001 SQ 306, 500 204 001 SQ 308, 500 204 001 SQ 310, 500 204 001 SQ 312, 500 204 001 SQ 314, 500 204 001 SQ 316, 500 204 001 SQ 318, 500 204 001 SQ 320, 500 204 001 SQ 322, 500 204 001 SQ 324, 500 204 001 SQ 326, 500 204 001 SQ 328, 500 204 001 SQ 330, 500 204 001 SQ 332, 500 204 001 SQ 334, 500 204 001 SQ 336, 500 204 001 SQ 338, 500 204 001 SQ 340, 500 204 001 SQ 342, 500 204 001 SQ 344, 500 204 001 SQ 346, 500 204 001 SQ 348, 500 204 001 SQ 350, 500 204 001 SQ 352, 500 204 001 SQ 354, 500 204 001 SQ 356, 500 204 001 SQ 358, 500 204 001 SQ 360, 500 204 001 SQ 362, 500 204 001 SQ 364, 500 204 001 SQ 366, 500 204 001 SQ 368, 500 204 001 SQ 370, 500 204 001 SQ 372, 500 204 001 SQ 374, 500 204 001 SQ 376, 500 204 001 SQ 378, 500 204 001 SQ 380, 500 204 001 SQ 382, 500 204 001 SQ 384, 500 204 001 SQ 386, 500 204 001 SQ 388, 500 204 001 SQ 390, 500 204 001 SQ 392, 500 204 001 SQ 394, 500 204 001 SQ 396, 500 204 001 SQ 398, 500 204 001 SQ 400, 500 204 001 SQ 402, 500 204 001 SQ 404, 500 204 001 SQ 406, 500 204 001 SQ 408, 500 204 001 SQ 410, 500 204 001 SQ 412, 500 204 001 SQ 414, 500 204 001 SQ 416, 500 204 001 SQ 418, 500 204 001 SQ 420, 500 204 001 SQ 422, 500 204 001 SQ 424, 500 204 001 SQ 426, 500 204 001 SQ 428, 500 204 001 SQ 430, 500 204 001 SQ 432, 500 204 001 SQ 434, 500 204 001 SQ 436, 500 204 001 SQ 438, 500 204 001 SQ 440, 500 204 001 SQ 442, 500 204 001 SQ 444, 500 204 001 SQ 446, 500 204 001 SQ 448, 500 204 001 SQ 450, 500 204 001 SQ 452, 500 204 001 SQ 454, 500 204 001 SQ 456, 500 204 001 SQ 458, 500 204 001 SQ 460, 500 204 001 SQ 462, 500 204 001 SQ 464, 500 204 001 SQ 466, 500 204 001 SQ 468, 500 204 001 SQ 470, 500 204 001 SQ 472, 500 204 001 SQ 474, 500 204 001 SQ 476, 500 204 001 SQ 478, 500 204 001 SQ 480, 500 204 001 SQ 482, 500 204 001 SQ 484, 500 204 001 SQ 486, 500 204 001 SQ 488, 500 204 001 SQ 490, 500 204 001 SQ 492, 500 204 001 SQ 494, 500 204 001 SQ 496, 500 204 001 SQ 498, 500 204 001 SQ 500, 500 204 001 SQ 502, 500 204 001 SQ 504, 500 204 001 SQ 506, 500 204 001 SQ 508, 500 204 001 SQ 510, 500 204 001 SQ 512, 500 204 001 SQ 514, 500 204 001 SQ 516, 500 204 001 SQ 518, 500 204 001 SQ 520, 500 204 001 SQ 522, 500 204 001 SQ 524, 500 204 001 SQ 526, 500 204 001 SQ 528, 500 204 001 SQ 530, 500 204 001 SQ 532, 500 204 001 SQ 534, 500 204 001 SQ 536, 500 204 001 SQ 538, 500 204 001 SQ 540, 500 204 001 SQ 542, 500 204 001 SQ 544, 500 204 001 SQ 546, 500 204 001 SQ 548, 500 204 001 SQ 550, 500 204 001 SQ 552, 500 204 001 SQ 554, 500 204 001 SQ 556, 500 204 001 SQ 558, 500 204 001 SQ 560, 500 204 001 SQ 562, 500 204 001 SQ 564, 500 204 001 SQ 566, 500 204 001 SQ 568, 500 204 001 SQ 570, 500 204 001 SQ 572, 500 204 001 SQ 574, 500 204 001 SQ 576, 500 204 001 SQ 578, 500 204 001 SQ 580, 500 204 001 SQ 582, 500 204 001 SQ 584, 500 204 001 SQ 586, 500 204 001 SQ 588, 500 204 001 SQ 590, 500 204 001 SQ 592, 500 204 001 SQ 594, 500 204 001 SQ 596, 500 204 001 SQ 598, 500 204 001 SQ 600, 500 204 001 SQ 602, 500 204 001 SQ 604, 500 204 001 SQ 606, 500 204 001 SQ 608, 500 204 001 SQ 610, 500 204 001 SQ 612, 500 204 001 SQ 614, 500 204 001 SQ 616, 500 204 001 SQ 618, 500 204 001 SQ 620, 500 204 001 SQ 622, 500 204 001 SQ 624, 500 204 001 SQ 626, 500 204 001 SQ 628, 500 204 001 SQ 630, 500 204 001 SQ 632, 500 204 001 SQ 634, 500 204 001 SQ 636, 500 204 001 SQ 638, 500 204 001 SQ 640, 500 204 001 SQ 642, 500 204 001 SQ 644, 500 204 001 SQ 646, 500 204 001 SQ 648, 500 204 001 SQ 650, 500 204 001 SQ 652, 500 204 001 SQ 654, 500 204 001 SQ 656, 500 204 001 SQ 658, 500 204 001 SQ 660, 500 204 001 SQ 662, 500 204 001 SQ 664, 500 204 001 SQ 666, 500 204 001 SQ 668, 500 204 001 SQ 670, 500 204 001 SQ 672, 500 204 001 SQ 674, 500 204 001 SQ 676, 500 204 001 SQ 678, 500 204 001 SQ 680, 500 204 001 SQ 682, 500 204 001 SQ 684, 500 204 001 SQ 686, 500 204 001 SQ 688, 500 204 001 SQ 690, 500 204 001 SQ 692, 500 204 001 SQ 694, 500 204 001 SQ 696, 500 204 001 SQ 698, 500 204 001 SQ 700, 500 204 001 SQ 702, 500 204 001 SQ 704, 500 204 001 SQ 706, 500 204 001 SQ 708, 500 204 001 SQ 710, 500 204 001 SQ 712, 500 204 001 SQ 714, 500 204 001 SQ 716, 500 204 001 SQ 718, 500 204 001 SQ 720, 500 204 001 SQ 722, 500 204 001 SQ 724, 500 204 001 SQ 726, 500 204 001 SQ 728, 500 204 001 SQ 730, 500 204 001 SQ 732, 500 204 001 SQ 734, 500 204 001 SQ 736, 500 204 001 SQ 738, 500 204 001 SQ 740, 500 204 001 SQ 742, 500 204 001 SQ 744, 500 204 001 SQ 746, 500 204 001 SQ 748, 500 204 001 SQ 750, 500 204 001 SQ 752, 500 204 001 SQ 754, 500 204 001 SQ 756, 500 204 001 SQ 758, 500 204 001 SQ 760, 500 204 001 SQ 762, 500 204 001 SQ 764, 500 204 001 SQ 766, 500 204 001 SQ 768, 500 204 001 SQ 770, 500 204 001 SQ 772, 500 204 001 SQ 774, 500 204 001 SQ 776, 500 204 001 SQ 778, 500 204 001 SQ 780, 500 204 001 SQ 782, 500 204 001 SQ 784, 500 204 001 SQ 786, 500 204 001 SQ 788, 500 204 001 SQ 790, 500 204 001 SQ 792, 500 204 001 SQ 794, 500 204 001 SQ 796, 500 204 001 SQ 798, 500 204 001 SQ 800, 500 204 001 SQ 802, 500 204 001 SQ 804, 500 204 001 SQ 806, 500 204 001 SQ 808, 500 204 001 SQ 810, 500 204 001 SQ 812, 500 204 001 SQ 814, 500 204 001 SQ 816, 500 204 001 SQ 818, 500 204 001 SQ 820, 500 204 001 SQ 822, 500 204 001 SQ 824, 500 204 001 SQ 826, 500 204 001 SQ 828, 500 204 001 SQ 830, 500 204 001 SQ 832, 500 204 001 SQ 834, 500 204 001 SQ 836, 500 204 001 SQ 838, 500 204 001 SQ 840, 500 204 001 SQ 842, 500 204 001 SQ 844, 500 204 001 SQ 846, 500 204 001 SQ 848, 500 204 001 SQ 850, 500 204 001 SQ 852, 500 204 001 SQ 854, 500 204 001 SQ 856, 500 204 001 SQ 858, 500 204 001 SQ 860, 500 204 001 SQ 862, 500 204 001 SQ 864, 500 204 001 SQ 866, 500 204 001 SQ 868, 500 204 001 SQ 870, 500 204 001 SQ 872, 500 204 001 SQ 874, 500 204 001 SQ 876, 500 204 001 SQ 878, 500 204 001 SQ 880, 500 204 001 SQ 882, 500 204 001 SQ 884, 500 204 001 SQ 886, 500 204 001 SQ 888, 500 204 001 SQ 890, 500 204 001 SQ 892, 500 204 001 SQ 894, 500 204 001 SQ 896, 500 204 001 SQ 898, 500 204 001 SQ 900, 500 204 001 SQ 902, 500 204 001 SQ 904, 500 204 001 SQ 906, 500 204 001 SQ 908, 500 204 001 SQ 910, 500 204 001 SQ 912, 500 204 001 SQ 914, 500 204 001 SQ 916, 500 204 001 SQ 918, 500 204 001 SQ 920, 500 204 001 SQ 922, 500 204 001 SQ 924, 500 204 001 SQ 926, 500 204 001 SQ 928, 500 204 001 SQ 930, 500 204 001 SQ 932, 500 204 001 SQ 934, 500 204 001 SQ 936, 500 204 001 SQ 938, 500 204 001 SQ 940, 500 204 001 SQ 942, 500 204 001 SQ 944, 500 204 001 SQ 946, 500 204 001 SQ 948, 500 204 001 SQ 950, 500 204 001 SQ 952, 500 204 001 SQ 954, 500 204 001 SQ 956, 500 204 001 SQ 958, 500 204 001 SQ 960, 500 204 001 SQ 962, 500 204 001 SQ 964, 500 204 001 SQ 966, 500 204 001 SQ 968, 500 204 001 SQ 970, 500 204 001 SQ 972, 500 204 001 SQ 974, 500 204 001 SQ 976, 500 204 001 SQ 978, 500 204 001 SQ 980, 500 204 001 SQ 982, 500 204 001 SQ 984, 500 204 001 SQ 986, 500 204 001 SQ 988, 500 204 001 SQ 990, 500 204 001 SQ 992, 500 204 001 SQ 994, 500 204 001 SQ 996, 500 204 001 SQ 998, 500 204 001 SQ 1000, 500 204 001 SQ 1002, 500 204 001 SQ 1004, 500 204 001 SQ 100



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FLAGIMAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25000.006546/9061	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	18/04/2001
Nome Comercial	FLAGIMAX	Registro	105710125	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	BENZOILMETRONIDAZOL			Medicamento de referência	-
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	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP MED CANCELADA OU CADUCA	1057101250011	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP MED ATIVA	1057101250028	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade



3	40 MG/ML SUS OR CT 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP MED ATIVA	1057101250036	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 COP MED ATIVA	1057101250044	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses
Princípio Ativo	BENZOILMETRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - 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 com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

19/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Handwritten initials

Handwritten mark resembling a circle with a diagonal slash



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMAZEPAM

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	BROMAZEPAM		
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES		
Registro	103700495		
Processo	25351.048150/2006-49		
Vencimento do Registro	08/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	06/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1037004950016
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[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
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	06/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1037004950024
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não



Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	06/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1037004950032
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	4	06/08/2007

Validade	24 meses	Registro	1037004950040
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		



Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	06/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1037004950059
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[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
6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	06/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1037004950067
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[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
6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	7	06/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1037004950075
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Hospitalar
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
6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	8	06/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1037004950083
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMETO DE IPRATRÓPIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.006764/2003-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/08/2003
Nome Comercial	BROMETO DE IPRATRÓPIO	Registro	125680090	Vencimento do Registro	08/2028
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO			Medicamento de referência	ATROVENT
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES			ATC	BRONCODILADORES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INAL CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1256800900018	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	04/08/2003	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL 				
Via de Administração	NASAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMETO DE IPRATROPIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.030011/0129	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/02/2002
Nome Comercial	BROMETO DE IPRATROPIO	Registro	104971205	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO			Medicamento de referência	ATROVENT
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES			ATC	BRONCODILADORES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INAL CT FR GOT VD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049712050017	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	06/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A CNPJ: - 60.665.981/0007-03 Endereço: SANTA MARIA - DF - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INALATÓRIA				

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 and initials.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: brometo de ipratrópio

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.173512/2008-09	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/10/2008
Nome Comercial	brometo de ipratrópio	Registro	113430162	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO			Medicamento de referência	ATROVENT
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES			ATC	BRONCODILADORE
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMIDRATO DE FENOTEROL

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.006251/0095	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/07/2005
Nome Comercial	BROMIDRATO DE FENOTEROL	Registro	103700467	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL			Medicamento de referência	BEROTEC
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES			ATC	BRONCODILADORES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML + CGT <input type="checkbox"/> ATIVA	1037004670013	SOLUÇÃO ORAL	25/07/2005	24 meses
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO VIDRO AMBAR CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256801800017	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses
Princípio Ativo	BROMOPRIDA				
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 LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301300018	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/04/2006	24 meses
Princípio Ativo	BROMOPRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: bromoprida

Nome da Empresa Detentora do Registro	WASSER FARMA LTDA	CNPJ	01.564.260/0001-52	Autorização	1.04.587-3
Processo	25351.989087/2016-74	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/08/2016
Nome Comercial	bromoprida	Registro	145870005	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	BROMOPRIDA			Medicamento de referência	DIGESAN
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	5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1458700050011	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/08/2016	48 meses
Princípio Ativo	BROMOPRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: WASSER FARMA LTDA CNPJ: - 01.564.260/0001-52 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: bromoprida

Nome da Empresa Detentora do Registro	WASSER FARMA LTDA	CNPJ	01.564.260/0001-52	Autorização	1.04.587-3
Processo	25351.989087/2016-74	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/08/2016
Nome Comercial	bromoprida	Registro	145870005	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	BROMOPRIDA			Medicamento de referência	DIGESAN
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	5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1458700050011	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/08/2016	48 meses
Princípio Ativo	BROMOPRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: WASSER FARMA LTDA CNPJ: - 01.564.260/0001-52 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA + DIPIRONA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.344491/2005-61	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/11/2005
Nome Comercial	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA + DIPIRONA SÓDICA	Registro	110850031	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, DIPIRONA		Medicamento de referência	BUSCOPAN COMPOSTO	
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS		ATC	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500310014	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BUTALAB

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.023605/0183	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/09/2005
Nome Comercial	BUTALAB	Registro	138410019	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES			ATC	BRONCODILADORES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100190011	XAROPE	12/09/2005	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A CNPJ: - 02.456.955/0001-83 Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIVA BOX LTDA		
CNPJ	11.671.812/0001-85	Autorização	8.09.376-3
Produto	Top Quality-Recipiente para perfuro-cortante/infectante - medix brasil		

Modelo Produto Médico

TOP QUALITY 13L

TOP QUALITY 20L

TOP QUALITY 3L

TOP QUALITY 7L

Nome Técnico	Recipiente para Perfurocortantes/Infectante
Registro	80937630005
Processo	25351.740919/2015-12
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: VIVA BOX LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Voltar](#)

Handwritten signature and initials in the bottom right corner of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CAPOX

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.222099/2002-10	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/01/2003
Nome Comercial	CAPOX	Registro	154230001	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	CAPTOPRIL			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	12,5 COM CT BL AL PLAS INC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1542300010012	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2003	24 meses
2	12,5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1542300010020	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2003	24 meses
3	12,5 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 15 (EMB HOSPITALAR) CANCELADA OU CADUCA	1542300010039	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2003	24 meses
4	25 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 CANCELADA OU CADUCA	1542300010047	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2003	24 meses
5	25 MG COM CT 2 BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 CANCELADA OU CADUCA	1542300010055	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2003	24 meses
6	25 MG COM CX 50 BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 CANCELADA OU CADUCA	1542300010063	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2003	24 meses



7	50 MG COM CT 1 BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 CANCELADA OU CADUCA	1542300010071	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2003	
8	50 MG COM CT 2 BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 CANCELADA OU CADUCA	1542300010081	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2003	24 meses
9	50 MG COM CT 50 BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 CANCELADA OU CADUCA	1542300010098	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2003	24 meses
10	25 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15 ATIVA	1542300010101	Comprimido	22/01/2003	24 meses
11	25 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 750 ATIVA	1542300010111	Comprimido	22/01/2003	24 meses
12	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15 ATIVA	1542300010128	Comprimido	22/01/2003	24 meses
13	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1542300010136	Comprimido	22/01/2003	24 meses
14	50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 750 ATIVA	1542300010144	Comprimido	22/01/2003	24 meses
15	25 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1542300010152	Comprimido	22/01/2003	24 meses

Handwritten signatures and initials.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: captopril

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.003406/2013-07	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/12/2018
Nome Comercial	captopril	Registro	154230282	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	CAPTOPRIL			Medicamento de referência	Capoten
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 COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15 ATIVA	1542302820011	Comprimido	24/12/2018	24 meses
Princípio Ativo	CAPTOPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (PVC cristal 165mm + Alumínio Liso 155mm 21 micras) Secundária - Cartucho (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: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CAPTOSEN

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25000.023664/9972	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/07/2000
Nome Comercial	CAPTOSEN	Registro	141070025	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	CAPTOPRIL	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS	ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 16 CANCELADA OU CADUCA	1410700250016	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2001	24 meses
2	12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1410700250024	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	24 meses
3	12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1410700250032	COMPRIMIDO SIMPLES	17/07/2000	12 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBONATO DE LÍTIO

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25 ATIVA	1134301670011	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL hipolabor farmacêutica ltda - 19.570.720/0007-06 - - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004720010	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: carbamazepina

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

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

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS ATIVA	1049713440021	SUSPENSAO ORAL	11/06/2007	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco de vidro âmbar (frasco de vidro tipo não parenteral (NP) âmbar sem gravação + tampa de polipropileno cor branca sem vedante) • Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina) • Acessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

[Empty rectangular box]



[Handwritten Signature] [Handwritten Signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: carbonato de lítio

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA	CNPJ	33.150.764/0001-12	Autorização	1.00.492-9
Processo	25351.052132/2005-81	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/01/2006
Nome Comercial	carbonato de lítio	Registro	104920162	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO			Medicamento de referência	CARBOLITUM
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 50 ATIVA	1049201620012	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2006	36 meses
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Lâmina de alumínio impressa com resina termo colante na face interna e primer na face externa, espessura 0,022 a 0,028mm X 167,0 a 169mm largura + Laminado rígido duplex composto por polivinilcloro (PVC), que fica em contato com o medicamento, e polivinilidencloreto (PVDC) na face externa, espessura 0,24 a 0,26mm X 171,0 a 173mm largura) Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina) 				



8028 - MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico / 2320532176

LEEDSAY INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 08.116.472/0001-16
CAMPO IMPERMEÁVEL LEEDSAY
25351.724573/2018-19 / 80443070016
80009 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 1013556181

LOKTAL MÉDICAL ELÉTRONICS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA-EPP / 59.844.662/0001-90
pinças hemostáticas bipolares
25351.710056/2018-54 / 10362610017
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 0991494183

Made in Italy Imp Com e Representação Ltda / 01.204.515/0001-76
DUE FINISSIMO
25351.703428/2017-13 / 10399360020
8027 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 2283858179
DUE MORANGO
25351.702433/2017-09 / 10399360019
8027 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 2282556178

MD CONSULTORIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA LABORATORIO LTDA - ME / 23.000.972/0001-81
ST AIA-PACK TSH (Reagente para Hormônio Tireostimulante)
25351.676057/2018-62 / 81298810037
8436 - IVD - Cadastro de produto importado / 0939613186
AIA-PACK TSH 3rd-Gen CALIBRATOR SET (Calibradores para Hormônio Tireostimulante)
25351.676104/2018-78 / 81298810038
8436 - IVD - Cadastro de produto importado / 0939693184

MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI / 03.580.620/0001-35
GRAMPEADOR DE CORTE LINEAR ENDOSCÓPICO ENDO REACH - ENDO III
25351.304289/2018-11 / 80047300693
80009 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 0433160185
RECARGA PARA GRAMPEADOR DE CORTE LINEAR ENDOSCÓPICO ENDO REACH - ENDO III
25351.304298/2018-11 / 80047300694
8027 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 0433170182

M.M. CAPELLARÓ COMÉRCIO DE PRODUTOS MEDICOS E ODONTOLOGICOS LTDA ME / 08.665.289/0001-70
AUTOCLAVE MM DIGITAL
25351.354649/2018-26 / 81627660002
80026 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para Saúde / 0504935181
AUTOCLAVE MM
25351.354684/2018-45 / 81627660003
80026 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para Saúde / 0504979182

NEURO TECNOLOGIA DA AMERICA LATINA IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA / 19.632.287/0001-09
SENSORES PARA POLISSONOGRAMA DESCARTÁVEL
25351.687909/2018-47 / 81210770038
80026 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para Saúde / 0957500186

Omron Healthcare Brasil Industria e Comercio de Produtos Medicos Ltda / 10.345.462/0005-28
Monitor de Pressão Arterial de Pulso Automático
25351.688004/2018-94 / 81669220006
80026 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para Saúde / 0957619183

PARAMOUNT BED DO BRASIL COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA / 08.994.833/0001-27
A3
25351.700044/2018-11 / 80509610022
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para Saúde / 0976144186

PRODUTOS ORTOPÉDICOS CHANTAL LTDA / 56.216.781/0001-00
ORTESE DE OMBRO
25351.717941/2018-64 / 80041210097
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 1003329187
ORTESE DE BRAÇO
25351.717964/2018-79 / 80041210098
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 1003360182
ORTESE PARA JOELHO
25351.717968/2018-57 / 80041210099
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 1003365183

PROSURGERY - IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE MATERIAL CIRÚRGICO LTDA ME / 13.179.728/0001-74
Prótese Enteral Colônica Revestida Niti-S
25351.695017/2017-39 / 81040530017
8027 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 2273267175

rtbg brasil equipamentos médicos hospitalares ltda / 18.949.207/0001-72
Kit Cânula C2 ALM para Estimulação Recorrente
25351.687915/2018-02 / 81086970027
80025 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Sistema de Equipamentos para Saúde / 0957508181

RELAXMEDIC IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO LTDA. / 05.638.557/0001-76
Termômetro Digital Relaxmedic
25351.691022/2018-53 / 81017930002
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para Saúde / 0962193188

SEAT MÓBILÉ DO BRASIL IND. COM. DE CADEIRA DE RODAS LTDA/ME / 09.539.266/0001-81
Família de Lift SMB Hidraulico
25351.688067/2018-41 / 80791830008
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para Saúde / 0957696187

SÉRGIO MANSUR ANDALÁFT - GBIO - ME / 05.658.906/0001-11
HTLV I&II Ab Versão ULTRA
25351.567944/2018-41 / 80345000263
8002 - IVD - Registro de produto importado / 0787864188
HBsAg One Versão ULTRA
25351.390857/2018-99 / 80345000262
8002 - IVD - Registro de produto importado / 0556334188
Syphilis Ab Versão ULTRA

25351.384343/2018-02 / 80345000261
8002 - IVD - Registro de produto importado / 0546393189

SG TECNOLOGIA CLÍNICA LTDA / 61.485.900/0001-60
Escalpes para coleta múltipla UNIQMED
25351.717346/2018-29 / 10098710074
80009 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 1002333180

SIRONA DENTAL COMÉRCIO DE PRODUTOS E SISTEMAS ODONTOLÓGICOS LTDA / 12.483.930/0001-22
CEREC Zirconia meso
25351.691596/2018-21 / 80745400035
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 0963252182

TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA / 07.415.627/0001-52
Agulha Hipodérmica
25351.724410/2018-28 / 80288090099
80009 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 1013250183

Total Life comercio de produtos Medico-Hospitalar LTDA-EPP / 21.310.535/0001-39
Flo Guia Hidrofilico.
25351.594784/2018-11 / 81231550043
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 0823925188

TOTAL MÉDICAL BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA / 18.747.319/0001-40
CATETER PARA CANALIZAÇÃO ENDOVENOSA DUPLO LÚMEN (PICC)
25351.290955/2018-27 / 81158510028
80088 - MATERIAL - Registro de Conjunto de Materiais de Uso Médico / 0412651183
Cateter para Canalização Endovenosa Mono Lúmen (PICC)
25351.290967/2018-51 / 81158510029
80088 - MATERIAL - Registro de Conjunto de Materiais de Uso Médico / 0412673184

UNIVERSIDADE ESTADUAL DA PARAÍBA / 12.671.814/0001-37
MONITOR MULTIPARAMÉTRICO DE SINAIS VITAIS LIFETOUCH
25351.719239/2018-35 / 81184940002
8056 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 1005641186
CARDIOVERSOR
25351.719264/2018-19 / 81184940001
8056 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 1005618181

VATECH BRASIL EQUIPAMENTOS DE ODONTOLOGIA & MEDICINA, IMPORTAÇÃO, DISTRIBUIÇÃO E CENTRO DE ASSISTÊNCIA TÉCNICA LTDA / 14.429.382/0001-88
SISTEMA DE RAIOS-X DE TOMOGRAFIA COMPUTADORIZADA
25351.748913/2018-99 / 80900480010
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 1048680181
SISTEMA DE IMAGEM DIGITAL POR RAIOS-X
25351.732643/2018-02 / 80900480009
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 1025459185

VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 04.718.143/0001-94
Vaporizador Anestésico
25351.748358/2018-03 / 80102512163
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 1048116188
Centro de Diagnóstico Móvel EXO (CDM)
25351.675930/2018-08 / 80102512162
80025 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Sistema de Equipamentos para Saúde / 0939421184

WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA. / 35.820.448/0001-36
Cânulas Nasais
25351.428619/2018-63 / 10345330012
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 0608489183

ZIEHM MÉDICAL DO BRASIL EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA. / 10.861.317/0001-76
Equipamento de raios-X móvel
25351.701802/2018-19 / 80615160004
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 0978718186

3M DO BRASIL LTDA / 45.985.371/0001-08
3M Cavilon Advanced Protetor de Pele
25351.292747/2018-62 / 80284930372
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico / 0415404185

Nº de Processos : 83

Total de Empresas : 56

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.387, DE 13 DE DEZEMBRO DE 2018

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde, no uso da atribuição que lhe confere o art. 156, XXVIII, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Deferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, na conformidade da relação anexa.

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA / CNPJ
NOME COMERCIAL
NUMERO DO PROCESSO / REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

agulhas fiox ind. e com. ltda. - epp / 05.109.133/0001-14
AGULHA FLOX PARA ACUPUNTURA
25351.122326/2011-69 / 80700620002
80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro / 0911466181

ALPHARAD INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI - EPP / 11.367.066/0001-30
SONDA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL
25351.227620/2011-13 / 80634880011
814 - Cancelamento de Registro ou Cadastramento de Produtos para Saúde / 1160700189



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CARVEDILOL

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

2	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730021	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
4	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730048	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730099	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
11	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730110	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
12	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730129	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
13	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730137	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



14	6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023510730145	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
20	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730201	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
21	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730218	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
23	25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730234	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
27	25 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses

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





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARVEDILOL

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

2	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730021	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
4	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730048	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730099	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
11	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730110	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
12	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730129	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
13	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730137	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



14	6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023510730145	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
20	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730201	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
21	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730218	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
23	25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730234	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
27	25 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CARVEDILOL

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

2	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730021	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
4	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730048	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730099	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
11	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730110	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
12	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730129	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
13	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730137	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



14	6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023510730145	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
20	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730201	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
21	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730218	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
23	25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730234	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
27	25 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses



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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Carvedilol

Nome da Empresa Detentora do Registro	TORRENT DO BRASIL LTDA	CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização	1.00.525-3
Processo	25351.782561/2008-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/09/2009
Nome Comercial	Carvedilol	Registro	105250038	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	CARVEDILOL			Medicamento de referência	Coreg
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	3,125MG COM CT BL AL/AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1052500380013	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
2	3,125MG COM CT BL AL/AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1052500380021	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
3	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1052500380031	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
4	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1052500380048	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
5	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1052500380056	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
6	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1052500380064	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
7	25,0 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1052500380072	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
8	25,0 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1052500380080	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses

9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 ATIVA	1052500380099	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
10	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 ATIVA	1052500380102	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
11	25,0 MG COM CT BL AL AL X 300 ATIVA	1052500380110	COMPRIMIDO SIMPLES	08/09/2009	24 meses
12	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1052500380129	Comprimido	08/09/2009	24 meses
13	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1052500380137	Comprimido	08/09/2009	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CEFALEXINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.000220/2006-88	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/07/2006
Nome Comercial	CEFALEXINA	Registro	155620023	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA			Medicamento de referência	KEFLEX
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
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 TRANS X 8 ATIVA	1556200230010	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1556200230029	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATIVA	1556200230037	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
4	1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8 ATIVA	1556200230045	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
5	1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1556200230053	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
6	1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATIVA	1556200230061	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1556200230071	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses



A handwritten signature in black ink, appearing to be "V. Kelly" followed by a stylized flourish.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CEFALEXINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.000220/2006-88	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/07/2006
Nome Comercial	CEFALEXINA	Registro	155620023	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA			Medicamento de referência	KEFLEX
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
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 TRANS X 8 <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200230010	Comprimido Revestido	17/07/2006	24 meses
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA				
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: ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA CNPJ: - 05.439.635/0001-03 Endereço: COSMÓPOLIS - SP - BRASIL Eta de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CEFALEXINA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COL <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200220015	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
2	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200220023	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
3	100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1556200220031	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
4	100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1556200220041	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
5	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200220058	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
6	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200220066	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses



[Handwritten signature]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KEFORAL

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.041932/2003-12	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	11/08/2003
Nome Comercial	KEFORAL	Registro	155620001	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1556200010053	Cápsula dura	11/08/2003	24 meses
6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 8 ATIVA	1556200010061	Cápsula dura	11/08/2003	24 meses
7	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATIVA	1556200010071	Cápsula dura	11/08/2003	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CEFALEXINA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP ATIVA	1037005090010	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10/03/2008	24 meses
2	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1037005090029	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10/03/2008	24 meses
3	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + COP ATIVA	1037005090037	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10/03/2008	24 meses
4	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 COP ATIVA	1037005090045	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10/03/2008	24 meses
5	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1037005090053	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10/03/2008	24 meses
6	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP ATIVA	1037005090061	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10/03/2008	24 meses



[A large, faint, handwritten mark or signature is visible in the center of the page.]

[Handwritten initials and a signature are present in the bottom right corner.]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CEFALEXINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.020858/0122	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/08/2002
Nome Comercial	CEFALEXINA	Registro	103700382	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CEFALEXINA			Medicamento de referência	KEFLEX
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
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 TRANS X 8 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037003820011	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	CEFALEXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CEFALOTINA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323700/2013-98	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	CEFALOTINA SÓDICA	Registro	116370100	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA			Medicamento de referência	KEFLIN NEUTRO
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL VD X 5 ML ATIVA	1163701000015	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				



- 1.5584.0505.001-0 24 Meses
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 10
1.5584.0505.002-9 24 Meses
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
1.5584.0505.003-7 24 Meses
50 MG CAP GEL DURA CX BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)
1.5584.0505.004-5 24 Meses
50 MG CAP GEL DURA CX BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)
1.5584.0505.005-3 24 Meses
50 MG CAP GEL DURA CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 61082426000207
PARACETAMOL + ÁCIDO ACETIL SALICILICO + CAFEÍNA MIGRAINEX 25351.264909/2015-60 10/2018
10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO A RDC 31/2014 1171802/16-1
1.7817.0778.001-9 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV DISP BL AL AL X 50
1.7817.0778.002-7 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV DISP BL AL AL X 100
1.7817.0778.003-5 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 20
1.7817.0778.004-3 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.7817.0778.005-1 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.7817.0778.006-1 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 4
PARACETAMOL + ÁCIDO ACETIL SALICILICO + CAFEÍNA MIGRAINEX 25351.812643/2016-15 04/2021
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 1164029/16-4
(150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 0795508/12-1 - 25351.555217/2012-22)
1.7817.0820.001-6 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 4
1.7817.0820.002-4 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 6
1.7817.0820.003-2 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 8
1.7817.0820.004-0 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.7817.0820.005-9 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 12
1.7817.0820.006-7 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 16
1.7817.0820.007-5 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 18
1.7817.0820.008-3 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 20
1.7817.0820.009-1 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.7817.0820.010-5 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 50
1.7817.0820.011-3 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 80
1.7817.0820.012-1 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.7817.0820.013-9 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 150
1.7817.0820.014-8 24 Meses
250 MG + 250 MG + 65 MG COM REV CT BL AL AL X 192
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 44734671000151
MUPIROCINA
MURICI 25351.102806/2015-77 04/2021
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0147329/15-8
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 111529/00-4 - 25351.028845/00-93)
1.0298.0429.001-1 18 Meses
20 MG/G POM DERM CT BG AL X 15 G
1.0298.0429.002-8 18 Meses
20 MG/G POM DERM CX 25 BG AL X 15 G (EMB HOSP)
1.0298.0429.003-6 18 Meses
20 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 15 G (EMB HOSP)
EMS S/A 57507378000365
POLICLAVUMOXIL 25000.010901/95-20 10/2020
10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO A RDC 31/2014 0895782/15-7
1.0235.0352.002-5 24 Meses
(250 MG + 62,5 MG)/5ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML
AMOXICILINA TRIHIDRATADA + ÁCIDO CLAVULÂNICO
1.0235.0352.003-3 24 Meses
(250 MG + 62,5 MG)/5ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 75 ML
AMOXICILINA TRIHIDRATADA + ÁCIDO CLAVULÂNICO
1.0235.0352.005-1 24 Meses
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 15
AMOXICILINA TRIHIDRATADA + ÁCIDO CLAVULÂNICO
1.0235.0352.006-8 24 Meses
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 12
AMOXICILINA TRIHIDRATADA + ÁCIDO CLAVULÂNICO
1.0235.0352.007-6 24 Meses
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 18
AMOXICILINA TRIHIDRATADA + ÁCIDO CLAVULÂNICO
1.0235.0352.009-2 24 Meses
(400 MG + 57 MG)/5ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 70 ML
AMOXICILINA TRIHIDRATADA + ÁCIDO CLAVULÂNICO
POLICLAVUMOXIL BD
1.0235.0352.010-6 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 12
AMOXICILINA TRIHIDRATADA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO
POLICLAVUMOXIL BD
1.0235.0352.012-2 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 14
AMOXICILINA TRIHIDRATADA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO
1.0235.0352.013-0 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 20
AMOXICILINA TRIHIDRATADA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO
POLICLAVUMOXIL BD
1.0235.0352.014-8 24 Meses
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0757279/15-4
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 096190/01-6 - 25351.024230/01-88)
1.0235.1143.003-1 24 Meses
25 MG/ML + 6,25 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 75 ML + COL DOS
1.0235.1143.004-8 24 Meses
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 75 ML + COL
1.0235.1143.007-2 24 Meses
25 MG/ML + 6,25 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 75 ML + CP MED
1.0235.1143.008-0 24 Meses
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 75 ML + COP
AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO
POLICLAVUMOXIL BD 25351.521139/2015-28 04/2021
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0757386/15-3
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 405268/06-4 - 25351.304561/2006-20)
1.0235.1144.001-9 24 Meses
80 MG/ML + 11,4 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 70 ML + SER DOSAD + CP MED
1.0235.1144.002-7 24 Meses
80 MG/ML + 11,4 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 70 ML + SER DOS + COP
AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO
POLICLAVUMOXIL 25351.521145/2015-85 04/2021
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0757395/15-2
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 096172/01-8 - 25351.024229/01-07)
1.0235.1145.001-4 24 Meses
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 12
1.0235.1145.002-2 24 Meses
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 18
1.0235.1145.003-0 24 Meses
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 30 (EMB FRAC)
1.0235.1145.004-9 24 Meses
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 42 (EMB FRAC)
AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO
POLICLAVUMOXIL BD 25351.521157/2015-18 04/2021
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0757420/15-7
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 252543/06-7 - 25351.189327/2006-66)
1.0235.1146.001-1 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 10
1.0235.1146.002-8 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 12
1.0235.1146.003-6 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 14
1.0235.1146.004-4 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 20
1.0235.1146.005-2 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 30
1.0235.1146.006-0 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 42 (EMB FRAC)
1.0235.1146.007-9 24 Meses
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL /AL X 60
EUROFARMA LABORATORIOS S.A. 61190096000192
SORBITOL 70% + LAURIL SULFATO DE SÓDIO
SOLLIEVO 25351.923977/2016-13 04/2021
10485 ESPECIFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 1350155/16-1
(150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 114275/03-5 - 25351.031855/2003-84)
1.0043.1181.001-0 24 Meses
714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RETAL CT 10 BG PLAST OPC X 6,5 G
1.0043.1181.002-9 24 Meses
714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RETAL CT 25 BG PLAST OPC X 6,5 G
1.0043.1181.003-7 24 Meses
714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RETAL CT 7 BG PLAST OPC X 6,5 G
1.0043.1181.004-5 24 Meses
714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RETAL CT 5 BG PLAST OPC X 6,5 G
FARMOQUÍMICA S/A 33349473000158
POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDEO
Fleoid 25351.931232/2016-28 04/2021
10489 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 1361396/16-1
(1629 REGISTRO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ APROVADA NO PAÍS - 999095/49-8 - 25001.014397/50)
1.0390.0188.001-3 36 Meses
3 MG/G GEL CT BG AL X 20 G
1.0390.0188.002-1 36 Meses
3 MG/G GEL CT BG AL X 40 G
1.0390.0188.003-1 36 Meses
5 MG/G GEL CT BG AL X 20 G
1.0390.0188.004-8 36 Meses
5 MG/G GEL CT BG AL X 40 G
1.0390.0188.005-6 36 Meses
3 MG/G POM CT BG AL X 20 G
1.0390.0188.006-4 36 Meses
3 MG/G POM CT BG AL X 40 G
1.0390.0188.007-2 36 Meses
5 MG/G POM CT BG AL X 20 G
1.0390.0188.008-0 36 Meses
5 MG/G POM CT BG AL X 40 G
INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 33258401000103
CEFALOTINA SODICA 25351.937915/2016-99 04/2021
10488 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 1370684/16-5
(150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 999026/50-3 - 25991.1003165/81)
1.0063.0240.001-4 24 Meses
1 G PÓ LIQ INF CT 50 FA VD TRANS (EMB HOSP)
1.0063.0240.002-2 24 Meses
1 G PÓ LIQ INF CX 100 FA VD TRANS (EMB HOSP)
LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 17159229000176
AMOXICILINA TRIHIDRATADA
HINCOMOX 25001.017597/85 09/2016
10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO A RDC 31/2014 0635931/15-1
1.0370.0075.006-3 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXTEMP SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML
1.0370.0075.007-1 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXTEMP SUS OR CT 50 FR VD AMB X 60 ML (EMB HOSP)
1.0370.0075.009-8 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXTEMP SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP MED
1.0370.0075.010-1 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXTEMP SUS OR CT 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 COP MED (EMB HOSP)
1.0370.0075.011-1 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXTEMP SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + COP MED
1.0370.0075.012-8 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXTEMP SUS OR CT 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP MED (EMB HOSP)
1.0370.0075.013-6 24 Meses
250 MG/5ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOS
1.0370.0075.014-4 24 Meses
250 MG/5ML PO SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)
AMOXICILINA
HINCOMOX 25351.742382/2014-05 04/2021
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 1091804/14-3
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 326398/06-3 - 25351.244706/2006-26)
1.0370.0682.001-2 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXT SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOSAD
1.0370.0682.002-0 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXT SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED
1.0370.0682.003-9 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXT SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)
1.0370.0682.004-7 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXT SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)
1.0370.0682.005-5 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXT SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + SER DOSAD
1.0370.0682.006-3 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXT SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + CP MED
1.0370.0682.007-1 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXT SUS OR CX 50 FR VD AMB X 80 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)
1.0370.0682.008-1 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXT SUS OR CX 50 FR VD AMB X 80 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)
1.0370.0682.009-8 24 Meses
50 MG/ML PO PREP EXT SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOSAD
1.0370.0682.010-1 24 Meses

Handwritten signature and initials.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ceftriaxona dissódica hemieptaidratada

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.648886/2018-55	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/09/2019
Nome Comercial	ceftriaxona dissódica hemieptaidratada	Registro	155620054	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA		Medicamento de referência	ROCEFIM	
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS		ATC	CEFALOSPORINAS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS X 10 ML ATIVA	1556200540011	Pó para Solução Injetável	23/09/2019	24 meses
2	1 G PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS X 10 ML + 25 AMP PLAS TRANS DIL X 10 ML ATIVA	1556200540028	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	23/09/2019	24 meses
3	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML ATIVA	1556200540036	Pó para Solução Injetável	23/09/2019	24 meses
4	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML + AMP PLAS TRANS DIL X 10 ML ATIVA	1556200540044	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	23/09/2019	24 meses
5	1 G PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS X 10 ML ATIVA	1556200540052	Pó para Solução Injetável	23/09/2019	24 meses
6	1 G PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS X 10 ML + 50 AMP PLAS TRANS DIL X 10 ML ATIVA	1556200540060	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	23/09/2019	24 meses

7	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200540079	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	23/09/2019	24 meses
8	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 10 ML + 25 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200540087	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	23/09/2019	24 meses
9	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 10 ML + 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200540095	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	23/09/2019	24 meses



FARMOQUÍMICA S/A 33349473000158
 POLYPODIUM LEUCOTOMOS
 INTHOS 25351.025841/2013-55 07/2023
 10759 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO OU INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO COM PRAZO DE ANÁLISE 0863978/18-7
 1.0390.0184.005-4 24 Meses
 250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
 1.0390.0184.006-2 24 Meses
 250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15
 1.0390.0184.007-0 24 Meses
 250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 1.0390.0184.008-9 24 Meses
 250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 1.0390.0184.009-7 24 Meses
 250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 90
 1.0390.0184.010-0 24 Meses
 250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 120

FBM INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 02060549000105
 HIALURONATO DE SÓDIO
 HYLO-GEL 25351.590683/2016-07 12/2023
 1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 2651947/16-0
 1.6493.0003.001-7 24 Meses
 2 MG/ML SOL OFT CT 01 FR PLAS GOT X 10 ML

GALLIA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 12022755000176
 HEDERA HELIX L.
 SALVOTUX 25351.320668/2016-01 12/2023
 1697 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 2235504/16-9
 1.8871.0001.001-8 24 Meses
 7 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP
 1.8871.0001.002-6 24 Meses
 7 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + COP
 1.8871.0001.003-4 24 Meses
 7 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS
 1.8871.0001.004-2 24 Meses
 7 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + SER DOS

HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO S.A 78950011000120
 ACTAEA RACEMOSA L.
 CLIFEMIN 25023.021355/99 09/2021
 1699 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO. 0547079/18-0
 1.1860.0007.005-9 24 Meses
 160 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15
 1.1860.0007.006-7 24 Meses
 160 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30

LABORATORIO QUIMICO FARMACEUTICO TIARAJU LTDA. 94022654000160
 PANAX GINSENG C. A. MEY.
 PRASENG 25351.056717/2004-99 04/2020
 10621 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO OU INCLUSÃO DE FABRICANTE DA MATÉRIA-PRIMA VEGETAL, QUANDO FOREM MANTIDAS AS ESPECIFICAÇÕES APROVADAS NA DOSSIÊ 0585554/17-3
 10778 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO OU INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO 2322667/17-6
 1.3810.0028.003-9 24 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC X 50
 1.3810.0028.004-7 24 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC X 100
 1.3810.0028.005-5 24 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC X 30
 1.3810.0028.006-3 24 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC X 45
 1.3810.0028.007-1 24 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC X 60

LABORATÓRIOS FERRING LTDA 74232034000148
 HIALURONATO DE SÓDIO
 Euflexxa 25351.103472/2009-28 08/2021
 10387 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO EM SUA EMBALAGEM PRIMÁRIA 0199354/18-2
 1.2876.0018.001-1 36 Meses
 10 MG/ML SOL INJ CT SER PRENC VD INC X 2 ML
 1.2876.0018.002-1 36 Meses
 10 MG/ML SOL INJ CT 3 SER PRENC VD INC X 2 ML

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
 NOME DO INSUMO NUMERO DO PROCESSO
 ROTA
 VENCIMENTO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 ASSUNTO DESCRIÇÃO

Althia S.A Indústria Farmacéutica 1.20849-8
 CLARITROMICINA 25351.107888/2018-99
 001
 12/2023 15.3517.0038.002-2 60 Meses
 10308 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO

BLAU FARMACÉUTICA S.A. 1.01637-7
 CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA 25351.166277/2015-94
 001
 12/2023 15.1637.0155.002-1 18 Meses
 10308 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 1.00298-1
 CLARITROMICINA 25351.735657/2018-70
 001
 12/2023 15.0298.0501.002-5 60 Meses
 10308 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 1.00370-7
 CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA 25351.088371/2015-36
 001
 12/2023 15.0370.0725.002-1 36 Meses
 10308 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO

CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA 1.01560-1
 CLARITROMICINA 25351.544512/2017-81
 001
 12/2023 15.1560.0202.002-9 60 Meses
 10308 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.456, DE 20 DE DEZEMBRO DE 2018

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso da atribuição que lhe confere o art. 130, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:
 Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme anexo.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor a partir da data de sua publicação.

RAPHAEL SANCHES PEREIRA

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

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 44734671000151
 CLORIDRATO DE BETAXOLOL
 BETEXEL 25351.558061/2014-16 04/2020
 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 1134634/18-5
 1.0298.0416.001-9 24 Meses
 0,5 PCC SOL OFT CX 25 FR PLAS OPC GOT X 5 ML (EMB HOSP)
 1.0298.0416.002-7 24 Meses
 0,5 PCC SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML
 1.0298.0416.003-5 24 Meses
 0,5 PCC SOL OFT CX 50 FR PLAS OPC GOT X 5 ML (EMB HOSP)

DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA 42457796000156
 DESINFLEX RETARD 25001.008513/86-13 10/2017
 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2329815/17-4
 1.0430.0038.001-5 48 Meses
 100 MG CAP AP CT 2 BL AL PLAS INC X 10

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192
 BROMIDRATO DE CITALOPRAM
 citalopram 25351.045569/2003-04 02/2009
 10088 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 1134770/18-8
 1.0043.0035.001-3 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14
 1.0043.0035.002-1 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 28

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03485572000104
 ATORVASTATINA CÁLCICA
 AT-LOR 25351.523462/2015-36 10/2021
 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 1132564/18-0
 1.5423.0246.001-5 18 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
 1.5423.0246.002-3 18 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
 1.5423.0246.003-1 18 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 60
 1.5423.0246.004-1 18 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
 1.5423.0246.005-8 18 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
 1.5423.0246.006-6 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 10
 1.5423.0246.007-4 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 30
 1.5423.0246.008-2 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 60
 1.5423.0246.009-0 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
 1.5423.0246.010-4 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
 1.5423.0246.011-2 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL AL X 10
 1.5423.0246.012-0 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL AL X 30
 1.5423.0246.013-9 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL AL X 60
 1.5423.0246.014-7 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
 1.5423.0246.015-5 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
 1.5423.0246.016-3 24 Meses
 80 MG COM REV CT BL AL AL X 10
 1.5423.0246.017-1 24 Meses
 80 MG COM REV CT BL AL AL X 30
 1.5423.0246.018-1 24 Meses
 80 MG COM REV CT BL AL AL X 60
 1.5423.0246.019-8 24 Meses
 80 MG COM REV CT BL AL AL X 200(EMB HOSP)
 1.5423.0246.020-1 24 Meses
 80 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)

GERMED FARMACEUTICA LTDA 45992062000165
 levofloxacino hemi-hidratado
 LEVOFLOXACINO 25351.053522/2005-78 12/2020
 10833 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1005660/18-2
 1.0583.0431.013-9 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 3
 1.0583.0431.014-7 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 1.0583.0431.015-5 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
 1.0583.0431.016-3 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0431.017-1 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0431.018-1 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60

[Handwritten signature and initials]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CETOCONAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Processo	25351.095417/2006-97	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/10/2006
Nome Comercial	CETOCONAZOL	Registro	143810105	Vencimento do registro	10/2026
Princípio Ativo	CETOCONAZOL			Medicamento de referência	NIZORAL
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/ML XAMP CT FR PLAS OPC X 100 ML ATIVA	1438101050011	Xampu	23/10/2006	24 meses
2	20 MG/ML XAMP CT FR PLAS OPC X 120 ML ATIVA	1438101050028	Xampu	23/10/2006	24 meses
3	20 MG/ML XAMP CT FR PLAS OPC X 240 ML ATIVA	1438101050036	Xampu	23/10/2006	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CILINON

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323688/2013-41	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	CILINON	Registro	116370098	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	AMPICILINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			ATC	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700980016	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Princípio Ativo	AMPICILINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de plástico transparente (Vidro tipo III) Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: Cimetidina

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801860011	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	CIMETIDINA				
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	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cimetidina

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037002850014	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/2000	24 meses
Princípio Ativo	CIMETIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - Cartucho (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 Eta de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	150 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 2ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037002850022	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/2000	24 meses
Princípio Ativo	CIMETIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - Cartucho (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 Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Institucional				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	150 MG/ML SOL INJ CT 120 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1037002850030	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/2000	24 meses
Princípio Ativo	CIMETIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - Cartucho (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 Eta de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Institucional				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CINARIZINA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1235201430011	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
Princípio Ativo	CINARIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	STUGERON				
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"> SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA 				
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: CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1256801500013	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO				
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)				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ciprofloxacino

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.042139/2013-72	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/05/2015
Nome Comercial	ciprofloxacino	Registro	100410153	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	2,0 MG/ML SOL INJ CT FR PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101530100	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco de plástico transparente (pvc) 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: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRA VENOSO				



QUIMICA HALLER LTDA 33036815000180
AZITROMICINA
AZITROXIL 25351.161227/2016-67
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
1970751/16-7
500 MG PÓ LIOF CT 1 FR AMP VD INC X 10 ML
500 MG PÓ LIOF CT 10 FR AMP VD INC X 10 ML
500 MG PÓ LIOF CT 25 FR AMP VD INC X 10 ML
500 MG PÓ LIOF CT 50 FR AMP VD INC X 10 ML

ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
02433631000120
SOMATROPINA
EUTROPIN 25351.727750/2011-81 06/2019
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS
DE CONSERVAÇÃO 2191768/17-0
1.3764.0132.001-9 36 Meses
4 UI PO LIOF CT 1 FA VD INC + 1 FA VD INC SOL DIL X 1
ML
1.3764.0132.002-7 36 Meses
4 UI PO LIOF CT 5 FA VD INC + 5 FA VD INC SOL DIL X 1
ML

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ 33781055000135
alfatiglicerase
BIO-MANGUINHOS ALFATIGLICERASE 25351.743440/2013-
42 08/2019
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS
DE CONSERVAÇÃO 1465689/16-2
1.1063.0137.001-0 24 Meses
200 U PÓ LIOF INJ CT FA VD INC

Laboratórios Bagó do Brasil S/A 04748181000947
ALFAEPTACOGUE ATIVADO
F7 BAGÓ 25351.622466/2017-68
10369 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO
PELA VIA DE DESENVOLVIMENTO POR
COMPARABILIDADE 2168660/17-2
1.2 MG PÓ LIOF SOL INJ IV CT FA VD TRANS + DIL FA VD
TRANS X 2,2 ML

TAKEDA PHARMA LTDA. 60397775000174
brentuximabe vedotina
ADCETRIS 25351.058806/2013-95 09/2019
1615 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DE NOVA
INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NO PAÍS 0360973/18-1
1.0639.0269.001-2 48 Meses
50 MG PÓ LIOF INJ CX 1 FA VD TRANS

NOME DA EMPRESA CNPJ
MEDICAMENTO EXPERIMENTAL NUMERO DO PROCESSO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE

ELI LILLY DO BRASIL LTDA 43.940.618/0001-44
LY3023414 25351.504646/2016-08
10750 ENSAIOS CLÍNICOS - ANUÊNCIA EM PROCESSO DO
DOSSIE DE DESENVOLVIMENTO CLÍNICO DE
MEDICAMENTO (DDCM) - SINTÉTICO 2503025/16-1

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.467, DE 7 DE JUNHO 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
Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da
Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e
produtos biológicos, ou de apresentações, conforme relação
anexa;
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a
partir da data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
NOME DO INSUMO NUMERO DO PROCESSO
ROTA
VENCIMENTO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
ASSUNTO DESCRIÇÃO

ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA 1.05170-8
CIPROFLOXACINO 25351.343590/2012-57
001
05/2023 15.1700.0270.026-6 36 Meses

10314 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS -
CANCELAMENTO DE REGISTRO POR TRANSFERÊNCIA DE
TITULARIDADE

NOVARTIS BIOCÊNCIAS S.A 1.00068-5
CLOZAPINA 25351.801709/2010-74
001
05/2022 15.0068.1079.002-1 60 Meses

10314 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS -
CANCELAMENTO DE REGISTRO POR TRANSFERÊNCIA DE
TITULARIDADE

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html,
pelo código 05312018061100031

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.468, DE 7 DE JUNHO 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
Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da
Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de
Medicamentos, conforme relação anexa;
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 dias a partir da data
de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
NOME DO INSUMO NUMERO DO PROCESSO
ROTA
VENCIMENTO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
ASSUNTO DESCRIÇÃO

HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA 1.00311-3
CIPROFLOXACINO 25351.171040/2018-13
001
05/2023 15.0311.0150.002-2 36 Meses

10320 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - TRANSFERÊNCIA
DE TITULARIDADE POR INCORPORAÇÃO DE EMPRESA

MYLAN LABORATORIOS LTDA 1.08830-7
CLOZAPINA 25351.620622/2017-56
001
05/2022 15.8830.0042.002-2 60 Meses

11211 INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS - TRANSFERÊNCIA
DE TITULARIDADE DE REGISTRO POR OPERAÇÃO
COMERCIAL

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.470, DE 7 DE JUNHO 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da
Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro de medicamento específicos e fitoterápicos sob o nº de processo constante
do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360 de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange o pedido que ainda não foi objeto de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da
Lei nº 6.360 de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo
a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou
ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º O medicamento revalidado pode ser consultado, assim como suas apresentações válidas, no link:
http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior,
de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

KRESS FARMACEUTICA LTDA
GUACOLIN 06/2023
25351.057963/2008-91 2264701/17-5
LABORATORIO QUIMICO FARMACEUTICO TIARAJU LTDA
KELP 06/2023
25351.006315/2003-62 2269014/17-0
BIONATUS LABORATÓRIO BOTÂNICO LTDA
BIOGINKGO BIONATUS 06/2023
25351.471579/2012-13 2269746/17-2
HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO S.A
ESPINHEIRA SANTA HERBARIUM 06/2023
25351.221599/2002-34 2269832/17-9
LABORATÓRIO VITALAB LTDA
BOLDOVITA 06/2023
25351.000540/2003-95 2273778/17-2
VIDORA FARMACÉUTICA LTDA
BOLDO KLEIN 07/2023
25351.221230/2008-17 2273915/17-7

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

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



COMERCIAL 1.1560.0174.031-5 24 Meses
40 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 700
(EMB HOSP)
Não informado
1980 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMEN-
TO.
COMERCIAL 1.1560.0174.032-3 24 Meses
40 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 1400
(EMB HOSP)
Não informado
1980 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMEN-
TO.
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS
S.A. 1.07817-7
OFLOXACINO
ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO
Referência - OFLOX 25351.380703/2012-55 12/2018
COMERCIAL 1.7817.0124.001-2 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML
OFLOXINO
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
CLORIDRATO DE NAFAZOLINA + SULFATO DE ZINCO
DESCONGESTIONANTES OFTALMICOS
Referência - COLIRIO MOURA BRASIL25351.418437/2012-34
12/2018
COMERCIAL 1.7817.0126.001-3 24 Meses
0,15 MG/ML + 0,30 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X
10 ML
VISOMAX
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
COMERCIAL 1.7817.0126.002-1 24 Meses
0,15 MG/ML + 0,30 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X
15 ML
VISOMAX
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
COMERCIAL 1.7817.0126.003-1 24 Meses
0,15 MG/ML + 0,30 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X
20 ML
VISOMAX
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
TOBRAMICINA
ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO
Referência - TOBREX 25351.420859/2012-56 12/2018
COMERCIAL 1.7817.0125.001-8 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML
TROMIN
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
1.00298-1
BESILATO DE CISATRACURIO
BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR
Referência - NIMBULM 25351.215614/2009-61 12/2018
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.001-3 24 Meses
2 MG/ML SOL INJ IV CT 5 AMP VD TRANS X 5 ML
CIS
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.002-1 24 Meses
2 MG/ML SOL INJ IV CX 20 AMP VD TRANS X 5 ML
CIS
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.003-1 24 Meses
2 MG/ML SOL INJ IV CT 5 AMP VD TRANS X 10 ML
CIS
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.004-8 24 Meses
2 MG/ML SOL INJ IV CX 20 AMP VD TRANS X 10 ML
CIS
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
CSL BEHRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS
LTDA 1.00151-0
FATOR VIII DE COAGULAÇÃO
FRACOES DO SANGUE OU PLASMA EXCETO GAMAGLOBU-
LINA
BERIATE P 25000.006091/92-55 12/2017
COMERCIAL 1.0151.0112.001-3 24 Meses
100 UI/ML LIOF INJ FA + DIL X 2,5 ML + EQP TRANSF + FLTR
DESC
Não informado
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
COMERCIAL 1.0151.0112.002-1 24 Meses
100 UI/ML LIOF INJ FA + DIL X 5 ML + EQP TRANSF + FLTR
DESC
Não informado
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
COMERCIAL 1.0151.0112.003-1 24 Meses
100 UI/ML LIOF INJ FA + DIL X 10 ML + EQP TRANSF + FLTR
DESC
Não informado
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
ASSISTENCIA A SAUDE 1.0151.0112.004-8 24 Meses
100 UI/ML LIOF INJ FA + DIL X 2,5 ML + EQP TRANSF + FLTR
DESC
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
COMERCIAL 1.0151.0112.005-6 24 Meses
100 UI/ML LIOF INJ FA + DIL X 10 ML + EQP TRANSF + FLTR
DESC
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.007-2 24 Meses
100 UI/ML LIOF INJ FA + DIL X 5 ML + EQP TRANSF + FLTR
DESC
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.008-0 24 Meses
100 UI/ML LIOF INJ FA + DIL X 5,0 ML + DISP TRANSF COM
FLTR
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.010-2 24 Meses
250 UI PO LIOF INJ FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM
FLTR + SER X 5 ML + EQP
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.011-0 24 Meses
500 UI PO LIOF INJ FA + DIL X 5,0 ML + DISP TRANSF COM
FLTR + SER X 5 ML + EQP
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.012-9 24 Meses
1000 UI PO LIOF INJ FA + DIL X 10,0 ML + DISP TRANSF COM
FLTR + SER X 10 ML + EQP
10388 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO MODERADA DO
PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
DIFFUXA - CHEMOBRAS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LT-
DA 1.00430-4
NIMESULIDA
ANTINFLAMATORIOS
ARFLEX RETARD 25351.177429/2011-81 05/2016
COMERCIAL 1.0430.0041.001-1 24 Meses
200 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 6
ARFLEX RETARD
10189 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE EQUIPAMENTO
COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONA-
MENTO
10201 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO MODERADA DE
EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0430.0041.002-1 24 Meses
200 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 12
Não informado
10189 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE EQUIPAMENTO
COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONA-
MENTO
10201 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO MODERADA DE
EXCIPIENTE
EMS S/A 1.00235-1
ISOTRETINOÍNA
PRODUTOS ANTI-ACNE
Referência - Roacutan 25351.159043/2008-15 12/2018
COMERCIAL 1.0235.1093.001-2 24 Meses
10MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 10
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.002-0 24 Meses
10MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 20
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.003-9 24 Meses
10MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 30
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.004-7 24 Meses
10MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 40
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.005-5 24 Meses
10MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 60
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.006-3 24 Meses
10MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 90 (EMB HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO

COMERCIAL 1.0235.1093.007-1 24 Meses
20MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 10
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.008-8 24 Meses
20MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 20
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.010-1 24 Meses
20MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 60
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.011-1 24 Meses
20MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 90 (EMB HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.012-8 24 Meses
20MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 30
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0235.1093.013-6 24 Meses
EXCLUIR APRESENTAÇÃO
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
ISOTRETINOÍNA
PRODUTOS ANTI-ACNE
Referência - Roacutan 25351.297389/2008-11 12/2018
COMERCIAL 1.0235.1094.001-8 24 Meses
10 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 10
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.002-6 24 Meses
10 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 20
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.003-4 24 Meses
10 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 30
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.004-2 24 Meses
20 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 10
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.005-0 24 Meses
20 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 20
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.006-9 24 Meses
20 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 30
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.007-7 24 Meses
10 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 40
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.008-5 24 Meses
10 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 60
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.009-3 24 Meses
10 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 90 (EMB HOSP)
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.010-7 24 Meses
20 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 40
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.011-5 24 Meses
20 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 60
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.012-3 24 Meses
20 MG CAP GEL MOLE CT BL AL/AL X 90 (EMB HOSP)
Não informado
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0235.1094.013-1 03/2016
Referência - COMTAN 25351.320982/2010-13 01/2016
COMERCIAL 1.0235.1014.001-1 24 Meses
200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20
Não informado
10142 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0235.1014.002-1 24 Meses
200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30
Não informado
10142 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0235.1014.003-8 24 Meses
200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 40
Não informado
10142 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0235.1014.004-6 24 Meses
200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60
Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102013120200027

Handwritten signature and initials.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: citrato de fentanila

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.119041/2007-02	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/10/2007
Nome Comercial	citrato de fentanila	Registro	113430151	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CITRATO DE FENTANILA			Medicamento de referência	Fentanil
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301510012	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
Princípio Ativo	CITRATO DE FENTANILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLARITROMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.023574/0071	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/12/2000
Nome Comercial	CLARITROMICINA	Registro	102350482	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	CLARITROMICINA			Medicamento de referência	KLARICID
Classe Terapêutica	MACROLIDEOS			ATC	MACROLIDEOS
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 INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023504820014	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1023504820022	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504820030	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 28 CANCELADA OU CADUCA	1023504820049	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
5	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8 CANCELADA OU CADUCA	1023504820057	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
6	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1023504820065	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses



7	250 MG COM REV CT BL AL / AL X 8 CANCELADA OU CADUCA	1023504820073	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
8	250 MG COM REV CT BL AL / AL X 12 CANCELADA OU CADUCA	1023504820081	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
9	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 CANCELADA OU CADUCA	1023504820091	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
10	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1023504820103	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
11	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023504820111	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
12	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 14 CANCELADA OU CADUCA	1023504820121	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
13	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504820138	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
14	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 28 CANCELADA OU CADUCA	1023504820146	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
15	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023504820154	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	24 meses
16	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 ATIVA	1023504820162	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	24 meses
17	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023504820170	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	24 meses
18	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 ATIVA	1023504820189	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	24 meses
19	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023504820197	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
20	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 42 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023504820200	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
21	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC) ATIVA	1023504820219	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	24 meses

22	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 42 (EMB FRAC) ATIVA	1023504820227	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	
23	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 30 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023504820235	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses
24	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 42 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023504820243	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/12/2000	36 meses



Handwritten signature or initials in the bottom right corner of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLARITROMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.021280/0140	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	09/07/2002
Nome Comercial	CLARITROMICINA	Registro	102350544	Vencimento do registro	07/2027
Princípio Ativo	CLARITROMICINA			Medicamento de referência	KLARICID
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML GRAN SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML+FR PLAS DIL X 31 ML+SER PLAS ATIVA	1023505440010	GRANULO	09/07/2002	24 meses
2	50 MG/ML GRAN SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML+FR PLAS DIL X 31 ML+SER PLAS ATIVA	1023505440029	GRANULO	09/07/2002	24 meses
3	25 MG/ML GRAN SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + SER DOS ATIVA	1023505440037	GRANULO	09/07/2002	24 meses
4	50 MG/ML GRAN SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + SER DOS ATIVA	1023505440045	GRANULO	09/07/2002	24 meses



Handwritten signature and initials in the bottom right corner of the page.



02/2024 15.7488.0006.002-5 48 Meses
 10308 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO

HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA 1.01343-0
 FOSFATO DE CLINDAMICINA 25351.574243/2015-49
 001

02/2024 15.1343.0197.002-8 36 Meses
 10308 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 1.00370-7
 AZITROMICINA DI-HIDRATADA 25351.004573/2015-84
 001

12/2022 15.0370.0707.000-2 60 Meses
 10311 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE

VALIDADE

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-5
 CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO MONOIDRATADO 25351.654452/2012-69
 001

07/2020 15.2568.0249.002-1 60 Meses
 10311 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE

VALIDADE

ACCORD FARMACÊUTICA LTDA 1.05537-7
 CISPLATINA 25351.67565/2017-60
 001

02/2024 15.5537.0070.002-6 60 Meses
 10414 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - CONCESSÃO DE REGISTRO PARA
 O INSUMO FARMACÊUTICO ATIVO PRESENTE NA COMPOSIÇÃO DO MEDICAMENTO
 IMPORTADO SEMI-ELABORADO E ACABADO.

SM EMPREENDIMENTOS FARMACÊUTICOS LTDA 1.01284-7
 METOTREXATO 25351.241184/2013-94
 001

12/2022 15.1284.0007.002-4 48 Meses
 10311 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE

VALIDADE

RESOLUÇÃO-RE Nº 287, DE 31 DE JANEIRO DE 2019

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, Substituta, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

DANIELA MARRECO CERQUEIRA

ANEXO

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

BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA 53162095000106
 SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO 25351.016767/2016-41

01/2022 1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 1152483/18-9

1.1213.0485.001-7 24 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 7
 pvdc

1.1213.0485.002-5 24 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 7
 aclar

1.1213.0485.003-3 24 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 15
 pvdc

1.1213.0485.004-1 24 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 15
 ACLAR

1.1213.0485.005-1 24 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 30
 pvdc

1.1213.0485.006-8 24 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 30
 ACLAR

1.1213.0485.007-6 24 Meses
 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 7
 ACLAR

1.1213.0485.008-4 24 Meses
 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 7
 PVDC

1.1213.0485.009-2 24 Meses
 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 15
 ACLAR

1.1213.0485.010-6 24 Meses
 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 15
 PVDC

1.1213.0485.011-4 24 Meses
 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 30
 ACLAR

1.1213.0485.012-2 24 Meses
 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 30
 PVDC

OLANZAPINA 25351.141505/2011-04 05/2022
 1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 1152658/18-1

1.1213.0443.001-8 24 Meses
 2,5 MG COM CT BL AL/AL X 7

1.1213.0443.002-6 24 Meses
 2,5 MG COM CT BL AL/AL X 15

1.1213.0443.003-4 24 Meses
 2,5 MG COM CT BL AL/AL X 30

1.1213.0443.004-2 24 Meses

2,5 MG COM CT BL AL/AL X 60

1.1213.0443.005-0 24 Meses
 2,5 MG COM CT BL AL/AL X 500

1.1213.0443.006-9 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL/AL X 7

1.1213.0443.007-7 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL/AL X 15

1.1213.0443.008-5 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL/AL X 30

1.1213.0443.009-3 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL/AL X 60

1.1213.0443.010-7 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL/AL X 500

1.1213.0443.011-5 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/AL X 7

1.1213.0443.012-3 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/AL X 15

1.1213.0443.013-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/AL X 30

1.1213.0443.014-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/AL X 60

1.1213.0443.015-8 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/AL X 500

25351.151188/2013-14 05/2020
 ISETIONATO DE HEXAMIDINA + CLORIDRATO DE TETRACAÍNA
 ISETIONATO DE HEXAMIDINA+CLORIDRATO DE TETRACAÍNA

1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0938002/18-7

1.1213.0465.001-8 18 Meses
 1 MG/ML + 0,5 MG/ML COLUT CT FR SPR VD TRANS X 30 ML

1.1213.0465.002-6 18 Meses
 1 MG/ML + 0,5 MG/ML COLUT CT FR SPR VD TRANS X 50 ML
 cloridrato de paroxetina hemi-hidratado

01/2020 1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0938961/18-0

1.1213.0352.001-3 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20

1.1213.0352.002-1 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30

1.1213.0352.003-1 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500

JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA. 59748988000114
 HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO + HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO + SIMETICONA
 MYLANTA PLUS 25351.266275/2007-30 09/2022
 1883 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0059187/19-4

1.5721.0007.001-3 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML (SBR MENTA)

1.5721.0007.002-1 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 120ML (SBR MENTA)

1.5721.0007.003-1 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 150ML (SBR MENTA)

1.5721.0007.004-8 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 240ML (SBR MENTA)

1.5721.0007.005-6 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 300ML (SBR MENTA)

1.5721.0007.006-4 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 360ML (SBR MENTA)

1.5721.0007.007-2 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML (SBR MORANGO)

1.5721.0007.008-0 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 120ML (SBR MORANGO)

1.5721.0007.009-9 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 150ML (SBR MORANGO)

1.5721.0007.010-2 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 240ML (SBR MORANGO)

1.5721.0007.011-0 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 300ML (SBR MORANGO)

1.5721.0007.012-9 24 Meses
 80MG/ML + 80MG/ML + 6MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 360ML (SBR MORANGO)

LABORATÓRIOS STIEFFEL LTDA 63064653000154
 TRETINOÍNA
 VITANOL-A 25000.002322/90 09/2020
 1990 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 1131484/18-2

1.0675.0015.010-5 24 Meses
 0,25 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G

1.0675.0015.011-3 24 Meses
 0,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G

1.0675.0015.012-1 24 Meses
 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G

CLINDAMICINA + PERÓXIDO DE BENZOÍLA
 CLINDOXYL 25351.163928/2002-15 09/2022
 1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 1130121/18-0

1.0675.0069.001-0 24 Meses
 10 MG/G + 50MG/G GEL CT BG PLAS OPC X 45G

1.0675.0069.002-9 24 Meses
 10 MG/G + 50MG/G GEL CT BG PLAS OPC X 15G

1.0675.0069.003-7 24 Meses
 10 MG/G + 50MG/G GEL CT BG PLAS OPC X 30G

BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA 53162095000106
 TARTARATO DE METOPROLOL 25351.022730/01-30 08/2021
 1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 1164304/18-8

1.1213.0268.001-7 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30

1.1213.0268.002-5 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500

1.1213.0268.003-5 07/2020
 tobramicina + dexametasona



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: clonazepam

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.211961/2008-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/04/2009
Nome Comercial	clonazepam	Registro	113430166	Vencimento do Registro	04/2029
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	riovitril
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2.5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1134301660014	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO PLASTICO OPACO GOTEJADOR OCUMETRO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL hipolabor farmacêutica ltda - 19.570.720/0007-06 - - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE 				



Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2.5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1134301660022	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO PLASTICO OPACO GOTEJADOR OCUMETRO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL • hipolabor farmacêutica ltda - 19.570.720/0007-06 - - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: clonazepam

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.417891/2016-56	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/01/2017
Nome Comercial	clonazepam	Registro	154230255	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	RIVOTRIL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1542302550014	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR 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 / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: bissulfato de clopidogrel

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Processo	25351.072021/2017-24	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/04/2017
Nome Comercial	bissulfato de clopidogrel	Registro	126750274	Vencimento do Registro	04/2027
Princípio Ativo	bissulfato de clopidogrel			Medicamento de referência	PLAVIX
Classe Terapêutica	OUTROS MEDICAMENTOS DE AÇÃO NO APARELHO CARDIOVASCULAR			ATC	OUTROS MEDICAMENTOS DE AÇÃO NO APARELHO CARDIOVASCULAR
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1267502740018	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/04/2017	24 meses
Princípio Ativo	bissulfato de clopidogrel				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				



PIROXICAM 25351.024504/2003-17 06/2019
10088 GENCERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 0010630/17-5
1.0583.0355.001-2 24 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
PIROXICAM
1.0583.0355.002-0 24 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB HOSP)
PIROXICAM
1.0583.0355.003-9 24 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15
PIROXICAM
1.0583.0355.004-7 24 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS LEIT X 10
PIROXICAM
1.0583.0355.005-5 24 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS LEIT X 15
PIROXICAM
1.0583.0355.006-3 24 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS LEIT X 450 (EMB HOSP)
PIROXICAM
BIMATOPROSTA
GLAMIGAN 25351.155054/2008-18 11/2019
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 0022778/17-1
1.0583.0676.001-8 24 Meses
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
BIMATOPROSTA
1.0583.0676.002-6 24 Meses
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3 ML
BIMATOPROSTA
1.0583.0676.003-4 24 Meses
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML
BIMATOPROSTA
1.0583.0676.004-2 24 Meses
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 7,5 ML
BIMATOPROSTA
OFLOXACINO 25351.221062/2005-17 08/2020
10833 GENCERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 2629134/16-1
1.0583.0453.001-5 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
OFLOXACINO
1.0583.0453.002-3 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML
OFLOXACINO
1.0583.0453.003-1 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML
OFLOXACINO
1.0583.0453.004-1 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 20 ML
OFLOXACINO
clordrato de ranitidina 25351.285950/2006-49 12/2021
10833 GENCERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 2594463/16-1
1.0583.0517.001-2 24 Meses
15 MG /ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED
CLORIDRATO DE RANITIDINA
1.0583.0517.002-0 24 Meses
15 MG /ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
CLORIDRATO DE RANITIDINA
1.0583.0517.003-9 24 Meses
15 MG /ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED
CLORIDRATO DE RANITIDINA
1.0583.0517.004-7 24 Meses
15 MG /ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + CP MED

CLORIDRATO DE RANITIDINA
1.0583.0517.005-5 24 Meses
15 MG /ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + CP MED
CLORIDRATO DE RANITIDINA
LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A 31673254000102
AMIDO HIDROXIETILICO
VENOFUNDIN 25351.353338/2006-14 01/2017
1882 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO 0014620/17-0
1.0085.0137.001-4 36 Meses
60 MG/ML SOL INJ CX 10 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML
AMIDO HIDROXIETILICO
1.0085.0137.003-0 36 Meses
60 MG/ML SOL INJ CX FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML
AMIDO HIDROXIETILICO
LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 05044984000126
latanoprost + maleato de timolol 25351.079874/2008-04 10/2019
10088 GENCERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 0016487/17-9
1.6773.0124.001-0 24 Meses
0,05 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
LATANOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
OFLOXACINO 25351.669383/2010-05 08/2020
10833 GENCERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 2629131/16-0
1.6773.0240.001-1 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
OFLOXACINO
1.6773.0240.002-1 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML
OFLOXACINO
1.6773.0240.003-8 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML
OFLOXACINO
1.6773.0240.004-6 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 20 ML
OFLOXACINO
MALEATO DE TIMOLOL 25351.677914/2010-48 08/2020
10088 GENCERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 0016927/17-7
1.6773.0292.006-6 24 Meses
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 2 ML
MALEATO DE TIMOLOL
1.6773.0292.007-4 24 Meses
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 2,5 ML
MALEATO DE TIMOLOL
1.6773.0292.008-2 24 Meses
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 3 ML
MALEATO DE TIMOLOL
1.6773.0292.009-0 24 Meses
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
MALEATO DE TIMOLOL
1.6773.0292.010-4 24 Meses
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML
MALEATO DE TIMOLOL
MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA 10588595000797
FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL
OSTEONUTRI 25351.696230/2014-49 09/2016
1373 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 2602745/16-3
1.8326.0036.001-0 24 Meses

600 MG + 400 UJ COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8
FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL
1.8326.0036.002-9 24 Meses
600 MG + 400 UJ COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL
1.8326.0036.006-1 24 Meses
600 MG + 400 UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 8
FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL
1.8326.0036.007-1 24 Meses
600 MG + 400 UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 15
FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL
1.8326.0036.010-1 24 Meses
600 MG + 400 UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 75
FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL
MERCCK S/A 33069212000184
CLORETO DE SÓDIO + CITRATO DE POTÁSSIO MONOIDRATADO + CITRATO DE SÓDIO DIHIDRATADO + GLICOSE FLORALYTE 25351.169146/2006-13 11/2021
1373 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 2604471/16-4
1.0089.0336.014-5 24 Meses
71,3 MG/G + 75,5 MG/G + 34,25 MG/G + 794,83 MG/G PO SOL EXT CT 4 ENV ALU POLIET X 7,15 G (SABOR GUARANA)
CLORETO DE SÓDIO + CITRATO DE POTÁSSIO MONOIDRATADO + CITRATO DE SÓDIO DIHIDRATADO + GLICOSE
NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A 72593791000111
TELMISARTANA 25351.500748/2011-35 05/2017
10833 GENCERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 2594636/16-6
1.2675.0158.001-7 24 Meses
40 MG COM CT BL AL AL X 10
TELMISARTANA
1.2675.0158.002-5 24 Meses
40 MG COM CT BL AL AL X 14
TELMISARTANA
1.2675.0158.003-3 24 Meses
40 MG COM CT BL AL AL X 20
TELMISARTANA
1.2675.0158.004-1 24 Meses
40 MG COM CT BL AL AL X 28
TELMISARTANA
1.2675.0158.005-1 24 Meses
40 MG COM CT BL AL AL X 30
TELMISARTANA
1.2675.0158.006-8 24 Meses
40 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB HOSP)
TELMISARTANA
1.2675.0158.007-6 24 Meses
40 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
TELMISARTANA
1.2675.0158.008-4 24 Meses
80 MG COM CT BL AL AL X 10
TELMISARTANA
1.2675.0158.009-2 24 Meses
80 MG COM CT BL AL AL X 14
TELMISARTANA
1.2675.0158.010-6 24 Meses
80 MG COM CT BL AL AL X 20
TELMISARTANA
1.2675.0158.011-4 24 Meses
80 MG COM CT BL AL AL X 28
TELMISARTANA
1.2675.0158.012-2 24 Meses
80 MG COM CT BL AL AL X 30
TELMISARTANA
1.2675.0158.013-0 24 Meses
80 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB HOSP)
TELMISARTANA
1.2675.0158.014-9 24 Meses
80 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
TELMISARTANA

RESOLUÇÃO - RE Nº 104, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos, insumos farmacêuticos ativos (IFAs) sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO


Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do registro
ACTELION PHARMACEUTICALS DO BRASIL LTDA	25351216572200572	Zavesca	2102427168	01/2022
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	250000188009425	Entocort	1782060160	01/2022
BAYER S.A.	25351093120200859	Yaz	1954058162	01/2022
BIOI AB SANUS FARMACÉUTICA LTDA	253510234490160	Ictus	976514162	01/2022
BRASILAB FARMACIA INDUSTRIA E FARMACÉUTICA S.A.	25351566043001114	Venopristona	1840398162	01/2022
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA	250000354069631	Clopidin	1970711168	01/2022
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	25351890887201130	Jettinet	2825200168	01/2022
JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA	253510236400184	ganaclovir sodico	949832162	01/2022
Laboratórios Bago do Brasil S/A	25351442669200881	Daktarin Gel Oral	520535165	01/2022
LABORATÓRIOS FERRING LTDA	25351265753201051	Targus	1893790160	01/2022
LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA	25351349835200529	Gonapeptyl Daily	1366427161	01/2022
	25351466110200502	Procoralan	1718949167	01/2022

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017011600025

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

Handwritten signature and initials.

Detalhe do Produto: CLONIDIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.035406/9631	Categoria Regulatória		Data do registro	13/01/1997
Nome Comercial	CLONIDIN	Registro	102980193	Vencimento do Registro	01/2022
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLONIDINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Handwritten signature and initials





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLONIDIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51
Processo	25000.035406/9631	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	CLONIDIN	Registro	102980193
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLONIDINA		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer6bcuAO7tzCIH1uYS3VxTcBHjH81t7EjzIfiT27NnqNO

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MCG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029801930018	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLONIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	-				
Destinação					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	150 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029801930026	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLONIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA EPIDURAL INTRAMUSCULAR INTRATECAL				



Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	150 MCG/ML SOL INJ CX 25 EST X AMP VD AMB X 1 ML (EMB. HOSP.) ATIVA	1029801930034	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLONIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - ESTOJO DE PLASTICO 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA EPIDURAL INTRAMUSCULAR INTRATECAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				





Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	150 MCG/ML SOL INJ CX 30 EST X AMP VD AMB X 1 ML (EMB. HOSP.) ATIVA	1029801930069	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLONIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - ESTOJO DE PLASTICO 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA EPIDURAL INTRAMUSCULAR INTRATECAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	-				
Apresentação fracionada	Não				

Voltar



Handwritten signature
5/5



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: JP GLICOFISIOLÓGICO

Nome da Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25992.007761/67	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	11/12/1979
Nome Comercial	JP GLICOFISIOLÓGICO	Registro	104910019	Vencimento do Registro	04/2025
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE			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	9 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100190136	SUSPENSAO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO GLICOSE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO INCOLOR 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	INTRAVENOSA				

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 <input type="checkbox"/> 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: CLORETO DE POTASSIO

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	19,1% SOL INJ IV CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200010015	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE POTÁSSIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Samtec Biotecnologia Limitada CNPJ: - 04.459.117/0001-99 Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLORETO DE SÓDIO JP FISIOLÓGICO

Nome da Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25351.024207/2016-71	Categoria Regulatória		Data do registro	26/03/2018
Nome Comercial	CLORETO DE SÓDIO JP FISIOLÓGICO	Registro	104910070	Vencimento do Registro	03/2023
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	SOLUÇÕES QUE AJUSTAM O BALANÇO ELETROLÍTICO			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100700010	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2018	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO				
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 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NASOJET 3H

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	30MG/ML SOL SPR NAS CT FR PLAS AMB SPR X 50 ML ATIVA	1384100720019	Solução	23/12/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	30 MG/ML SOL AER NAS CT FR AL X 100ML ATIVA	1384100720027	Solução	23/12/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	30 MG/ML SOL SPR NAS CX 50 FR PLAS AMB SPR X 50ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100720035	Solução	23/12/2019	24 meses

Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - Frasco de plástico âmbar• Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.ACNPJ: - 02.456.955/0001-83Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASILEtapas de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	-
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



A handwritten signature in black ink, consisting of a stylized letter 'D' followed by a cursive flourish.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: SUCCINIL COLIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.019083/9421	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/04/1996
Nome Comercial	SUCCINIL COLIN	Registro	104970206	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	CLORETO DE SUXAMETÔNIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR			ATC	BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF INJ CX FA VD AMB CANCELADA OU CADUCA	1049702060011	PO LIOFILO INJETAVEL	07/06/2001	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SUXAMETÔNIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	-				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMBROXOL

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP ATIVA	1108500390018	XAROPE	31/08/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	6MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 100ML + 60 COP ATIVA	1108500390026	XAROPE	31/08/2009	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE AMBROXOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLORPROMAZ

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT ENV AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1049701550013	COMPRIMIDO SIMPLES	26/03/2001	24 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: COLCHICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.404906/2012-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/06/2013
Nome Comercial	COLCHICINA	Registro	154230203	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	COLCHICINA			Medicamento de referência	COLCHIS
Classe Terapêutica	ANTIGOTOSOS			ATC	ANTIGOTOSOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 ATIVA	1542302030010	COMPRIMIDO SIMPLES	03/06/2013	24 meses
Princípio Ativo	COLCHICINA				
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: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: VITDERA D3

Nome da Empresa Detentora do Registro	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Processo	25351.138597/2019-23	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	11/05/2020
Nome Comercial	VITDERA D3	Registro	103920198	Vencimento do registro	05/2030
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica				ATC	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	7000UI COM REV BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA	1039201980011	Comprimido Revestido	11/05/2020	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (pvc 90 cristal 247x0,25 mm/alumínio 237mm) Secundária - Cartucho (cart. vitdera d3 7.000ui com rev c/4) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				