

002177

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

REGISTRO GERAL: **8.009.609-7** DATA DE EXPEDIÇÃO: 23/07/2015

NOME: **KAMYLLA GENTILA TOMAZELLI**

FILIAÇÃO: EUCLIDES LUIZ TOMAZELLI
JOICE MARIA YAMASHITA TOMAZELLI

NATURALIDADE: CASCAVEL/PR DATA DE NASCIMENTO: 22/08/1992

DOC. ORIGEM: COMARCA=CASCAVEL/PR, 1 OFÍCIO
C.NASC=91379, LIVRO=271A, FOLHA=181

CPF: 043.680.279-14

CURITIBA/PR

ASSINATURA DO DIRETOR

LEI Nº 7.116 DE 29/08/83

E PROIBIDO PLASTIFICAR

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

SECRETARIA DE ESTADO DA SEGURANÇA PÚBLICA
E ADMINISTRAÇÃO PENITENCIÁRIA
INSTITUTO DE IDENTIFICAÇÃO DO PARANÁ

RG: **8.009.609-7**

POLEGAR DIREITO

Kamylla Tomazelli

ASSINATURA DO TITULAR

CARTEIRA DE IDENTIDADE

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1141 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 53030-901 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (81) 3344-5401 - Fax: (81) 3344-5402

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 33441406170917110343-1; Data: 14/06/2017 09:18:0

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFH84811-01W0.
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
Titular

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

002178

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
http://www.azevedobastos.not.br
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ECO FARMAS COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ECO FARMAS COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **10/07/2017 09:39:25 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ECO FARMAS COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 755903

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **15/06/2018 04:19:37 (hora local)**.

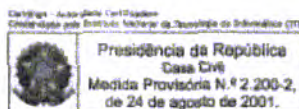
¹**Código de Autenticação Digital:** 33441406170917110343-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd2c5db1983d1c9ec97925624df4b5cdabc599c5e0717a269c00f7254230584e93083202a936b7d0ef8b680d7ae73fa1aea9fe92dd23fb93aff7231dc2af76291



BRASIL

Serviços Barra GovBr

002179

(HTTP://BRASIL.GOV.BR)

(http://www.vlibras.gov.br/)



Ministério da Fazenda
Secretaria da Receita Federal do Brasil

Comprovante de Situação Cadastral no CPF

Nº do CPF: **043.680.279-14**Nome: **KAMYLLA GENTILA TOMAZELLI**Data de Nascimento: **22/08/1992**Situação Cadastral: **REGULAR**Data da Inscrição: **02/06/2001**Digito Verificador: **00**Comprovante emitido às: **08:34:31** do dia **17/07/2017** (hora e data de Brasília).Código de controle do comprovante: **A118.1FE4.8317.8DB3**

Este documento não substitui o "Comprovante de Inscrição no CPF"
(/Aplicacoes/SSL/ATCTA/CPF/ImpressaoComprovante/ConsultaImpressao.asp).

(Modelo aprovado pela IN/RFB nº 1.548, de 13/02/2015.)

02180

VÁLIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

REGISTRO GERAL: **3.145.703-3** DATA DE EXPEDIÇÃO: 04/10/2016

NOME: **EUCLIDES LUIZ TOMAZELLI**

FILIAÇÃO: ALBINO TOMAZELLI
ETELVINA TOMAZELLI

NATURALIDADE: LAGOA VERMELHARS DATA DE NASCIMENTO: 16/04/1950
Maior de 65 Anos

DOC. ORIGEM: COMARCA=CASCATEL/PR, 1 OFÍCIO
C. CAS. AV. DN=1558, LVRO=148, FOLHA=35

CPF: 060.118.839-91

CURITIBA/PR

ASSINATURA DO DIRETOR
LEI Nº 7.116 DE 29/08/83

ESTE LUGAR DEBE SER USADO APENAS PARA ASSINATURA ELETROÔNICA DO TITULAR DO REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS. NÃO É PERMITIDA A ASSINATURA DE TERCEIROS. A ASSINATURA DELEGADA É PROIBIDA. FISCALIZAÇÃO: MARCUS VINÍCIUS DA COSTA NICOLOTTO

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

SECRETARIA DE ESTADO DA SEGURANÇA PÚBLICA
E ADMINISTRAÇÃO PENITENCIÁRIA
INSTITUTO DE IDENTIFICAÇÃO DO PARANÁ

RG: **3.145.703-3**

POLEGAR DIREITO

ASSINATURA DO TITULAR

CARTEIRA DE IDENTIDADE




Euclides Tomazelli

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1148 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 58430-090 - www.azevedobastos.azb.br - Tel: (33) 3344-5404 - Fax: (33) 3344-5404

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6 Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 33441910160918360406-1; Data: 19/10/2016 09:18:3

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C, AEC21967-CZBK;
Valor Total do Ato: R\$ 3,76

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

[Assinatura]
Titular
Biel Valber de Miranda Cavalcanti

15

[Handwritten marks]

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS,
INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA**

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude etc...

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 06/06/2017 às 08:46:36 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b6365bc7952c35fcc6d076b2135030eb8084cbd0ab20a33899f2fd3f23fb
125aa3083202a936b7d0ef8b680d7ae73fa1ac57dff66b4a2b9c495c75ab750b5ebbe

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para ECO FARMAS COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

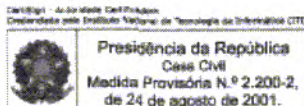
Esta certidão tem a sua validade até: 25/10/2017 às 09:08:05 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 601434

Código de Controle da Autenticação:

33441910160918360406-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



BRASIL
([HTTP://BRASIL.GOV.BR](http://BRASIL.GOV.BR))

Serviços Barra GovBr

002182

(<http://www.vlibras.gov.br/>)



Ministério da Fazenda
Secretaria da Receita Federal do Brasil

Comprovante de Situação Cadastral no CPF

Nº do CPF: **060.116.839-91**

Nome: **EUCLIDES LUIZ TOMAZELLI**

Data de Nascimento: **16/04/1950**

Situação Cadastral: **REGULAR**

Data da Inscrição: **anterior a 10/11/1990**

Dígito Verificador: **00**

Comprovante emitido às: **08:33:25** do dia **17/07/2017** (hora e data de Brasília).

Código de controle do comprovante: **801C.2A73.1C64.BFDC**



Este documento não substitui o "Comprovante de Inscrição no CPF"
(</Aplicacoes/SSL/ATCTA/CPF/ImpressaoComprovante/ConsultaImpressao.asp>).

(Modelo aprovado pela IN/RFB nº 1.548, de 13/02/2015.)



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA

002183



**CERTIDÃO DE REGULARIDADE
2017**



CADASTRO Nº CRF SOB O 8728	VALIDADE 31/03/2018	CODIGO DE AUTENTICAÇÃO 81D277AEECA5070632CB04B581044
RAZAO/DENOMINAÇÃO SOCIAL ECO-FARMAS COM DE MEDICAMENTOS LTDA EPP		
NOME FANTASIA DISTRIBUIDORA PROLIFE CIRURGICA		
TIPO DE ESTABELECIMENTO DISTRIBUIDORAS DE MEDIC., INSUMOS E	NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT.	
ENDEREÇO R SANTA CATARINA 850	CNPJ 85.477.586/0001-32	
LOCALIDADE CENTRO	CIDADE - UF CASCAVEL-PR	

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO

SEG A SEX 08:00 AS 12:00 / 13:30 AS 18:00 H

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS

TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO						SITUAÇÃO
F	14414	DENISE SIEBEN	DIRETOR TÉCNICO						CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado		
	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00		
	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00		

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ - CRF-PR

Curitiba, 6 de Março de 2017

Gerentes do CRF-PR conforme deliberação 673/2006
Farm. Eduardo Pazim - Gerente Fiscalização
Farm. Flávia de Abreu Chaves - Gerente Cad/Rec.
Farm. Sérgio Satoru Mori - Gerente Geral

15

20

1

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dom Estácio - João Pessoa/PB - CEP 56100-000 - www.azevedobastos.net.br - Tel. (33) 3244-5404 - Fax: (33) 3244-5404

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 33440205171111220093-1; Data: 02/05/2017 11:12:08

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFA79063-0HQG;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Váiber de Miranda Cavalcanti
Titular

AO PÚBLICO

regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõe o art. nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada nos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º e 23, alínea Lei 13.021/14. Este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS,
INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA**

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevedo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude etc...

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 14/06/2017 às 09:19:58 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbfc60b05962213da924f8650047f1c20e4a9539994c01cd77550
b2f13083202a936b7d0ef8b680d7ae73fa1a96efb75b7a19e1137a41958fbd87544c

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para ECO FARMAS COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

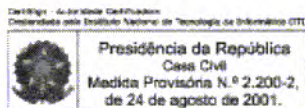
Esta certidão tem a sua validade até: 03/05/2018 às 06:08:33 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699069

Código de Controle da Autenticação:

33440205171111220093-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



[Handwritten signature]

Item: 118

002185

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NAUSILON B6

Nome da Empresa CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ 17.562.075/0001-69 **Autorização** 1.01.560-1
Nome Comercial NAUSILON B6
Classe Terapêutica ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Registro 115600078
Processo 25000.004460/99-13
Vencimento do Registro 07/2020

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780046
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Não

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Institucional
Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	7	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780070
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		

002186

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780089
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - GOIÂNIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 01	COMPRIMIDO SIMPLES	1	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA DIMENIDRINATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB. HOSP.)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780021
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

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

002188

Apresentação INATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**50 MG/ML + 10 MG/ML SOL INJ CX 6
AMP VD INC X 1 ML

SOLUÇÃO INJETAVEL

3

17/07/2000

Validade 24 meses**Registro**

1156000780038

Princípio Ativo**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]**Embalagem**

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

[sem dados cadastrados]

IFA único

Não

Conservação

[sem dados cadastrados]

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação INATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**50 MG + 10 MG COM CT 20 BL AL
PLAS INC X 10

COMPRIMIDO SIMPLES

5

17/07/2000

Validade

24 meses

Registro

1156000780054

Princípio AtivoDIMENIDRINATO
CLORIDRATO DE PIRIDOXINA**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

002189

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA 50 MG + 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1156000780062
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não




 Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 152.

002190

Detalhe do Produto: L-ENEMA

Nome da Empresa NATULAB LABORATÓRIO S.A
CNPJ 02.456.955/0001-83 **Autorização** 1.03.841-3
Nome Comercial L-ENEMA
Classe Terapêutica LAXANTES
Registro 138410054
Processo 25351.422814/2011-80
Vencimento do Registro 05/2018

Apresentação **ATIVA** **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**
 (160 + 60) MG/ML SOL RET FR PLAS X 130 ML SOLUÇÃO RETAL 1 03/05/2013
Validade 24 meses **Registro** 1384100540010
Princípio Ativo FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO
 FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração RETAL
IFA único Não
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso [sem dados cadastrados]
Destinação Comercial
Restrito a hospitais **Não Informado**
Tarja [sem dados cadastrados]
Medicamento referência **Não**
Apresentação fracionada **Não**

Apresentação **ATIVA** **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**
 (160 + 60) MG/ML SOL RET CX 50 FR PLAS X 130 ML (EMB HOSP) SOLUÇÃO RETAL 2 03/05/2013
Validade 24 meses **Registro** 1384100540029
Princípio Ativo FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO
 FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

002191

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	RETAL
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(160 + 60) MG/ML SOL RET CX 100 FR PLAS X 130 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO RETAL	3	03/05/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100540037
Princípio Ativo	FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	RETAL
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não





 Voltar

002192

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 156

002193

Detalhe do Produto: GENTAMICIN

Nome da Empresa NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ 06.629.745/0001-09 **Autorização** 1.01.402-4
Nome Comercial GENTAMICIN
Classe Terapêutica ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Registro 114020013
Processo 25000.009420/99-78
Vencimento do Registro 05/2020

Apresentação ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**
 20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP) SOLUÇÃO INJETAVEL 1 29/05/2000

Validade 24 meses **Registro** 1140200130014

Princípio Ativo SULFATO DE GENTAMICINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE

Local de Fabricação
 Fabricantes Nacionais
 [sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**
 40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP) SOLUÇÃO INJETAVEL 2 29/05/2000

Validade 24 meses **Registro** 1140200130022

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

002194

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	29/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1140200130030
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	29/05/2000

Validade	24 meses	Registro	1140200130057
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

002195

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	29/05/2000

Validade	24 meses	Registro	1140200130065
-----------------	----------	-----------------	---------------

Princípio Ativo	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
------------------	---

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
--------------------------------	-----------------------------

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
-------------------------	-------------------------

Destinação	Comercial
-------------------	-----------

Restrito a hospitais	Não Informado
-----------------------------	----------------------

Tarja	[sem dados cadastrados]
--------------	-------------------------

Medicamento referência	Não
-------------------------------	------------

Apresentação fracionada Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	N° Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	29/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1140200130073
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	N° Apres.	Data de Publicação
280 MG/2ML SOL INJ CX 01 AMP VD INC X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	29/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1140200130049
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Não

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

002197

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais **Não Informado**

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência **Não**

Apresentação fracionada **Não**

Apresentação **INATIVA** **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**

280 MG/2 ML SOL INJ CX 50 AMP VD SOLUÇÃO INJETAVEL 8 29/05/2000
INC X 2 ML

Validade 24 meses **Registro** 1140200130081

Princípio Ativo SULFATO DE GENTAMICINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem • Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais **Não Informado**

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência **Não**

Apresentação fracionada **Não**

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 195

002198

Detalhe do Produto: Xylestesin com norepinefrina

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1
Nome Comercial Xylestesin com norepinefrina
Classe Terapêutica ANESTESICOS LOCAIS
Registro 102980384
Processo 25351.356684/2005-65
Vencimento do Registro 02/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPC X 1,8 ML USO PROFISSIONAL	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	03/02/1986

Validade	Registro
24 meses	1029803840016

Princípio Ativo CLORIDRATO DE LIDOCAINA
HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - CARPULE DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAMUSCULAR

IFA único Não

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 1 EST PLAS X 1 CARP PLAS OPC X 1,8 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	03/02/1986

Validade	Registro
24 meses	1029803840024

Princípio Ativo CLORIDRATO DE LIDOCAINA
HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA

002199

Complemento Diferencial da Apresentação*[sem dados cadastrados]***Embalagem**

- Primária - CARPULE DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA
- Envolvório - {[envoltorio]}

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais*[sem dados cadastrados]***Via de Administração***[sem dados cadastrados]***IFA único**

Não

ConservaçãoCONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
PROTEGER DA LUZ**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso*[sem dados cadastrados]***Destinação***[sem dados cadastrados]***Restrito a hospitais****Não Informado****Tarja***[sem dados cadastrados]***Medicamento referência****Não****Apresentação fracionada****Não****Apresentação** ATIVA20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX
40 EST PLAS CARP PLAS OPC X 1,8
ML**Forma Farmacêutica**

SOLUÇÃO INJETAVEL

Nº Apres.

3

Data de Publicação

03/02/1986

Validade

24 meses

Registro

1029803840032

Princípio AtivoCLORIDRATO DE LIDOCAINA
HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA**Complemento Diferencial da Apresentação***[sem dados cadastrados]***Embalagem**

- Primária - CARPULE DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA
- Envolvório - {[envoltorio]}

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais*[sem dados cadastrados]***Via de Administração***[sem dados cadastrados]***IFA único**

Não

ConservaçãoCONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
PROTEGER DA LUZ**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso*[sem dados cadastrados]***Destinação***[sem dados cadastrados]***Restrito a hospitais****Não Informado****Tarja***[sem dados cadastrados]*

002200

25

20

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 196

Detalhe do Produto: LIDOSTESIM

Nome da Empresa	DLA PHARMACEUTICAL LTDA	Autorização	1.00.993-1
CNPJ	45.841.137/0001-07		
Nome Comercial	LIDOSTESIM		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		
Registro	109930003		
Processo	25000.015665/88-27		
Vencimento do Registro	08/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPC X 1,8 ML 01	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	23/08/1996

Validade	18 meses	Registro	1099300030015
-----------------	----------	-----------------	---------------

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA
------------------------	---

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
--	-------------------------

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
------------------	---

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • DLA PHARMACEUTICAL LTDA - CATANDUVA - BRASIL
----------------------------	--

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração	OUTRA
-----------------------------	-------

IFA único	Não
------------------	-----

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
--------------------	--

Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
--------------------------------	-------------------------

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
-------------------------	-------------------------

Destinação	
-------------------	--

Restrito a hospitais	Não Informado
-----------------------------	---------------

Tarja	[sem dados cadastrados]
--------------	-------------------------

Medicamento referência	Não
-------------------------------	-----

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPC X 1,8 ML 01	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/08/1996

Validade	18 meses	Registro	1099300030023
-----------------	----------	-----------------	---------------

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA
------------------------	---

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
--	-------------------------

Embalagem

- Primária - CARPULE DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- DLA PHARMACEUTICAL LTDA - CATANDUVA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

OUTRA

IFA único

Não

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação**Restrito a hospitais**

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 215.

002203

Detalhe do Produto: metronidazol

Nome da Empresa ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA

CNPJ 02.281.006/0001-00 **Autorização** 1.05.170-8

Nome Comercial metronidazol

Classe Terapêutica AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS

Registro 151700021

Processo 25351.273674/2007-57

Vencimento do Registro 01/2019

Apresentação ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**

5 MG/ML SOL INJ BOLS PLAS TRANS
SIST FECH X 100 ML + ENV AL SOLUÇÃO INJETAVEL 1 19/01/2009

Validade 24 meses **Registro** 1517000210015

Princípio Ativo METRONIDAZOL

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BOLSA PLASTICA
- Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação

Restrito a hospitais S

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**

5 MG/ML SOL INJ BOLS FLEX PP
TRANS SIST FECH X 100 ML + ENV AL SOLUÇÃO INJETAVEL 2 19/01/2009

Validade 24 meses **Registro** 1517000210023

Princípio Ativo METRONIDAZOL

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem [sem dados cadastrados]

002204

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	
Restrito a hospitais	S
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ 60 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML + 60 ENV AL	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	19/01/2009
Validade	24 meses	Registro	1517000210031
Princípio Ativo	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BOLSA PLASTICA • Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	S
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não



 Voltar

002205

HP



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item: 262

002206

Detalhe do Produto: TERRA - CORTRIL

Nome da Empresa	LABORATÓRIOS PFIZER LTDA
CNPJ	46.070.868/0036-99
Nome Comercial	TERRA - CORTRIL
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Registro	102160021
Processo	25992.000391/55
Vencimento do Registro	12/2019

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG/G + 10 MG/G POM TOP CT BG AL X 15 G	POMADA TOPICA	3	16/03/1995
Validade	36 meses	Registro	1021600210063
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXITETRACILINA HIDROCORTISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LABORATORIOS PFIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração TOPICA

IFA único Não

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG/G + 10 MG/G POM TOP CT BG AL X 30 G	POMADA TOPICA	4	16/03/1995
Validade	36 meses	Registro	1021600210047
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXITETRACILINA HIDROCORTISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

002207

Embalagem

- Primária - BSNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- LABORATORIOS PFIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL

Fabricantes Internacionais*[sem dados cadastrados]***Via de Administração**

TOPICA

IFA único

Não

ConservaçãoCONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso*[sem dados cadastrados]***Destinação**

Comercial

Restrito a hospitais**Não Informado****Tarja***[sem dados cadastrados]***Medicamento referência****Não****Apresentação fracionada****Não**[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item : 282

002208

Detalhe do Produto: BUTALAB

Nome da Empresa	NATULAB LABORATÓRIO S.A		
CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Nome Comercial	BUTALAB		
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES		
Registro	138410019		
Processo	25351.023605/01-83		
Vencimento do Registro	09/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	1	12/09/2005
Validade	24 meses	Registro	1384100190011
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	2	12/09/2005
Validade	24 meses	Registro	1384100190028
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

002209

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico acima de

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA****Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150
ML

XAROPE

3

12/09/2005

Validade

24 meses

Registro

1384100190036

Princípio Ativo

SULFATO DE SALBUTAMOL

**Complemento Diferencial da
Apresentação**

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico acima de

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA****Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X
100 ML

XAROPE

4

12/09/2005

Validade 24 meses **Registro** 1384100190044

Princípio Ativo SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

002210

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	5	12/09/2005

Validade 24 meses **Registro** 1384100190052

Princípio Ativo SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

002211

Apresentação **ATIVA** **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**

0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML XAROPE 6 12/09/2005

Validade 24 meses **Registro** 1384100190060

Princípio Ativo SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação **ATIVA** **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**

0,4 MG/ML XPE OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP) XAROPE 7 12/09/2005

Validade 24 meses **Registro** 1384100190079

Princípio Ativo SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de
Destinação Comercial
Restrito a hospitais N
Tarja Vermelha
Medicamento referência Não
Apresentação fracionada Não

002212

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	8	12/09/2005
Validade	24 meses	Registro	1384100190087
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de
Destinação Comercial
Restrito a hospitais N
Tarja Vermelha
Medicamento referência Não
Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP)	XAROPE	9	12/09/2005
Validade	24 meses	Registro	1384100190095
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		