

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: COMPLEXO B MEDQUÍMICA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	<b>CNPJ</b>	17.875.154/0001-20	<b>Autorização</b>	1.00.917-8
<b>Processo</b>	25351.442684/2007-49	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	14/04/2008
<b>Nome Comercial</b>	COMPLEXO B MEDQUÍMICA	<b>Registro</b>	109170072	<b>Vencimento do Registro</b>	08/2023
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, DEXPANTENOL, NICOTINAMIDA, RIBOFLAVINA, fosfato sódico de riboflavina, ÁCIDO PANTOTÊNICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	COM REV CT FR PLAS OPC X 20 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1091700720013	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	COM REV CT FR PLAS OPC X 50 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1091700720021	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	COM REV CT FR PLAS OPC X 100 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1091700720031	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	(1 + 0,55 + 0,4 + 4 + 0,5) MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML <b>ATIVA</b>	1091700720048	SOLUÇÃO ORAL	14/04/2008	24 meses
5	(1 + 0,55 + 0,4 + 4 + 0,5) MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1091700720056	SOLUÇÃO ORAL	14/04/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TIAMINA fosfato sódico de riboflavina CLORIDRATO DE PIRIDOXINA NICOTINAMIDA DEXPANTENOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 17.875.154/0003-91 - JUIZ DE FORA - MG - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade



6	COM REV CT FR PLAS AMB X 20 <b>ATIVA</b>	1091700720064	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
7	COM REV CT FR PLAS AMB X 50 <b>ATIVA</b>	1091700720072	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	COM REV CT FR PLAS AMB X 100 <b>ATIVA</b>	1091700720080	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
9	COM REV CT FR VD AMB X 20 <b>ATIVA</b>	1091700720099	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
10	COM REV CT FR VD AMB X 50 <b>ATIVA</b>	1091700720102	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
11	COM REV CT FR VD AMB X 100 <b>ATIVA</b>	1091700720110	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	ORIGINAL TEXTIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA		
<b>CNPJ</b>	11.018.913/0001-51	<b>Autorização</b>	8.06.039-1
<b>Produto</b>	COMPRESSA DE GAZE - ORIGINAL TEXTIL		

## Modelo Produto Médico

7,5 X 7,5 CM

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

<b>Nome Técnico</b>	Compressas
<b>Registro</b>	80603919002
<b>Processo</b>	25351.344377/2010-69
<b>Fabricante Legal</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: ORIGINAL TEXTIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - BRASIL</li> </ul>
<b>Classificação de Risco</b>	I - BAIXO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: CORONAR

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	49.475.833/0001-06	<b>Autorização</b>	1.00.974-4
<b>Processo</b>	25000.012785/9925	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	22/06/1999
<b>Nome Comercial</b>	CORONAR	<b>Registro</b>	109740091	<b>Vencimento do registro</b>	06/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CROSPROVIDONA, MONONITRATO DE ISOSSORBIDA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	VASODILATADORES			<b>ATC</b>	VASODILATADORES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1097400910010	COMPRIMIDO SIMPLES	22/06/1999	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0001-06</li> <li><b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	CASEX IND DE PLAST PRODS MEDICOS HOSPITALARES LTDA		
<b>CNPJ</b>	78.746.773/0001-09	<b>Autorização</b>	1.02.223-2
<b>Produto</b>	ACT CARBON AG - CURATIVO DE CARVAO ATIVADO E PRATA		

## Modelo Produto Médico

AG609 - 6,5x9,5cm; AG1010 - 10,5x10,5cm; AG1019 - 10,5x19cm.

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

<b>Nome Técnico</b>	Curativo
<b>Registro</b>	10222320009
<b>Processo</b>	25351.458425/2006-59
<b>Fabricante Legal</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: CASEX IND DE PLAST PRODS MEDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL</li> </ul>
<b>Classificação de Risco</b>	III - ALTO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	30/07/2027

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DESLANOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	<b>CNPJ</b>	60.665.981/0001-18	<b>Autorização</b>	1.00.497-7
<b>Processo</b>	25000.024046/9797	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	13/11/2002
<b>Nome Comercial</b>	DESLANOL	<b>Registro</b>	104971229	<b>Vencimento do registro</b>	11/2027
<b>Princípio Ativo</b>	DESLANOSÍDEO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOSÍDEOS CARDIACOS			<b>ATC</b>	GLICOSÍDEOS CARDIACOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,2 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 2 ML <b>ATIVA</b>	1049712290018	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/11/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DESLANOSÍDEO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A <b>CNPJ:</b> - 60.665.981/0005-41 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li><b>Fabricante:</b> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. <b>CNPJ:</b> - 19.426.695/0001-04 <b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> </ul>				



<b>Via de Administração</b>	-
<b>Conservação</b>	-
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DEXAGLOS

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BELFAR LTDA	<b>CNPJ</b>	18.324.343/0001-77	<b>Autorização</b>	1.00.571-1
<b>Processo</b>	25001.011198/84	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	08/07/2002
<b>Nome Comercial</b>	DEXAGLOS	<b>Registro</b>	105710038	<b>Vencimento do registro</b>	01/2025
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SODICO DE DEXAMETASONA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES			<b>ATC</b>	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1057100380011	CREME DERMATOLOGICO	08/07/2002	36 meses
2	0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 100 ML <b>ATIVA</b>	1057100380025	ELIXIR	08/07/2002	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SODICO DE DEXAMETASONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BELFAR LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 18.324.343/0001-77</li> <li><b>Endereço:</b> BELO HORIZONTE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	0,5 MG COM CX CT STR X 20 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1057100380033	COMPRIMIDO SIMPLES	08/07/2002	36 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ACETATO DE DEXAMETASONA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801260012	CREME DERMATOLOGICO	11/07/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ACETATO DE DEXAMETASONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	TOPICO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: DEXAGREEN

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	33.408.105/0001-33	<b>Autorização</b>	1.02.019-0
<b>Processo</b>	25000.012862/9206	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	02/08/1994
<b>Nome Comercial</b>	DEXAGREEN	<b>Registro</b>	120190022	<b>Vencimento do registro</b>	08/2029
<b>Princípio Ativo</b>	ACETATO DE DEXAMETASONA, CERA AUTO EMULSIONANTE			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			<b>ATC</b>	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>	-	<b>Bula do Profissional</b>	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G <b>ATIVA</b>	1201900220011	CREME DERMATOLOGICO	07/06/2001	36 meses
2	1 MG/G CREM DERM CT 50 BG AL X 10 G (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1201900220021	CREME DERMATOLOGICO	02/08/1994	36 meses
3	1 MG/G CREM DERM CT 100 BG AL X 10 G (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1201900220038	CREME DERMATOLOGICO	02/08/1994	36 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: dexametasona

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

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,1 MG/ML ELX CT FR PET AMB X 100 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1108500350016	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
2	0,1 MG/ML ELX CX 60 FR PET AMB X 100 ML + 60 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500350024	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
3	0,1 MG/ML ELX CX 100 FR PET AMB X 100 ML + 100 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500350032	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
4	0,1 MG/ML ELX CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1108500350040	ELIXIR	03/12/2007	24 meses
5	0,1 MG/ML ELX CX 60 FR PET AMB X 120 ML + 60 CP MED <b>ATIVA</b>	1108500350059	ELIXIR	03/12/2007	24 meses

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.185999/2002-79	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/10/2002
<b>Nome Comercial</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA	<b>Registro</b>	125680058	<b>Vencimento do Registro</b>	10/2027
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA			<b>Medicamento de referência</b>	POLARAMINE
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			<b>ATC</b>	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800580013	SOLUÇÃO ORAL	24/10/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SANTIAZEPAM

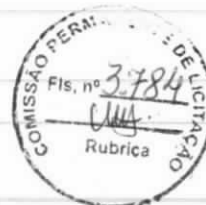


<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	<b>CNPJ</b>	04.099.395/0001-82	<b>Autorização</b>	
<b>Processo</b>	25001.004147/85	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	31/05/2001
<b>Nome Comercial</b>	SANTIAZEPAM	<b>Registro</b>	101860019	<b>Vencimento do registro</b>	05/2028
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANSIOLITICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANSIOLITICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1018600190011	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/05/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: DICLOFENACO RESINATO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	1FARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	48.113.906/0001-49	<b>Autorização</b>	1.00.481-0
<b>Processo</b>	25351.741347/2014-61	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	26/10/2015
<b>Nome Comercial</b>	DICLOFENACO RESINATO	<b>Registro</b>	104810102	<b>Vencimento do Registro</b>	10/2025
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO RESINATO			<b>Medicamento de referência</b>	Cataflam
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS			<b>ATC</b>	ANTINFLAMATORIOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	15 MG/ML SUS OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1048101020015	SUSPENSAO ORAL	26/10/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO RESINATO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	15 MG/ML SUS OR CT 50 FR GOT PLAS OPC X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1048101020023	SUSPENSAO ORAL	26/10/2015	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: DICLOFENACO SÓDICO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	<b>CNPJ</b>	60.665.981/0001-18	<b>Autorização</b>	1.00.497-7
<b>Processo</b>	25351.213100/2002-15	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/02/2003
<b>Nome Comercial</b>	DICLOFENACO SÓDICO	<b>Registro</b>	104971250	<b>Vencimento do registro</b>	02/2028
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO SÓDICO			<b>Medicamento de referência</b>	VOLTAREN
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS			<b>ATC</b>	ANTINFLAMATORIOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CT 5 AMP VD TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049712500012	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2003	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO SÓDICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Secundária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A <b>CNPJ:</b> - 60.665.981/0005-41 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Eta de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li><b>Fabricante:</b> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. <b>CNPJ:</b> - 19.426.695/0001-04 <b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL <b>Eta de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> </ul>				



<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	25 MG/ML SOL INJ IM CT 50 AMP VD TRANS X 3 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1049712500020	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2003	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO SÓDICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Secundária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A <b>CNPJ:</b> - 60.665.981/0005-41 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Eta de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li><b>Fabricante:</b> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. <b>CNPJ:</b> - 19.426.695/0001-04 <b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL <b>Eta de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não



## Detalhe do Produto: Digoxina

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590011	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DIGOXINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				



<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.501.297/0001-02</li> <li><b>Endereço:</b> LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	0,25 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590021	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DIGOXINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				



<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.501.297/0001-02</li> <li><b>Endereço:</b> LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590038	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DIGOXINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

*Handwritten mark*

*Handwritten mark*





<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.501.297/0001-02</li> <li><b>Endereço:</b> LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

CLM

Ø





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DIMORF

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25000.016041/88	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	24/02/1989
<b>Nome Comercial</b>	DIMORF	<b>Registro</b>	102980097	<b>Vencimento do registro</b>	02/2029
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NARCOTICOS			<b>ATC</b>	ANALGESICOS NARCOTICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT FR VD AMB X 50 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1029800970016	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0001-51</li> <li><b>Endereço:</b> ITAPIRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DIPIFARMA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	<b>CNPJ</b>	06.628.333/0001-46	<b>Autorização</b>	1.01.085-1
<b>Processo</b>	25351.023133/0013	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	26/03/2001
<b>Nome Comercial</b>	DIPIFARMA	<b>Registro</b>	110850018	<b>Vencimento do registro</b>	03/2026
<b>Princípio Ativo</b>	DIPIRONA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			<b>ATC</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML <b>ATIVA</b>	1108500180013	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
2	500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1108500180021	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/07/2002	24 meses
4	500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1108500180048	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: DIPIRONA SODICA

<b>Nome da Empresa</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Nome Comercial</b>	DIPIRONA SODICA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
<b>Registro</b>	125680041		
<b>Processo</b>	25351.037743/01-95		
<b>Vencimento do Registro</b>	01/2022		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB MULT)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	28/01/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800410010
<b>Princípio Ativo</b>	DIPIRONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB MULT)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	28/01/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800410029
<b>Princípio Ativo</b>	DIPIRONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DIPIRONA SÓDICA

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

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 10 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1108500300019	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 06.628.333/0001-46</li> <li><b>Endereço:</b> BARBALHA - CE - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Cloridrato de Dobutamina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	<b>CNPJ</b>	17.174.657/0001-78	<b>Autorização</b>	1.00.387-7
<b>Processo</b>	25351.072824/2006-26	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	22/05/2006
<b>Nome Comercial</b>	Cloridrato de Dobutamina	<b>Registro</b>	103870057	<b>Vencimento do registro</b>	05/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA			<b>Medicamento de referência</b>	Dobutrex
<b>Classe Terapêutica</b>	MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO			<b>ATC</b>	MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB 20 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1038700570015	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/05/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 17.174.657/0001-78</li> <li><b>Endereço:</b> RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	-
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: DOBUTREX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	<b>CNPJ</b>	05.439.635/0001-03	<b>Autorização</b>	1.05.562-2
<b>Processo</b>	25351.065607/2004-18	<b>Categoria Regulatória</b>	Novo	<b>Data do registro</b>	14/06/2004
<b>Nome Comercial</b>	DOBUTREX	<b>Registro</b>	155620008	<b>Vencimento do registro</b>	06/2025
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA			<b>Medicamento de referência</b>	DOBUTREX
<b>Classe Terapêutica</b>	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUÇÃO			<b>ATC</b>	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUÇÃO
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1556200080019	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/06/2004	18 meses
2	250 MG SOL INJ CT AMP VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1556200080027	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/06/2004	18 meses
3	250 MG SOL INJ CT 10 AMP VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1556200080035	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/06/2004	18 meses
4	250 MG SOL INJ CT 20 AMP VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1556200080043	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/06/2004	18 meses
5	250 MG SOL INJ CT 30 AMP VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1556200080051	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/06/2004	18 meses
6	250 MG SOL INJ CT 40 AMP VD TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1556200080061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/06/2004	18 meses





*Handwritten mark*

*Handwritten mark*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: DORMEC

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA	<b>CNPJ</b>	08.055.634/0001-53	<b>Autorização</b>	1.04.259-0
<b>Processo</b>	25000.032855/9961	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	22/01/2001
<b>Nome Comercial</b>	DORMEC	<b>Registro</b>	142590006	<b>Vencimento do registro</b>	01/2026
<b>Princípio Ativo</b>	ACIDO ACETILSALICILICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			<b>ATC</b>	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 10 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1425900060014	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
2	500 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 20 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1425900060022	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Dramin B6 DL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	TAKEDA PHARMA LTDA.	<b>CNPJ</b>	60.397.775/0001-74	<b>Autorização</b>	1.00.639-8
<b>Processo</b>	25351.025308/2006-11	<b>Categoria Regulatória</b>	Novo	<b>Data do registro</b>	08/07/1964
<b>Nome Comercial</b>	Dramin B6 DL	<b>Registro</b>	106390241	<b>Vencimento do registro</b>	08/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, DIMENIDRINATO, FRUTOSE, GLICOSE			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			<b>ATC</b>	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3 MG/ML + 5 MG/ML + 100 MG/ML + 100 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD AMB X 10ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1063902410011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/07/1964	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA GLICOSE FRUTOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ( )</li> </ul>				

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA		
<b>CNPJ</b>	47.193.115/0001-03	<b>Autorização</b>	1.02.296-5
<b>Produto</b>	DRENO DE PENROSE WALTEX		

## Modelo Produto Médico

n° 3 - 60mm

n° 1 - 20mm

n° 2 - 40mm

n° 4 - 80mm

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

<b>Nome Técnico</b>	Drenos
<b>Registro</b>	10229650042
<b>Processo</b>	25351.310722/2005-33
<b>Fabricante Legal</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA - BRASIL</li> </ul>
<b>Classificação de Risco</b>	II - MEDIO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: SANVAPRESS

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT STR AL AL X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1071401410016	COMPRIMIDO SIMPLES	03/01/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - 61.068.755/0001-12 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: Enoxalow

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	58.430.828/0001-60	<b>Autorização</b>	1.01.637-7
<b>Processo</b>	25351.367708/2005-10	<b>Categoria Regulatória</b>	Biológico	<b>Data do registro</b>	02/02/2009
<b>Nome Comercial</b>	Enoxalow	<b>Registro</b>	116370071	<b>Vencimento do registro</b>	02/2029
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTITROMBOTICO			<b>ATC</b>	ANTITROMBOTICO
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL. INJ. CX 1 SER VD INC. X 0,2 ML <b>ATIVA</b>	1163700710019	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/2009	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BLAU FARMACÊUTICA S.A.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 58.430.828/0005-93</li> <li><b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: CLEXANE

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

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

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

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: EPILENIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	49.475.833/0001-06	<b>Autorização</b>	1.00.974-4
<b>Processo</b>	25991.010367/79	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	29/12/2000
<b>Nome Comercial</b>	EPILENIL	<b>Registro</b>	109740046	<b>Vencimento do registro</b>	02/2025
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódlo, ÁCIDO VALPRÓICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG/5 ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1097400460015	XAROPE	29/12/2000	24 meses
2	250 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 25 <b>ATIVA</b>	1097400460023	Cápsula Mole	29/12/2000	24 meses
3	250 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 100 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1097400460031	CAPSULA GELATINOSA MOLE	29/12/2000	24 meses
4	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1097400460041	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
5	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1097400460058	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
6	300 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1097400460066	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses



7	300 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1097400460074	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
8	300 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460082	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
9	300 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460090	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
10	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097400460104	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
11	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1097400460112	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
12	576 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 CANCELADA OU CADUCA	1097400460120	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
13	576 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1097400460139	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
14	576 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460147	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
15	576 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460155	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: ADREN

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25001.001416/86	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	16/07/2001
<b>Nome Comercial</b>	ADREN	<b>Registro</b>	113430001	<b>Vencimento do Registro</b>	06/2028
<b>Princípio Ativo</b>	EPINEFRINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO			<b>ATC</b>	MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134300010016	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/07/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	EPINEFRINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				



<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	1 MG/ML SOL INJ CX 10 EST 10 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134300010024	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/07/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	EPINEFRINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



*Handwritten signature*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: Fenitoína

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.039387/2005-58	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	30/05/2005
<b>Nome Comercial</b>	Fenitoína	<b>Registro</b>	103700473	<b>Vencimento do Registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	FENITOÍNA			<b>Medicamento de referência</b>	Hidantal
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20 <b>ATIVA</b>	1037004730016	COMPRIMIDO SIMPLES	30/05/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FENITOÍNA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO COLORIDO				
<b>Local de Fabricação</b>	• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: FENITOÍNA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.002460/2015-76	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	30/01/2017
<b>Nome Comercial</b>	FENITOÍNA	<b>Registro</b>	113430193	<b>Vencimento do registro</b>	01/2027
<b>Princípio Ativo</b>	FENITOÍNA			<b>Medicamento de referência</b>	Hidantal
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25 <b>ATIVA</b>	1134301930011	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FENITOÍNA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: FENITOINA SODICA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25351.807813/2016-19	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	16/01/2017
<b>Nome Comercial</b>	FENITOINA SODICA	<b>Registro</b>	102980446	<b>Vencimento do registro</b>	01/2027
<b>Princípio Ativo</b>	FENITOÍNA SÓDICA			<b>Medicamento de referência</b>	HIDANTAL
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>	-	<b>Bula do Profissional</b>	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 10 AMP VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1029804460012	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FENITOÍNA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0008-28</li> <li><b>Endereço:</b> SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: FENOCRIS

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25992.015475/73	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	13/01/1997
<b>Nome Comercial</b>	FENOCRIS	<b>Registro</b>	102980016	<b>Vencimento do registro</b>	10/2028
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL, FENOBARBITAL SÓDICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029800160014	Comprimido	14/06/1999	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0001-51</li> <li><b>Endereço:</b> ITAPIRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: FENOBARBITAL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.004616/2011-19	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	17/08/2015
<b>Nome Comercial</b>	FENOBARBITAL	<b>Registro</b>	103700640	<b>Vencimento do registro</b>	08/2025
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL, FENOBARBITAL SÓDICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS X 20 <b>ATIVA</b>	1037006400013	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: FENOCRIS

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25992.015475/73	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	13/01/1997
<b>Nome Comercial</b>	FENOCRIS	<b>Registro</b>	102980016	<b>Vencimento do registro</b>	10/2028
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL, FENOBARBITAL SÓDICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	ANTICONVULSIVANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029800160014	Comprimido	14/06/1999	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0001-51</li> <li><b>Endereço:</b> ITAPIRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: Bromidrato de Fenoterol

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.182098/2008-11	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	12/01/2009
<b>Nome Comercial</b>	Bromidrato de Fenoterol	<b>Registro</b>	113430164	<b>Vencimento do registro</b>	01/2029
<b>Princípio Ativo</b>	BROMIDRATO DE FENOTEROL			<b>Medicamento de referência</b>	Berotec
<b>Classe Terapêutica</b>	BRONCODILADORES			<b>ATC</b>	BRONCODILADORE
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20ML <b>ATIVA</b>	1134301640013	SOLUÇÃO ORAL	12/01/2009	24 meses
2	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20ML <b>ATIVA</b>	1134301640021	SOLUÇÃO ORAL	12/01/2009	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BROMIDRATO DE FENOTEROL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Fabricante:</b> HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA</li></ul> <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0001-10 <b>Endereço:</b> SABARÁ - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b>	
<b>Via de Administração</b>	ORAL	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Tarja</b>	-	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	



FABRICANTE : ZIMMER, INC. - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
DISTRIBUIDOR : ZIMMER, INC. - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
5880-20-12; 5880-20-14; 5880-20-17; 5880-20-20; 5880-20-23;

80009 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico Nacional
ANTEIS DO BRASIL IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA 8.09531-8
Solução para Preenchimento Intradermico 25351.246333/2015-18

2517-06-000 - Haste Biomec 1 6 mm com apoio - não cimentada;
2517-07-000 - Haste Biomec 1 7 mm com apoio - não cimentada;
2517-08-000 - Haste Biomec 1 8 mm com apoio - não cimentada;

CLASSE : III 80245480029
8032 - MATERIAL - Revalidação de Registro de Família
WRIGHT MEDICAL BRASIL LTDA 8.04913-6
Enxerto Osseo 25351.357414/2015-98

ASTROMED INDUSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS FLEXIVEIS LTDA EPP 8.08557-2
Embalagem para Esterilização 25351.877186/2016-03
PAPEL GRAU CIRURGICO
FABRICANTE : ASTROMED INDUSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS FLEXIVEIS LTDA EPP - BRASIL

CLASSE : III 80523020048
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico Importado
BMR MEDICAL LTDA - EPP 8.02998-8
Protetores (ocular, de mamilo e outras partes do) 25351.826189/2016-27

RESOLUÇÃO - RE Nº 526, DE 3 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 15 de outubro de 2015, da Presidente da República, publicado no DOU de 16 de outubro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 54 e no inciso VIII do art. 121 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, resolve:

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

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NOME TÉCNICO NUMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
LOCAL DE FABRICAÇÃO
MODELO(S) DO PRODUTO
CLASSE REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES)
AMERICAN INSTRUMENTS EIRELI - EPP 8.02511-4

80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico Importado
BIOMECAÂNICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS ORTOPÉDICOS LTDA 8.01285-8
Haste modular para artroplastia de quadril 25351.593811/2015-75
Família de Prótese para Artroplastia de Quadril
FABRICANTE : BIOMECAÂNICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS ORTOPÉDICOS LTDA - BRASIL

CLASSE : III 80475510108
8056 - EQUIPAMENTO - Registro de Famílias de Equipamentos Nacionais, de Médio e Pequeno Portes
EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - ME8.01175-8

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/anvisa/licitacao.html, pelo código 10102016030700094

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

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	Shalon Fios Cirurgicos Ltda		
<b>CNPJ</b>	33.348.467/0001-86	<b>Autorização</b>	1.02.434-1
<b>Produto</b>	FIO DE SUTURA NYLON SHALON		

**ⓘ** MEDIDA CAUTELAR

## Modelo Produto Médico

N2254P;

N2253P;

N2252P;

N2250P;

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

<b>Nome Técnico</b>	Fio de Sutura
<b>Registro</b>	10243410031
<b>Processo</b>	25351.150666/2009-90
<b>Fabricante Legal</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: Shalon Fios Cirurgicos Ltda - BRASIL</li></ul>
<b>Classificação de Risco</b>	IV - MÁXIMO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	26/10/2024

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	Shalon Fios Cirurgicos Ltda		
<b>CNPJ</b>	33.348.467/0001-86	<b>Autorização</b>	1.02.434-1
<b>Produto</b>	FIO DE SUTURA NYLON SHALON		

MEDIDA CAUTELAR

## Modelo Produto Médico

N2254P;

N2253P;

N2252P;

N2250P;

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

<b>Nome Técnico</b>	Fio de Sutura
<b>Registro</b>	10243410031
<b>Processo</b>	25351.150666/2009-90
<b>Fabricante Legal</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: Shalon Fios Cirurgicos Ltda - BRASIL</li> </ul>
<b>Classificação de Risco</b>	IV - MÁXIMO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	26/10/2024

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	Shalon Fios Cirurgicos Ltda		
<b>CNPJ</b>	33.348.467/0001-86	<b>Autorização</b>	1.02.434-1
<b>Produto</b>	FIO DE SUTURA CATGUT CROMADO - SHALON		

MEDIDA CAUTELAR

## Modelo Produto Médico

C5107; C5106; C5105; C5104; C5103; C5102; C5101; C5100; C5120; C5130; C5140; C5150; C5160; C5170; C5180; C5190; C5110; C4107; C4106; C4105; C4104; C4103; C4102; C4101; C4100; C4120; C4130; C4140; C4150; C4160; C4170; C4180; C4190; C4110; C3107; C3106; C3105; C3104; C3103; C3102; C3101; C3100; C3120; C3130; C3140; C3150; C3160; C3170; C3180; C3190; C3110; C9107; C9106; C9105; C9104; C9103; C9102; C9101; C9100; C9120; C9130; C9140; C9150; C9160; C9170; C9180; C9190; C9110; C1107; C1106; C1105; C1104; C1103; C1102; C1101; C1100; C1120; C1130; C1140; C1150; C1160; C1170; C1180; C1190; C1110; C2107; C2106; C2105; C2104; C2103; C2102; C2101; C2100; C2120; C2130; C2140; C2150; C2160; C2170; C2180; C2190; C2110.

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

<b>Nome Técnico</b>	Fio de Sutura
<b>Registro</b>	10243410020
<b>Processo</b>	25351.065245/2003-84
<b>Fabricante Legal</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: Shalon Fios Cirurgicos Ltda - BRASIL</li> </ul>
<b>Classificação de Risco</b>	IV - MÁXIMO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	09/02/2025

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	Sicad do Brasil Fitas Auto-Adesivas Ltda		
<b>CNPJ</b>	02.485.346/0001-52	<b>Autorização</b>	8.00.660-6
<b>Produto</b>	FITA ADESIVA HOSPITALAR EUROCEL MSK 6141		

## Modelo Produto Médico

16 MM X 50 M

19MM X 50 M

50MM X 50M

25 MM X 50 M

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

<b>Nome Técnico</b>	Esparadrapos e Fitas Adesivas
<b>Registro</b>	80066069002
<b>Processo</b>	25351.351635/2006-17
<b>Fabricante Legal</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SICAD SPA - ITÁLIA</li> </ul>
<b>Classificação de Risco</b>	I - BAIXO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

Exportar para Excel
Exportar para PDF
Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: FLUCONAZOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	<b>CNPJ</b>	17.875.154/0001-20	<b>Autorização</b>	1.00.917-8
<b>Processo</b>	25351.650056/2014-64	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	25/05/2015
<b>Nome Comercial</b>	FLUCONAZOL	<b>Registro</b>	109170098	<b>Vencimento do registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	FLUCONAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	Zoltec
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIMICOTICOS SISTEMICOS			<b>ATC</b>	ANTIMICOTICOS SISTEMICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 2 <b>ATIVA</b>	1091700980015	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses
2	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 1 <b>ATIVA</b>	1091700980023	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses
3	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1091700980031	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Resultado da Consulta de Produtos

Nome Comercial	Princípio Ativo	Registro	Processo	Nome da Empresa Detentora do Registro - CNPJ	Situação	Vencimen
<input type="checkbox"/> fluconazol	FLUCONAZOL	125680199	25351.137285/2008-40	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001- 66	Válido	10/2028

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE FLUOXETINA (PORT 344/98 - LISTA C1)

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.372894/2005-09	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	23/10/2006
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE FLUOXETINA (PORT 344/98 - LISTA C1)	<b>Registro</b>	103700487	<b>Vencimento do Registro</b>	10/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE FLUOXETINA			<b>Medicamento de referência</b>	PROZAC
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDEPRESSIVOS			<b>ATC</b>	ANTIDEPRESSIVOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1037004870012	CAPSULA GELATINOSA DURA	23/10/2006	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE FLUOXETINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	IFAB INDUSTRIA E COMERCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA		
<b>CNPJ</b>	57.263.337/0001-09	<b>Autorização</b>	8.01.176-1
<b>Produto</b>	FLUXOMETRO		

## Modelo Produto Médico

FLUXOMETRO PARA AR COMPRIMIDO

FLUXOMETRO PARA OXIGENIO

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

<b>Nome Técnico</b>	Fluxometro
<b>Registro</b>	80117619003
<b>Processo</b>	25351.304652/2006-65
<b>Fabricante Legal</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: IFAB INDUSTRIA E COMERCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA - BRASIL</li> </ul>
<b>Classificação de Risco</b>	I - BAIXO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	19/03/2012

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: fosfato sódico de prednisolona

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.577996/2009-81	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	17/09/2012
<b>Nome Comercial</b>	fosfato sódico de prednisolona	<b>Registro</b>	113430184	<b>Vencimento do registro</b>	09/2027
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA			<b>Medicamento de referência</b>	Prelone
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			<b>ATC</b>	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3,0 MG/ML SOL OR CT FR PLAS PET AMB X 60 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301840012	SOLUÇÃO ORAL	17/09/2012	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> <li>• Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)</li> </ul>				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: FURACIN

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.	<b>CNPJ</b>	61.082.426/0002-07	<b>Autorização</b>	1.07.817-7
<b>Processo</b>	25351.262344/2015-40	<b>Categoria Regulatória</b>	Novo	<b>Data do registro</b>	20/07/2015
<b>Nome Comercial</b>	FURACIN	<b>Registro</b>	178170781	<b>Vencimento do registro</b>	01/2029
<b>Princípio Ativo</b>	NITROFURAL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFECCIOSOS TOPICOS			<b>ATC</b>	ANTINFECCIOSOS TOPICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2.0 MG/ML SOL CT FR PET AMB X 30 ML <b>ATIVA</b>	1781707810015	SOLUÇÃO TOPICA	20/07/2015	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NITROFURAL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PET AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 05.161.069/0005-44</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	TOPICA 				





<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	2.0 MG/G POM CT BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1781707810023	POMADA DERMATOLOGICA	20/07/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NITROFURAL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 05.161.069/0005-44</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	TOPICA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: FUROSEMIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	<b>CNPJ</b>	04.099.395/0001-82	<b>Autorização</b>	1.00.186-2
<b>Processo</b>	25351.682249/2014-84	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	10/02/2016
<b>Nome Comercial</b>	FUROSEMIDA	<b>Registro</b>	101860032	<b>Vencimento do registro</b>	02/2026
<b>Princípio Ativo</b>	FUROSEMIDA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	DIURETICOS ASSOC A OUTROS FARMACOS EXCL ANTI-HIPERTENSIVOS			<b>ATC</b>	DIURETICOS ASSOC A OUTROS FARMACOS EXCL ANTI-HIPERTENSIVOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 1px;">ATIVA</span>	1018600320012	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/02/2016	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FUROSEMIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: FUROSEFARMA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	<b>CNPJ</b>	06.628.333/0001-46	<b>Autorização</b>	1.01.085-1
<b>Processo</b>	25351.023134/0078	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	11/04/2001
<b>Nome Comercial</b>	FUROSEFARMA	<b>Registro</b>	110850020	<b>Vencimento do registro</b>	04/2026
<b>Princípio Ativo</b>	FUROSEMIDA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	DIURETICOS			<b>ATC</b>	DIURETICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500200014	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/04/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FUROSEMIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	-				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 06.628.333/0001-46</li> <li><b>Endereço:</b> BARBALHA - CE - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: GENTAMICIN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <b>ATIVA</b>	1004102100010	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
2	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <b>ATIVA</b>	1004102100029	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
3	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML <b>ATIVA</b>	1004102100037	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
4	20 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <b>ATIVA</b>	1004102100045	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
5	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <b>ATIVA</b>	1004102100053	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
6	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML <b>ATIVA</b>	1004102100061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses



*Handwritten signature*  
22



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: GLIBENCLAMIDA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 <b>ATIVA</b>	1542302120011	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2014	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLIBENCLAMIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

## Detalhe do Produto: JP GLICOSE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	55.972.087/0001-50	<b>Autorização</b>	1.00.491-5
<b>Processo</b>	25001.005312/77	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	30/10/1989
<b>Nome Comercial</b>	JP GLICOSE	<b>Registro</b>	104910020	<b>Vencimento do Registro</b>	10/2029
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	NUTRIENTES PARENTERAIS			<b>ATC</b>	NUTRIENTES PARENTERAIS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS X 500 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1049100200020	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS X 250 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1049100200069	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS X 1000 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1049100200093	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: GLICOSE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	Samtec Biotecnologia Limitada	<b>CNPJ</b>	04.459.117/0001-99	<b>Autorização</b>	1.05.592-6
<b>Processo</b>	25351.045762/2003-37	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	07/10/2004
<b>Nome Comercial</b>	GLICOSE	<b>Registro</b>	155920006	<b>Vencimento do Registro</b>	10/2029
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	NUTRIENTES PARENTERAIS			<b>ATC</b>	NUTRIENTES PARENTERAIS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060012	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Samtec Biotecnologia Limitada - 04.459.117/0001-99 - RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: FARMACE-GLICOSE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	<b>CNPJ</b>	06.628.333/0001-46	<b>Autorização</b>	1.01.085-1
<b>Processo</b>	25016.000123/99	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	07/02/2000
<b>Nome Comercial</b>	FARMACE-GLICOSE	<b>Registro</b>	110850009	<b>Vencimento do registro</b>	02/2025
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE ANIDRA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			<b>ATC</b>	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090014	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090022	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ CX 60 FR PLAS TRANS X 100 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090030	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090049	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
5	250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1108500090057	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses



6	250 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1108500090065	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	
7	2,5 G/10ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090073	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
8	2,5 G/10ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090081	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
9	500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1108500090091	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
10	500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1108500090103	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
11	5,0 G/10ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090111	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
12	5,0 G/10ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090121	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
13	100 MG/ML SOL INJ IV CX 60 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <b>ATIVA</b>	1108500090138	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
14	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <b>ATIVA</b>	1108500090146	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <b>ATIVA</b>	1108500090154	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <b>ATIVA</b>	1108500090162	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: FARMACE-GLICOSE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	<b>CNPJ</b>	06.628.333/0001-46	<b>Autorização</b>	1.01.085-1
<b>Processo</b>	25016.000123/99	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	07/02/2000
<b>Nome Comercial</b>	FARMACE-GLICOSE	<b>Registro</b>	110850009	<b>Vencimento do registro</b>	02/2025
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE ANIDRA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			<b>ATC</b>	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090014	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090022	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ CX 60 FR PLAS TRANS X 100 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090030	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090049	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
5	250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1108500090057	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses



6	250 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1108500090065	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	
7	2,5 G/10ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090073	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
8	2,5 G/10ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090081	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
9	500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1108500090091	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
10	500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1108500090103	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
11	5,0 G/10ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090111	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
12	5,0 G/10ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1108500090121	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
13	100 MG/ML SOL INJ IV CX 60 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <b>ATIVA</b>	1108500090138	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
14	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <b>ATIVA</b>	1108500090146	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <b>ATIVA</b>	1108500090154	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <b>ATIVA</b>	1108500090162	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: GLICOSE

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1004101070010	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	GLICOSE 10%				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> FRESENIUS KABI BRASIL LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 49.324.221/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> BARUERI - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: GLICOSE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	Samtec Biotecnologia Limitada	<b>CNPJ</b>	04.459.117/0001-99	<b>Autorização</b>	1.05.592-6
<b>Processo</b>	25351.045762/2003-37	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	07/10/2004
<b>Nome Comercial</b>	GLICOSE	<b>Registro</b>	155920006	<b>Vencimento do registro</b>	10/2029
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	NUTRIENTES PARENTERAIS			<b>ATC</b>	NUTRIENTES PARENTERAIS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>	-	<b>Bula do Profissional</b>	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060012	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> Samtec Biotecnologia Limitada</li> <li><b>CNPJ:</b> - 04.459.117/0001-99</li> <li><b>Endereço:</b> RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				



DISTRIBUIDOR : KMS MONTEVIDEO, URUGUAY S.A. - URUGUAI  
 DISTRIBUIDOR : DHL-Excel - FRANÇA  
 DISTRIBUIDOR : DHL Excel Supply Chain Solutions - BÉLGICA  
 DISTRIBUIDOR : KMS Colon Panama S.A. - PANAMA  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN ITALIA - ITALIA  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - HEALTHCARE - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : CINCINATI DISTRIBUTION CENTER - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN HEALTHCARE MEDICAL PRODUCTS (SHANGHAI) MANUFACTURING L.L.C. - CHINA  
 DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL ARGENTINA LTD. - ARGENTINA  
 DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL S.A. DE C.V. - MÉXICO  
 DISTRIBUIDOR : KENDALL COMPANY, DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : COMERCIAL KENDALL CHILE LTDA - CHILE  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - SHARED SERVICES - ESTADOS UNIDOS  
 9801, 9802, 9804, 9805, 9806, 9807, 9808, 9809.  
 CLASSE : II 80136710098  
 8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico  
 8044 - Alteração do Fabricante/Fornecedor de MATERIAL DE USO MÉDICO Importado ou Nacional  
 Sensores Para Oximetria 25351.044176/2003-75  
 SENSOR REUTILIZAVEL PARA OXIMETRIA DE PULSO OXI-MAX MULTI AREA DYS  
 FABRICANTE : (Fabricado por Nellcor Puritan Bennett Mexico, SA de CV) para Nellcor Puritan Bennett INC. - ESTADOS UNIDOS  
 FABRICANTE : NELLCOR PURITAN BENNETT MEXICO SA DE CV (Uma empresa do grupo Tyco Healthcare) - MÉXICO  
 DISTRIBUIDOR : COMERCIAL KENDALL CHILE LTDA - CHILE  
 DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL ARGENTINA LTD. - ARGENTINA  
 DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL S.A. DE C.V. - MÉXICO  
 DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT INC USA - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : KMS MONTEVIDEO, URUGUAY S.A. - URUGUAI  
 DISTRIBUIDOR : DHL-Excel - FRANÇA  
 DISTRIBUIDOR : DHL Excel Supply Chain Solutions - BÉLGICA  
 DISTRIBUIDOR : KMS Colon Panama S.A. - PANAMA  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN ITALIA - ITALIA  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - SHARED SERVICES - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - HEALTHCARE - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : CINCINATI DISTRIBUTION CENTER - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN HEALTHCARE MEDICAL PRODUCTS (SHANGHAI) MANUFACTURING L.L.C. - CHINA  
 DISTRIBUIDOR : NELLCOR PURITAN BENNETT, INC. - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : NELLCOR PURITAN BENNETT MEXICO SA DE CV - MÉXICO  
 DISTRIBUIDOR : TYCO HEALTHCARE AG-SWITZERLAND - SUÍÇA  
 D-YSE / D- YSE  
 CLASSE : III 80136710114  
 8419 - Retificação de Publicação em Produtos para Saúde - AN-VISA  
 Introdutores 25351.214551/2006-01  
 INTRODUTOR PULL-APART QUINTON E ACESSORIOS  
 FABRICANTE : KENDALL, A DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL ARGENTINA LTD. - ARGENTINA  
 DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL S.A. DE C.V. - MÉXICO  
 DISTRIBUIDOR : KENDALL, A DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : KMS MONTEVIDEO, URUGUAY S.A. - URUGUAI  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN HEALTHCARE MEDICAL PRODUCTS (SHANGHAI) MANUFACTURING L.L.C. - CHINA  
 DISTRIBUIDOR : DHL Excel Supply Chain Solutions - BÉLGICA  
 DISTRIBUIDOR : KMS Colon Panama S.A. - PANAMA  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN ITALIA - ITALIA  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - SHARED SERVICES - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - HEALTHCARE - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : CINCINATI DISTRIBUTION CENTER - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : COMERCIAL KENDALL CHILE LTDA - CHILE  
 DISTRIBUIDOR : DHL-Excel - FRANÇA  
 10, 12, 14 e 16 Fr.  
 CLASSE : IV 80136710140  
 8044 - Alteração do Fabricante/Fornecedor de MATERIAL DE USO MÉDICO Importado ou Nacional  
 Cateteres 25351.097776/2006-89  
 CATETER PERITONEAL CURL CATH QUINTON E ACESSORIOS

FABRICANTE : KENDALL, A DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL ARGENTINA LTD. - ARGENTINA  
 DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL S.A. DE C.V. - MÉXICO  
 DISTRIBUIDOR : KENDALL, A DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : KMS MONTEVIDEO, URUGUAY S.A. - URUGUAI  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN HEALTHCARE MEDICAL PRODUCTS (SHANGHAI) MANUFACTURING L.L.C. - CHINA  
 DISTRIBUIDOR : DHL Excel Supply Chain Solutions - BÉLGICA  
 DISTRIBUIDOR : KMS Colon Panama S.A. - PANAMA  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN ITALIA - ITALIA  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - SHARED SERVICES - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - HEALTHCARE - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : CINCINATI DISTRIBUTION CENTER - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : COMERCIAL KENDALL CHILE LTDA - CHILE  
 DISTRIBUIDOR : DHL-Excel - FRANÇA  
 8817-278007, 8817-278006 e 8817-278010.  
 CLASSE : III 80136710142  
 8044 - Alteração do Fabricante/Fornecedor de MATERIAL DE USO MÉDICO Importado ou Nacional  
 MAQUETA DO BRASIL EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA 8.02591-1  
 Equipamento de Dissecacao 25351.353697/2008-25  
 DISSECADOR POR JATO DE ÁGUA E BOMBA DE SUÇÃO ERBEJET 2  
 FABRICANTE : Erbe Elektromedizin GmbH - ALEMANHA  
 DISTRIBUIDOR : Erbe Elektromedizin GmbH - ALEMANHA  
 CLASSE : III 80259110029  
 8049 - Registro de Equipamento IMPORTADO, de Médio e Pequeno Porte  
 MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA 8.00473-0  
 Medidor de Glicose 25351.376705/2008-10  
 Glicosímetro DIAMOND  
 FABRICANTE : LOBECK MEDICAL, LTD. - SUÍÇA  
 DISTRIBUIDOR : LOBECK MEDICAL, LTD. - SUÍÇA  
 CLASSE : II 80047300213  
 8049 - Registro de Equipamento IMPORTADO, de Médio e Pequeno Porte  
 Máscaras 25351.449866/2008-21  
 MASCARA CPAP  
 FABRICANTE : Fisher & Paykel Healthcare - NOVA ZELÂNDIA  
 DISTRIBUIDOR : Fisher & Paykel Healthcare - NOVA ZELÂNDIA  
 Máscara CPAP Acclaim 2; Máscara CPAP FlexiFit 405; Máscara CPAP FlexiFit 407; Máscara CPAP FlexiFit 431; Máscara CPAP Oracle 452; Máscara CPAP FlexiFit 406; Máscara CPAP Infinity 481; Máscara CPAP FlexiFit 432; Máscara CPAP Opus 482 - Máscara Nasal Direta; Máscara CPAP FlexiFit 481 NIV; Máscara CPAP FlexiFit 407 NIV.  
 CLASSE : II 80047300214  
 8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO  
 Medidor de Glicose 25351.514835/2008-59  
 KIT DE TESTE DE GLICEMIA MEDISMAART PARA AUTO-TESTE (PARA INICIANTES)  
 FABRICANTE : LOBECK MEDICAL, LTD. - SUÍÇA  
 DISTRIBUIDOR : LOBECK MEDICAL, LTD. - SUÍÇA  
 DIAMOND  
 CLASSE : II 80047300215  
 8049 - Registro de Equipamento IMPORTADO, de Médio e Pequeno Porte  
 MERCUR S.A. 1.03404-4  
 Ortese Externa 25025.009728/2003-09  
 ORTESE ABDOMINAL PARA GESTANTE  
 FABRICANTE : MERCUR S.A. - BRASIL  
 Ortese abdominal completa para gestante Mod: BC0181-A  
 Ortese abdominal completa para gestante Mod: BC0181-B  
 Ortese abdominal completa para gestante Mod: BC0181-C  
 Ortese abdominal completa para gestante Mod: BC0182  
 CLASSE : I 1034040016  
 832 - Alteração por acréscimo de MATERIAL de Uso Médico em Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico  
 8041 - Alteração da Composição de MATERIAL DE USO MÉDICO Importado ou Nacional  
 8040 - Alteração do Nome Comercial de MATERIAL DE USO MÉDICO Importado ou Nacional  
 Bolsas de Água, Silicóne, Gel, Gelo e Outras) 25025.009720/2003-34  
 BOLSA PARA ÁGUA QUENTE  
 FABRICANTE : MERCUR S.A. - BRASIL  
 DISTRIBUIDOR : MERCUR S.A. - BRASIL  
 BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0010-BO, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0010-LI, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0010-AS, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0010-OU, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0010-RO, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0010-VM, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0010-AM, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0010-VD, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0010-CZ, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0010-BOC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE

COM CAPA Mod: BC0010-ROC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0010-LIC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0011, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0012, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0012 Arom, Camomila, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0012 Arom, Flor de Laranjeira, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0012 Arom, Jasmim, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0013-BO, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0013-LI, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0013-U, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0013-AS, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0013-RO, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0013-AM, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0013-VD, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0013-CZ, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0013-BOC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0013-ROC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0013-LIC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0013-VMC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0013-AMC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0013-VDC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0014-BO, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0014-LI, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0014-OU, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0014-RO, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0014-AS, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0014-VM, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0014-AM, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0014-VD, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC 0014-CZ, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0014-BOC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0014-ROC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0014-VMC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0014-AMC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE COM CAPA Mod: BC0014-VDC, BOLSA PARA ÁGUA QUENTE Mod: BC0014-LIC.  
 CLASSE : I 10340440020  
 8040 - Alteração do Nome Comercial de MATERIAL DE USO MÉDICO Importado ou Nacional  
 832 - Alteração por acréscimo de MATERIAL de Uso Médico em Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico  
 NECKERMAN INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 8.01450-7  
 Lubrificante Intimo 25351.010117/2005-65  
 LUBRIFICANTE INTIMO  
 FABRICANTE : CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - BRASIL  
 Lubri-Fik Hot; Lubri-Fik  
 CLASSE : I 80145070003  
 8045 - Alteração das Instruções de Uso / Manual do Usuário/RELATORIO TÉCNICO e/ou Rotulagem de MATERIAL DE USO MÉDICO Nacional ou Importado, de acordo com a legislação vigente  
 PERKINELMER DO BRASIL LTDA. 1.02989-1  
 GONADOTROFINA CORIÔNICA HUMANA (HCG) TOTAL 25351.050131/2009-73  
 DELFIA® X-PRESS hCG kit  
 FABRICANTE : PERKINELMER LIFE AND ANALYTICAL SCIENCES / WALLAC OY - FINLÂNDIA  
 72 testes: hCG Calibradores (Calibradores de hCG) 6 frascos x 1 ml, hCG Tracer (Tracer anti-alfa-hCG) - 6 frascos x 0,5 ml, hCG Assay Buffer/Tampão de ensaio hCG - 6 frascos x 3 ml, hCG Pen (Caneta hCG) - Cada caneta de analitos contém 12 cubetas revestidas com anticorpos contra hCG (monoclonal de camundongo) - 06 unidades, Certificado de controle de Qualidade lote específico - 1 unidade  
 96 testes: hCG Calibradores (Calibradores de hCG) - 6 frascos x 1 ml, hCG Tracer (Tracer anti-alfa-hCG) - 3 frascos x 0,5 ml, hCG Assay Buffer/Tampão de ensaio hCG - 3 frascos x 3 ml, hCG Pen (Caneta hCG) - Cada caneta de analitos contém 12 cubetas revestidas com anticorpos contra hCG (monoclonal de camundongo) - 08 unidades, Certificado de controle de Qualidade lote específico - 1 unidade  
 CLASSE : II 10298910095  
 8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO  
 TAMPOES SOLUÇÕES ELETROLÍTICAS, DILUENTES E DE-MAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL 25351.050139/2009-96  
 NeoBase Non-derivatized Assay Solutions  
 FABRICANTE : PERKINELMER LIFE AND ANALYTICAL SCIENCES / WALLAC OY - FINLÂNDIA  
 Solvente NeoBase Flow - 2 frascos x 400 ml, Solução de Extração NeoBase - 1 frasco x 140 ml  
 CLASSE : I 10298910096  
 8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO  
 POLITEC IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA 1.01780-1  
 Aparelho Auditivo com Transmissor para Implanter Coclear 25351.206016/2006-79  
 PROCESSADOR DE FALA NUCLEUS FREEDOM SP12  
 FABRICANTE : COCHLEAR LTD. - AUSTRÁLIA  
 DISTRIBUIDOR : COCHLEAR AMERICAS - ESTADOS UNIDOS  
 DISTRIBUIDOR : COCHLEAR LTD. - AUSTRÁLIA  
 DE USO NO CORPO-CAIXINHA (BODYWORN)  
 RETROAURICULAR (BTE)  
 CLASSE : II 10178010145  
 8071 - Alteração das Informações legais de instruções de Uso/Manual do Usuário/RELATORIO TÉCNICO e/ou Rotulagem de EQUIPAMENTO Nacional ou Importado  
 QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA 1.02693-6  
 FOSFATASE ALCALINA (FAL OU ALP) 25000.008999/99-15

Handwritten signature and scribble at the bottom right of the page.






Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: GLIOCORT

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	<b>CNPJ</b>	49.324.221/0001-04	<b>Autorização</b>	1.00.041-0
<b>Processo</b>	25351.936073/2020-34	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	23/11/2020
<b>Nome Comercial</b>	GLIOCORT	<b>Registro</b>	100410187	<b>Vencimento do registro</b>	02/2025
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA			<b>Medicamento de referência</b>	CORTISONAL
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			<b>ATC</b>	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 2 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1004101870017	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Frasco-ampola de vidro transparente</li> <li>Secundária - Caixa (Papelão com colmeia)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 06.629.745/0001-09</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR 				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: XAROPE DE GUACO NATULAB

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NATULAB LABORATÓRIO S.A	<b>CNPJ</b>	02.456.955/0001-83	<b>Autorização</b>	1.03.841-3
<b>Processo</b>	25351.400956/2005-71	<b>Categoria Regulatória</b>	Fitoterápico	<b>Data do registro</b>	03/04/2006
<b>Nome Comercial</b>	XAROPE DE GUACO NATULAB	<b>Registro</b>	138410032	<b>Vencimento do registro</b>	04/2026
<b>Princípio Ativo</b>	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	FITOTERAPICO SIMPLES EXPECTORANTES SIMPLES			<b>ATC</b>	EXPECTORANTES SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>	-	<b>Bula do Profissional</b>	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 80 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100320010	XAROPE	03/04/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML <b>ATIVA</b>	1384100320029	XAROPE	03/04/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML <b>ATIVA</b>	1384100320037	XAROPE	03/04/2006	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: HALO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25992.007918/75	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	27/10/2000
<b>Nome Comercial</b>	HALO	<b>Registro</b>	102980020	<b>Vencimento do registro</b>	02/2026
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	NEUROLEPTICOS			<b>ATC</b>	NEUROLEPTICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT FR VD AMB X 200 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029800200010	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0001-51</li> <li><b>Endereço:</b> ITAPIRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	<b>CNPJ</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização</b>	1.00.043-8
<b>Processo</b>	25351.413931/2013-84	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	19/01/2015
<b>Nome Comercial</b>	HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA	<b>Registro</b>	100431108	<b>Vencimento do registro</b>	01/2030
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina			<b>Medicamento de referência</b>	SEROQUEL XRO
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIPSICOTICOS			<b>ATC</b>	ANTIPSICOTICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV LIB PROL CT BL PLAS TRANS AL X 10 <b>ATIVA</b>	1004311080012	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	19/01/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 61.190.096/0008-69</li> <li><b>Endereço:</b> ITAPEVI - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: HEPAMAX-S

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	58.430.828/0001-60	<b>Autorização</b>	1.01.637-7
<b>Processo</b>	25351.209378/2006-11	<b>Categoria Regulatória</b>	Biológico	<b>Data do registro</b>	10/11/2008
<b>Nome Comercial</b>	HEPAMAX-S	<b>Registro</b>	116370069	<b>Vencimento do registro</b>	11/2028
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICOAGULANTES			<b>ATC</b>	ANTICOAGULANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/ML SOL INJ CT C/ 1 FA VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690018	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: HIDRALYTE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NATULAB LABORATÓRIO S.A	<b>CNPJ</b>	02.456.955/0001-83	<b>Autorização</b>	1.03.841-3
<b>Processo</b>	25351.265856/2011-18	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	28/11/2011
<b>Nome Comercial</b>	HIDRALYTE	<b>Registro</b>	138410049	<b>Vencimento do registro</b>	11/2026
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE POTÁSSIO MONOIDRATADO, CITRATO DE SÓDIO DIHIDRATADO, CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE ANIDRA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	REIDRATANTES ORAIS			<b>ATC</b>	REIDRATANTES ORAIS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) <b>ATIVA</b>	1384100490013	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
2	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490021	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
3	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490031	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
4	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) <b>ATIVA</b>	1384100490048	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses

5	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490056	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
6	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490064	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
7	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) <b>ATIVA</b>	1384100490072	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
8	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490080	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
9	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490099	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
10	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) <b>ATIVA</b>	1384100490102	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
11	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490110	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
12	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490129	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
13	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) <b>ATIVA</b>	1384100490137	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
14	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490145	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses



15	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100490153	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
----	--	---------------	--------------	------------	-------------







Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: hidroclorotiazida

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.115297/2007-32	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	14/04/2008
<b>Nome Comercial</b>	hidroclorotiazida	<b>Registro</b>	125680167	<b>Vencimento do registro</b>	04/2028
<b>Princípio Ativo</b>	HIDROCLOROTIAZIDA			<b>Medicamento de referência</b>	CLORANA
<b>Classe Terapêutica</b>	DIURETICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	DIURETICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801670016	COMPRIMIDO SIMPLES	14/04/2008	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801670024	COMPRIMIDO SIMPLES	14/04/2008	24 meses
3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801670032	COMPRIMIDO SIMPLES	14/04/2008	24 meses
4	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801670040	COMPRIMIDO SIMPLES	14/04/2008	24 meses
5	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801670059	COMPRIMIDO SIMPLES	14/04/2008	24 meses
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801670067	COMPRIMIDO SIMPLES	14/04/2008	24 meses



*CML*

A large, stylized handwritten signature or mark, possibly a circle with a diagonal line through it.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: KOLLANGEL FF

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR NATURAL) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620014	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
2	178 + 185 MG PO EFEV 12 ENV AL PE X 5G (SABOR NATURAL) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620022	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
3	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR NATURAL) (EMB MULT) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1384100620030	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
4	178 + 185 MG PO EFEV 50 ENV AL PE X 5G (SABOR ABACAXI) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620049	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses
5	178 + 185 MG PO EFEV 100 ENV AL PE X 5G (SABOR ABACAXI) (EMB MULT) <b>ATIVA</b>	1384100620057	PO EFERVESCENTE	06/10/2014	24 meses



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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: HIPOFOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.038554/2008-96	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	30/06/2008
<b>Nome Comercial</b>	HIPOFOL	<b>Registro</b>	113430159	<b>Vencimento do registro</b>	07/2028
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO FÓLICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIANEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIANEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL/AL PLAS AMB X 40 <b>ATIVA</b>	1134301590016	COMPRIMIDO SIMPLES	30/06/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO FÓLICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> hipolabor farmacêutica ltda <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0007-06 <b>Endereço:</b> MONTES CLAROS - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> <li><b>Fabricante:</b> HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0001-10 <b>Endereço:</b> SABARÁ - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				



<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	5 MG COM CT BL/AL PLAS AMB X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301590024	COMPRIMIDO SIMPLES	30/06/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO FÓLICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> hipolabor farmacêutica ltda <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0007-06 <b>Endereço:</b> MONTES CLAROS - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> <li><b>Fabricante:</b> HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 19.570.720/0001-10 <b>Endereço:</b> SABARÁ - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Tarja</b>	-	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: HIPOFOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.038554/2008-96	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	30/06/2008
<b>Nome Comercial</b>	HIPOFOL	<b>Registro</b>	113430159	<b>Vencimento do registro</b>	07/2028
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO FÓLICO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIANEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIANEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL/AL PLAS AMB X 40 <b>ATIVA</b>	1134301590016	COMPRIMIDO SIMPLES	30/06/2008	24 meses
2	5 MG COM CT BL/AL PLAS AMB X 500 <b>ATIVA</b>	1134301590024	COMPRIMIDO SIMPLES	30/06/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: HYPLEX B

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	<b>CNPJ</b>	17.174.657/0001-78	<b>Autorização</b>	1.00.387-7
<b>Processo</b>	25000.001060/9082	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	18/03/1999
<b>Nome Comercial</b>	HYPLEX B	<b>Registro</b>	103870029	<b>Vencimento do registro</b>	03/2029
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, DEXPANTENOL, NICOTINAMIDA, RIBOFLAVINA-5-FOSFATO DE SÓDIO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			<b>ATC</b>	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>	1038700290012	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/03/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA NICOTINAMIDA RIBOFLAVINA-5-FOSFATO DE SÓDIO DEXPANTENOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 17.174.657/0001-78</li> <li><b>Endereço:</b> RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				



<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	-
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: HYSTIN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,0 MG COM CT 02 BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542300120012	COMPRIMIDO SIMPLES	20/03/2003	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: IBUPROFENO

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1256801610013	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
2	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1256801610021	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
3	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1256801610031	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
4	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801610048	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
5	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801610056	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
6	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801610064	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses

7	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801610072	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses
8	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801610080	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/10/2008	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: IBUPROTRAT

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100330016	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	IBUPROFENO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NATULAB LABORATÓRIO S.A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.456.955/0001-83</li> <li><b>Endereço:</b> SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				



Metzenbaum Dissecção, Toracoscopia, Reta Sem Trava 210 mm; 54-8025 Tesoura Nelson, Reta 229 mm; 55-1317 Tesoura Potts-smith, Dissecção, Curva 140 mm; 55-1318 Tesoura Potts-smith, Dissecção, Curva 180 mm; 55-1319 Tesoura Potts-smith, Dissecção, Curva 229 mm; 55-1320 Tesoura Potts-smith, Dissecção, Curva 286 mm; 54-8012 Tesoura Debekey, Enderterectomia, 178 mm; 85-1355 Tesoura Debekey, Enderterectomia, Curva 171 mm; 55-1374 Tesoura Debekey, Ultra Enderterectomia, Leigeiramente Curva 178 mm; 54-1075 Tesoura Fina, Reta 114 mm; 54-1076 Tesoura Fina, Curva 114 mm; 54-8008 Tesoura Fina, Vascular 45°, 133 mm; 55-9089 Tesoura Valve Leaflet 45°, 140 mm; 55-8012 Tesoura Crafoord, Lobotomia, Curva 305 mm; 55-8700 Tesoura Micro de Dupla Ação, Reta 184 mm; 55-8705 Tesoura Micro de Dupla Ação, Curva 184 mm; 55-8710 Tesoura Micro Jacobson 25°, 178 mm; 55-8711 Tesoura Micro Jacobson 45°, 178 mm; 55-8712 Tesoura Micro Jacobson 60°, 178 mm; 80-2005 Tesoura Micro Ponta Reta 140mm; 80-2006 Tesoura Micro Ponta Curva 140mm; 55-8059FL Tesoura Microvascular Featherlite 178 mm; 84-8160 Tesoura Microvascular 25°, 178 mm; 84-8059 Tesoura Microvascular 45°, 178 mm; 84-8062 Tesoura Microvascular 120°, 178 mm; 54-5604 Tesoura Micro Cirúrgica Decker, Reta 140 mm; 54-5605 Tesoura Micro Cirúrgica Decker, Curvada a Direita 140 mm; 54-5606 Tesoura Micro Cirúrgica Decker, Curvada a Esquerda 140 mm; 54-8023 Tesoura Litwak, Válvula mitral, 279 mm; 54-8016 Tesoura Lawrie Modificada, 130°, 178 mm; 36-5040 Tesoura Classica Plus, 140 mm; 36-5041 Tesoura Classica Plus, Afiliada 140 mm; 54-4066 Tesoura de Operação Deaver, Reta 140 mm; 54-4301 Tesoura de Operação Delicada, Afiliada 127 mm; 54-4300 Tesoura de Operação Delicada, 127 mm; 54-4306 Tesoura de Operação Delicada, 140 mm; 54-1010 Tesoura de Operação Mixer, Reta 152 mm; 54-4027 Tesoura de Operação, Reta Afiliada 127 mm;  
CLASSE : I 80082740025

80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO  
CARDIO&ENDO LUMINAL PRODUTOS MÉDICOS LTDA 8.05242-4  
Estimulador Neuromuscular 25351.292243/2014-18  
VEINOPLUS  
FABRICANTE : AD REM TECHNOLOGY SARL - FRANÇA  
DISTRIBUIDOR : AD REM TECHNOLOGY SARL - FRANÇA  
VEINOPLUS® ARTERIAL  
VEINOPLUS® DVT  
VEINOPLUS® SPORT  
VEINOPLUS® VL  
CLASSE : II 80524240004

80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado  
CARESTREAM DO BRASIL COMERCIO E SERVICOS DE PRODUTOS MEDICOS LTDA 8.03787-5  
Impressora para Imagens Medicas 25351.301485/2014-28  
IMPRESSORA LASER TRIMAX

FABRICANTE : CARESTREAM HEALTH INC. - ESTADOS UNIDOS  
DISTRIBUIDOR : CARESTREAM HEALTH LTD - ISRAEL

DISTRIBUIDOR : MEDICAL FLOW SOLUTIONS, S.A. - ARGENTINA  
DISTRIBUIDOR : CARESTREAM HEALTH INC. - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : RAYCO (SHANGAI) MEDICAL PRODUCTS COMPANY LIMITED - CHINA  
TRIMAX TX65  
CLASSE : I 80378750049

80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado  
Impressora para Imagens Medicas 25351.301504/2014-69

IMPRESSORA LASER CARESTREAM DRYVIEW  
FABRICANTE : CARESTREAM HEALTH INC. - ESTADOS UNIDOS  
DISTRIBUIDOR : MEDICAL FLOW SOLUTIONS, S.A. - ARGENTINA

DISTRIBUIDOR : RAYCO (SHANGAI) MEDICAL PRODUCTS COMPANY LIMITED - CHINA  
DISTRIBUIDOR : CARESTREAM HEALTH INC. - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : CARESTREAM HEALTH INC. - ESTADOS UNIDOS  
DRYVIEW 6950  
CLASSE : I 80378750050

80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado  
CENTRO AUDITIVO OTO-SONIC - COM.EXP.IMPL.LTDA 1.03388-1

Aparelho Auditivo 25351.229560/2014-69  
APARELHOS AUDITIVOS DIGITAIS RETROAURICULARES  
FABRICANTE : BERNAFON AG - SUÍÇA

DISTRIBUIDOR : BERNAFON DISTRIBUTION CENTER - POLÔNIA  
DISTRIBUIDOR : BERNAFON DISTRIBUTION CENTER - DINAMARCA

DISTRIBUIDOR : BERNAFON AG - SUÍÇA  
SL5 CPx, SL5 CP, SL5 NR, SL3 CPx, SL3 CP, SL3 NR, MD3 CPx, MD3 CP, MD3 N, MD3 NR, MDI CPx, MDI CP, MDI N, MDI NR

CLASSE : II 10338810061  
80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado

Aparelho Auditivo 25351.230298/2014-04  
APARELHOS AUDITIVOS DIGITAIS INTRA-AURIAIS  
FABRICANTE : BERNAFON AG - SUÍÇA

DISTRIBUIDOR : BERNAFON DISTRIBUTION CENTER - POLÔNIA

DISTRIBUIDOR : BERNAFON DISTRIBUTION CENTER - DINAMARCA  
DISTRIBUIDOR : BERNAFON AG - SUÍÇA

SL5 ITEd, SL5 ITCd, SL5 ITC, SL5 CICIP, SL5 CIC, SL3 ITEd, SL3 ITCd, SL3 ITC, SL3 CICIP, SL3 CIC, MD3 ITEd, MD3 ITCd, MD3 ITC, MD3 CICIP, MD3 CIC, MD1 ITCd, MD1 ITC, MD1 CIC

CLASSE : II 10338810062  
80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado

CENTRO AUDITIVO TELEX S.A. 1.03560-2  
Aparelho Auditivo 25351.264500/2014-11  
APARELHO AUDITIVO RETROAURICULAR NERA

FABRICANTE : OTICON A/S - DINAMARCA  
DISTRIBUIDOR : OTICON A/S - DINAMARCA  
Nera BTE:Nera BTE 13 85:Nera BTE 85:Nera BTE 13 100:Nera BTE 100:Nera miniBTE:Nera miniBTE 85:Nera miniRite 60:Nera miniRite 85:Nera miniRite 100:Nera Rite:Nera RITE 312:Nera Rite 60:Nera Rite 85:Nera Rite 100:Nera Pro BTE 85:Nera Pro BTE 13 100:Nera Pro BTE 100:Nera Pro miniBTE:Nera Pro miniRite 85:Nera Pro miniRite 100:Nera Pro Mini Rite 85:Nera Pro Mini Rite 100:Nera Pro Rite:Nera Pro Rite 60:Nera Pro RITE 312:Nera Pro Rite 85:Nera Pro Rite 100

CLASSE : II 10356020080  
80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado

Aparelho Auditivo 25351.264507/2014-11  
APARELHO AUDITIVO INTRAURICULAR NERA

FABRICANTE : OTICON A/S - DINAMARCA  
DISTRIBUIDOR : OTICON A/S - DINAMARCA  
Nera CIC:Nera CIC 75:Nera CIC 85:Nera ITC 75:Nera ITC 85:Nera ITC 90:Nera ITE:Nera ITE 75:Nera ITE 85:Nera ITE 90:Nera Pro ITE 75:Nera Pro ITE 85:Nera Pro ITE 90:Nera Pro ITE FS 75:Nera Pro ITE FS 85:Nera Pro ITE FS 90:Nera Pro ITE FS 100:Nera Pro ITE FS 120:Nera Pro ITE FS 150:Nera Pro ITE FS 200:Nera Pro ITE FS 250:Nera Pro ITE FS 300:Nera Pro ITE FS 350:Nera Pro ITE FS 400:Nera Pro ITE FS 450:Nera Pro ITE FS 500:Nera Pro ITE FS 550:Nera Pro ITE FS 600:Nera Pro ITE FS 650:Nera Pro ITE FS 700:Nera Pro ITE FS 750:Nera Pro ITE FS 800:Nera Pro ITE FS 850:Nera Pro ITE FS 900:Nera Pro ITE FS 950:Nera Pro ITE FS 1000

CLASSE : II 10356020081  
80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado

Aparelho Auditivo 25351.264531/2014-02  
APARELHO AUDITIVO RETROAURICULAR CLARIS H150/H160

FABRICANTE : OTICON A/S - DINAMARCA  
DISTRIBUIDOR : OTICON A/S - DINAMARCA  
Clarís H150, Clarís H150 BTE, Clarís H150 BTE 13 85, Clarís H150 BTE 13 100, Clarís H150 Mini BTE, Clarís H150 Mini BTE 85, Clarís H150 Mini RITE, Clarís H150 RITE, Clarís H150 RITE 312, Clarís H160, Clarís H160 BTE, Clarís H160 BTE 13 85, Clarís H160 BTE 13 100, Clarís H160 Mini BTE, Clarís H160 Mini RITE, Clarís H160 RITE, Clarís H160 RITE 312

CLASSE : II 10356020082  
80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado

Aparelho Auditivo 25351.264511/2014-02  
APARELHO AUDITIVO INTRAURICULAR CLARIS H150/H160

FABRICANTE : OTICON A/S - DINAMARCA  
DISTRIBUIDOR : OTICON A/S - DINAMARCA  
Clarís H150 CIC:Clarís H150 CIC 75:Clarís H150 CIC 85:Clarís H150 MIC:Clarís H150 ITC:Clarís H150 ITC 75:Clarís H150 ITC 85:Clarís H150 ITC 90:Clarís H150 ITE:Clarís H150 ITE 75:Clarís H150 ITE 85:Clarís H150 ITE 90:Clarís H160 CIC:Clarís H160 CIC 75:Clarís H160 CIC 85:Clarís H160 MIC:Clarís H160 ITC:Clarís H160 ITC 75:Clarís H160 ITC 85:Clarís H160 FS:Clarís H160 ITC 90:Clarís H160 ITE:Clarís H160 ITE 75:Clarís H160 ITE 85:Clarís H160 ITE 90:Clarís H160 HS

CLASSE : II 10356020083  
80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado

CICLO MED DO BRASIL LTDA 8.01590-1  
Cateteres 25351.431547/2014-76  
Cateter Guia Surefire®

FABRICANTE : Surefire Medical, Inc. - ESTADOS UNIDOS  
SGC-5065-Axis: Surefire® Guiding Catheter - Axis, 65 cm; SGC-5065-Cobral: Surefire® Guiding Catheter - Cobral, 65 cm; SGC-5065-Siml: Surefire® Guiding Catheter - Siml, 65 cm

CLASSE : II 80159010021  
80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

CMS PRODUTOS HOSPITALARES LTDA 8.00653-2  
Fonte de Luz Fria 25351.237378/2014-70  
SISTEMA DE ILUMINAÇÃO DE VEIAS SURE VIEW

FABRICANTE : ZD MEDICAL INC - CHINA  
DISTRIBUIDOR : ZD MEDICAL INC - CHINA  
ZD-JM-260-02  
ZD-JM-260-01  
ZD-JM-260-03  
ZD-JM-260-04

CLASSE : I 80065320189  
80025 - Cadastro de Sistema de EQUIPAMENTOS para saúde Importado

COLOPLAST DO BRASIL LTDA 1.04303-1  
Pasta de Proteção 25351.281509/2013-83  
BRAVA PASTA PARA ESTOMIAS

FABRICANTE : COLOPLAST A/S - DINAMARCA  
DISTRIBUIDOR : COLOPLAST A/S - DINAMARCA  
CLASSE : I 10430310094

8026 - Registro de Material de Uso Médico IMPORTADO  
COSTA FRANCO INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 8.09994-8  
Moldeira para Odontologia 25351.295203/2014-42

DENTEK MAXIMUM PROTECTION DENTAL GUARD  
FABRICANTE : dentek oral care inc - ESTADOS UNIDOS  
DISTRIBUIDOR : dentek oral care inc - ESTADOS UNIDOS  
CLASSE : I 80999489001

8031 - Cadastro de Material de Uso Médico IMPORTADO  
DABABONS IMPORTACAO EXPORTACAO E COMERCIO LTDA 1.00994-3

Mesa Cirúrgica 25351.284255/2014-09  
MESAS CIRURGICAS ORTOPÉDICAS HANA  
FABRICANTE : MIZUHO OSI - ESTADOS UNIDOS  
DISTRIBUIDOR : MIZUHO OSI - ESTADOS UNIDOS  
6875  
6875i  
6875j  
6875j

CLASSE : I 10099430203  
80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado

DAKO DO BRASIL DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS PARA DIAGNÓSTICOS MÉDICOS LTDA 8.06406-8  
TAMPÕES, SOLUÇÕES ELETROLÍTICAS, DILUENTES E DE MAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL 25351.392189/2014-28

Dako Target Retrieval Solution  
FABRICANTE : DAKO DENMARK A/S - DINAMARCA  
S2368 (S236884): 1 x 500mL  
CLASSE : I 80640680031

8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, Importado  
TAMPÕES, SOLUÇÕES ELETROLÍTICAS, DILUENTES E DE MAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL 25351.416823/2014-76

Dako Proteinase K (Concentrado)  
FABRICANTE : DAKO NORTH AMERICA, INC - ESTADOS UNIDOS  
S3004 (S300402): 1 x 2mL  
CLASSE : I 80640680032

8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, Importado  
DENTSPLY IND.COM. LTDA 8.01968-8

Liga Para Uso Odontológico 25351.719567/2013-14  
STARLOY N

FABRICANTE : DEGUDENT GMBH - ALEMANHA  
DISTRIBUIDOR : DENTSPLY IND.COM. LTDA - BRASIL  
Apresentações comerciais: frascos de polietileno de alta densidade contendo 250g ou 1000g

CLASSE : II 80196880271  
8026 - Registro de Material de Uso Médico IMPORTADO  
DERMALIS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PARA A SAUDE LTDA 8.04191-1

Sistema a LED para Terapia 25351.302798/2014-58  
APARELHO DE FOTOMODULAÇÃO LUXE

FABRICANTE : BIOLUX MEDICAL - FRANÇA  
DISTRIBUIDOR : BIOLUX MEDICAL - FRANÇA  
LUXe M - SN11AB001  
CLASSE : II 80419110008

80027 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Importado  
DGM ELETRÔNICA LTDA-EPP 8.01803-0

APARELHO DE RADIOFREQUENCIA PARA ESTÉTICA 25351.236846/2014-18  
ENERGY COMPACT

FABRICANTE : DGM ELETRÔNICA LTDA-EPP - BRASIL  
DISTRIBUIDOR : DGM ELETRÔNICA LTDA-EPP - BRASIL  
CLASSE : II 80180300019

80026 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Nacional  
Sistema de Compressão de Membros 25351.302417/2014-51  
LINFO JET

FABRICANTE : DGM ELETRÔNICA LTDA-EPP - BRASIL  
DISTRIBUIDOR : DGM ELETRÔNICA LTDA-EPP - BRASIL  
CLASSE : II 80180300020

80026 - Cadastro de Família de EQUIPAMENTOS para saúde Nacional  
Diagmaster Cientifica lda 8.06159-5  
FATOR DE CRESCIMENTO INSULINA TIPO 1 25351.418311/2014-58

IDS-iSYS INSULIN-LIKE GROWTH FACTOR-I (IGF-I) CONTROLS  
FABRICANTE : IMMUNODIAGNOSTICS SYSTEM LTD - REINO UNIDO  
CTL1 - Controle 1: 3 x 1,0mL, CTL2 - Controle 2: 3 x 1,0mL, CTL3 - Controle 3: 3 x 1,0mL

CLASSE : II 80615950033  
8002 - Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, Importado

*Handwritten signature and scribble.*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: ISOFORINE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25000.016670/9360	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	30/03/1994
<b>Nome Comercial</b>	ISOFORINE	<b>Registro</b>	102980130	<b>Vencimento do registro</b>	03/2029
<b>Princípio Ativo</b>	ISOFLURANO			<b>Medicamento de referência</b>	Isoflurano (Instituto Bioquímico)
<b>Classe Terapêutica</b>	ANESTESICOS GERAIS VOLATEIS E GASOSOS			<b>ATC</b>	ANESTESICOS GERAIS VOLATEIS E GASOSOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1ML/ML SOL INAL CT FR VD AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029801300010	LIQUIDO INALANTE	22/08/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ISOFLURANO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - Cartucho (CARTUCHO DE CARTOLINA )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0001-51</li> <li><b>Endereço:</b> ITAPIRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ISORDIL



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

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: ALBENDAZOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.025917/0177	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	24/07/2002
<b>Nome Comercial</b>	ALBENDAZOL	<b>Registro</b>	125680052	<b>Vencimento do registro</b>	07/2027
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	ZENTEL
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			<b>ATC</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 1 <b>ATIVA</b>	1256800520010	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
2	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256800520029	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
3	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 80 <b>ATIVA</b>	1256800520037	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
4	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 2 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520045	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
5	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 12 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520053	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ALBENDAZOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.008804/0134	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	04/06/2001
<b>Nome Comercial</b>	ALBENDAZOL	<b>Registro</b>	125680029	<b>Vencimento do registro</b>	06/2026
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	ZENTEL
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			<b>ATC</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800290015	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: amoxicilina

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 12 <b>ATIVA</b>	1256801470017	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 21 <b>ATIVA</b>	1256801470025	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
3	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 120 <b>ATIVA</b>	1256801470033	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
4	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 210 <b>ATIVA</b>	1256801470041	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 480 <b>ATIVA</b>	1256801470051	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 840 <b>ATIVA</b>	1256801470068	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: Amoxicilina

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

 MEDIDA CAUTELAR

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



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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: amoxicilina

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 12 <b>ATIVA</b>	1256801470017	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 21 <b>ATIVA</b>	1256801470025	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
3	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 120 <b>ATIVA</b>	1256801470033	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
4	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 210 <b>ATIVA</b>	1256801470041	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 480 <b>ATIVA</b>	1256801470051	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 840 <b>ATIVA</b>	1256801470068	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: AZITROMICINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	<b>CNPJ</b>	17.875.154/0001-20	<b>Autorização</b>	1.00.917-8
<b>Processo</b>	25351.650055/2014-10	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	25/05/2015
<b>Nome Comercial</b>	AZITROMICINA	<b>Registro</b>	109170097	<b>Vencimento do registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			<b>Medicamento de referência</b>	ZITROMAX
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 3 <b>ATIVA</b>	1091700970011	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 2 <b>ATIVA</b>	1091700970028	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1091700970036	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1091700970044	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 5 <b>ATIVA</b>	1091700970052	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses



*Handwritten signature*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: AZITROPHAR

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

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: FLAGIMAX

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BELFAR LTDA	<b>CNPJ</b>	18.324.343/0001-77	<b>Autorização</b>	1.00.571-1
<b>Processo</b>	25000.006546/9061	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	18/04/2001
<b>Nome Comercial</b>	FLAGIMAX	<b>Registro</b>	105710125	<b>Vencimento do registro</b>	04/2026
<b>Princípio Ativo</b>	BENZOILMETRONIDAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			<b>ATC</b>	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	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 <b>ATIVA</b>	1057101250028	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses

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



19/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	40 MG/ML SUS OR CT 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP MED <b>ATIVA</b>	1057101250036	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	40 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 COP MED <b>ATIVA</b>	1057101250044	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BENZOILMETRONIDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	-				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><b>Fabricante:</b> BELFAR LTDA</li><li><b>CNPJ:</b> - 18.324.343/0001-77</li><li><b>Endereço:</b> BELO HORIZONTE - MG - BRASIL</li><li><b>Etapas de Fabricação:</b></li></ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

19/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Handwritten signature or initials.

Handwritten signature or initials.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CEFALEXINA

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

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 <b>ATIVA</b>	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 <b>ATIVA</b>	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 <b>ATIVA</b>	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 <b>ATIVA</b>	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 <b>ATIVA</b>	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 <b>ATIVA</b>	1037005090061	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10/03/2008	24 meses



*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: CEFALEXINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.020858/0122	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	19/08/2002
<b>Nome Comercial</b>	CEFALEXINA	<b>Registro</b>	103700382	<b>Vencimento do registro</b>	08/2027
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA			<b>Medicamento de referência</b>	KEFLEX
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS			<b>ATC</b>	CEFALOSPORINAS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 8 <b>ATIVA</b>	1037003820011	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40 <b>ATIVA</b>	1037003820021	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
3	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 <b>ATIVA</b>	1037003820038	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
4	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 <b>ATIVA</b>	1037003820046	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
5	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1037003820054	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
6	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1037003820062	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
7	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1037003820070	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 <b>ATIVA</b>	1256801500013	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 <b>ATIVA</b>	1256801500021	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801500031	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801500048	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
5	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750 <b>ATIVA</b>	1256801500056	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses
6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 <b>ATIVA</b>	1256801500064	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/06/2007	24 meses



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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: FLUCONAZOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	<b>CNPJ</b>	17.875.154/0001-20	<b>Autorização</b>	1.00.917-8
<b>Processo</b>	25351.650056/2014-64	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	25/05/2015
<b>Nome Comercial</b>	FLUCONAZOL	<b>Registro</b>	109170098	<b>Vencimento do registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	FLUCONAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	Zoltec
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIMICOTICOS SISTEMICOS			<b>ATC</b>	ANTIMICOTICOS SISTEMICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 2 <b>ATIVA</b>	1091700980015	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses
2	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 1 <b>ATIVA</b>	1091700980023	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses
3	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1091700980031	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: IVERMECTINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	30.222.814/0001-31	<b>Autorização</b>	1.00.392-3
<b>Processo</b>	25351.217020/2010-23	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	16/11/2010
<b>Nome Comercial</b>	IVERMECTINA	<b>Registro</b>	103920167	<b>Vencimento do registro</b>	11/2025
<b>Princípio Ativo</b>	IVERMECTINA			<b>Medicamento de referência</b>	REVECTINA
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIPARASITARIOS			<b>ATC</b>	ANTIPARASITARIOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 2 <span style="border: 1px solid black; padding: 1px;">ATIVA</span>	1039201670012	COMPRIMIDO SIMPLES	16/11/2010	24 meses
2	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4 <span style="border: 1px solid black; padding: 1px;">ATIVA</span>	1039201670020	COMPRIMIDO SIMPLES	16/11/2010	24 meses
3	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <span style="border: 1px solid black; padding: 1px;">ATIVA</span>	1039201670039	COMPRIMIDO SIMPLES	16/11/2010	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: HELMILAB

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

MEDIDA CAUTELAR

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + APLIC <b>ATIVA</b>	1256800430011	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + APLIC <b>ATIVA</b>	1256800430021	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses

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

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





Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

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

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

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



*Handwritten signature*  
2/2