

Via de Administração	INTRAVENOSA			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
150 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	17/06/2003	
Validade	24 meses	Registro	1134301030037	
Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	[sem dados cadastrados]			

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)			
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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
150 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 4 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	17/06/2003	
Validade	24 meses	Registro	1134301030045	
Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			

002433

<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais
	[sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais
	[sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	SOLUÇÃO INJETAVEL
150 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 6 ML	5
<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO DE CLINDAMICINA
	<b>Registro</b>
	1134301030053
	<b>Data de Publicação</b>
	17/06/2003

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais
	[sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais
	[sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	SOLUÇÃO INJETAVEL
150 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD INC X 6 ML	6
<b>Validade</b>	24 meses
	<b>Registro</b>
	1134301030061
	<b>Data de Publicação</b>
	17/06/2003



002434

Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA <i>[sem dados cadastrados]</i>
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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 30ºC)
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
	Voltar



002435





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLONAZEPAM (PORT. 344/98 - LISTA B1)

Nome da Empresa PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
 CNPJ 73.856.593/0001-66 Autorização 1.02.568-5  
 Nome Comercial CLONAZEPAM (PORT. 344/98 - LISTA B1)  
 Classe Terapêutica ANTICONVULSIVANTES *lote 82*  
 Registro 125680230  
 Processo 25351.059974/2011-45  
 Vencimento do Registro 02/2022

Apresentação ATIVA  
 2.5 MG/ML SOL OR  
 CT FR GOT VD AMB X  
 20 ML

Forma Farmacêutica SOLUÇÃO ORAL  
 N° Apres. 1  
 Registro 1256802300018  
 Data de Publicação 27/02/2012

Validade 24 meses  
 Registro 1256802300018

Princípio Ativo CLONAZEPAM

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem  
 • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR  
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação

ATIVA

Forma Farmacêutica

N° Apres. 2

Data de Publicação

27/02/2012

2.5 MG/ML SOL OR  
 CX 50 FR GOT VD  
 AMB X 20 ML (EMB  
 HOSP)

Validade

24 meses

Registro

1256802300026

Princípio Ativo

CLONAZEPAM

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

002436



<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<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 LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
2,5 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	3	27/02/2012
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>	<b>Data de Publicação</b>	
24 meses	1256802300034		
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM		

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<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 LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
	Farmacêutica		

002137

2,5 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	4	27/02/2012	Apresentação fracionada	Não	Voltar
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256802300042			
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<b>IFA único</b>	Sim					
<b>Conservação</b>	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>CONSERVAR EM LOCAL FRESCO</p> <p>CONSERVAR EM LUGAR SECO</p> <p>PROTEGER DA LUZ</p>					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"					
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>					
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]					
<b>Medicamento referência</b>	Não					

002438



## Consulta de Produtos



## Detalhe do Produto : SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Nome da Empresa:	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ:	01.784.792/0001-03
Nome Comercial:	SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX
Classificação Terapêutica:	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Registro:	117720001
Processo:	25000.006782/92-79
Vencimento do Registro:	06/2018
	<i>teste 86 a 90</i>

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	16/09/1999
CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES	Registro:	1177200010018
<small>[sem dados cadastrados]</small>		
FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Fabricantes Nacionais	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Fabricantes Internacionais	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
INTRAVENOSO		
Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitalis:	Não Informado	
Medicamento referência:	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Apresentação fracionada:	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	16/09/1999
CLORETO DE SÓDIO	Registro:	1177200010026
<small>[sem dados cadastrados]</small>		
Fabricantes Nacionais	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Fabricantes Internacionais	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
IMPLANTE OSSEO		
Não		
Conservação:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de prescrição:	<small>[sem dados cadastrados]</small>	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETÁVEL	3	16/09/1999
24 meses	Registro:	1177200010034
<small>[sem dados cadastrados]</small>		
CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Fabricantes Nacionais	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Fabricantes Internacionais	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
INTRAVENOSO		
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:	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitalis:	Não Informado	
Medicamento referência:	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Apresentação fracionada:	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETÁVEL	4	16/09/1999
24 meses	Registro:	1177200010042
<small>[sem dados cadastrados]</small>		
CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Fabricantes Nacionais	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Fabricantes Internacionais	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
INTRAVENOSO		
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:	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitalis:	Não Informado	
Medicamento referência:	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Apresentação fracionada:	Não	



20/09/2016

Consulta de Produto

Validade:	24 meses	Registro:	5	16/09/1999
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração:	INTRAVENOSO			
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
100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	6	16/09/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1177200010069
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Via de Administração:	IMPLANTE OSSEO		
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	7	16/09/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1177200010077
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Consulta de Produto

Via de Administração:	IMPLANTE OSSEO		
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125,5 MG/ML SOL INJ CT CX 100 AMP POLIET X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	8	16/09/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1177200010085
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Via de Administração:	IMPLANTE OSSEO		
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
9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	9	16/09/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1177200010093
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOJÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSO		
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:  
Apresentação fracionada:

Não  
Não

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	10	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010107
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOJÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<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>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	11	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010115
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOJÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<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>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	12	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010123
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO		

Complemento Diferencial da  
Apresentação:

[sem dados cadastrados]

<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOJÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO
<b>IFA único:</b>	Sim
<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>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não informado
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	13	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010131
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único:</b>	Não		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
<b>Restrição de prescrição:</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de uso:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Destinação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Comercial		
<b>Tarja:</b>	Não informado		
<b>Medicamento referência:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PVC X 50 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	14	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010141
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único:</b>	Não		



CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)

Consulta de Produto

20/09/2016

<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		
<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLUS TRANS X 50 ML	15	16/09/1999	
<b>Validade:</b>	<b>Registro:</b>	1177200010158	
<b>Princípio Ativo:</b>	24 meses		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Via de Administração:</b>	Fabricantes Nacionais		
<b>IFA único:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Conservação:</b>	INTRAVENOSO		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Não		
<b>Restrição de uso:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
<b>Destinação:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrito a hospitais:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Comercial		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não Informado		
<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PLUS TRANS X 50 ML	16	16/09/1999	
<b>Validade:</b>	<b>Registro:</b>	1177200010166	
<b>Princípio Ativo:</b>	24 meses		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Via de Administração:</b>	Fabricantes Nacionais		
<b>IFA único:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Conservação:</b>	INTRAVENOSO		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Não		
<b>Restrição de uso:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
<b>Destinação:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrito a hospitais:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Comercial		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não Informado		

<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML	17	16/09/1999	
<b>Validade:</b>	<b>Registro:</b>	1177200010174	
<b>Princípio Ativo:</b>	24 meses		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Via de Administração:</b>	Fabricantes Nacionais		
<b>IFA único:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Conservação:</b>	INTRAVENOSO		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Não		
<b>Restrição de uso:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
<b>Destinação:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrito a hospitais:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Comercial		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não Informado		

<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PVC X 100 ML	18	16/09/1999	
<b>Validade:</b>	<b>Registro:</b>	1177200010182	
<b>Princípio Ativo:</b>	24 meses		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Via de Administração:</b>	Fabricantes Nacionais		
<b>IFA único:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Conservação:</b>	INTRAVENOSO		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Não		
<b>Restrição de uso:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
<b>Destinação:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrito a hospitais:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Comercial		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não Informado		

<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLUS TRANS X 100 ML	19	16/09/1999	
<b>Validade:</b>	<b>Registro:</b>	1177200010190	
<b>Princípio Ativo:</b>	24 meses		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		

002442



<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO
<b>IFA único:</b>	Não
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>
<b>Medicamento referencial:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PLAS TRANS X 100 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	20	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010204
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único:</b>	Não		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Medicamento referencial:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PVC X 250 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	21	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010212
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único:</b>	Não		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>
<b>Medicamento referencial:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PVC X 250 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	22	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010220
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único:</b>	Não		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Medicamento referencial:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PLAS TRANS X 250 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	23	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010239
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único:</b>	Não		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
<b>Medicamento referencial:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		



Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS P/AS TRANS X 250 ML		SOLUÇÃO INJETÁVEL	24	16/09/1999
Validade:	24 meses		Registro:	1177200010247
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais			
Via de Administração:	INTRAVENOSO			
IFA único:	Não			
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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
9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML		SOLUÇÃO INJETÁVEL	25	16/09/1999
Validade:	24 meses		Registro:	1177200010255
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais			
Via de Administração:	INTRAVENOSO			
IFA único:	Não			
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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
9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PVC X 500 ML		SOLUÇÃO INJETÁVEL	26	16/09/1999
Validade:	24 meses		Registro:	1177200010263
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			

Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais	Fabricantes Internacionais
		[sem dados cadastrados]	[sem dados cadastrados]
Via de Administração:	INTRAVENOSO		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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
9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS P/AS TRANS X 500 ML		SOLUÇÃO INJETÁVEL	27	16/09/1999
Validade:	24 meses		Registro:	1177200010271
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais			
Via de Administração:	INTRAVENOSO			
IFA único:	Não			
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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
9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS P/AS TRANS X 500 ML		SOLUÇÃO INJETÁVEL	28	16/09/1999
Validade:	24 meses		Registro:	1177200010281
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais			
Via de Administração:	INTRAVENOSO			
IFA único:	Não			
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	29	16/09/1999	
Validade:	24 meses			
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] INTRAVENOSO			
Via de Administração:	Não			
IFA único:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Conservação:	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]			
Restrição de uso:	Comercial			
Destinação:	Não Informado			
Restrito a hospitais:	[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não			
Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PVC X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	30	16/09/1999	
Validade:	24 meses			
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] INTRAVENOSO			
Via de Administração:	Não			
IFA único:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Conservação:	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]			
Restrição de uso:	Comercial			
Destinação:	Não Informado			
Restrito a hospitais:	[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não			
Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			

9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS P/AS TRANS X 1.000 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL			
Validade:	24 meses			
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] INTRAVENOSO			
Via de Administração:	Não			
IFA único:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Conservação:	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]			
Restrição de uso:	Comercial			
Destinação:	Não Informado			
Restrito a hospitais:	[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não			
Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS P/AS TRANS X 1.000 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	32	16/09/1999	
Validade:	24 meses			
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] INTRAVENOSO			
Via de Administração:	Não			
IFA único:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Conservação:	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]			
Restrição de uso:	Comercial			
Destinação:	Não Informado			
Restrito a hospitais:	[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não			
Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PVC X 2000 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	33	16/09/1999	
Validade:	24 meses			
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]			
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais			



Destinação:		Comercial	
Restrito a hospitais:		Não informado	
Tarja:		[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência:		Não	
Apresentação fracionada:		Não	
<b>Apresentação ATIVA</b>			
9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PLAS TRANS X 2000 ML	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Nº Apres. 34 Registro: 1177200010344
Validade:	24 meses		
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOJÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração:		INTRAVENOSO	
IFA Único:		Não	
Conservação:		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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	
<b>Apresentação ATIVA</b>			
9 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Nº Apres. 35 Registro: 1177200010352
Validade:	24 meses		
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOJÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração:		INTRAVENOSO	
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	

Destinação:		Comercial	
Restrito a hospitais:		Não informado	
Tarja:		[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência:		Não	
Apresentação fracionada:		Não	
<b>Apresentação ATIVA</b>			
9 MG/ML SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Nº Apres. 36 Registro: 1177200010360
Validade:	24 meses		
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOJÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração:		INTRAVENOSO	
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	
<b>Apresentação ATIVA</b>			
9 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Nº Apres. 37 Registro: 1177200010379
Validade:	24 meses		
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOJÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração:		INTRAVENOSO	
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	
<b>Apresentação ATIVA</b>			
9 MG/ML SOL INJ CX 70 FR PLAS TRANS	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Nº Apres. 38 Registro: 1177200010388
Validade:	24 meses		
Princípio Ativo:	CLORETO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOJÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração:		INTRAVENOSO	
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	

002446



PE SIST FECH X 50 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	38	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010387
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CADA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA Único:</b>	Sim		
<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>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Medicamento referencial:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	39	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010395
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CADA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA Único:</b>	Sim		
<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>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Medicamento referencial:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	40	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010409
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CADA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL		

Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA Único:</b>	Sim		
<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>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referencial:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	41	16/09/1999
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1177200010417
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CADA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA Único:</b>	Sim		
<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>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referencial:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

VOLTAR

S/A, Trecho 5, Área Especial 157, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © ANVISA - Todos os direitos reservados

002447

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: Digoxina

**Nome da Empresa**  
 PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.  
**CNPJ**  
 02.501.297/0001-02  
**Nome Comercial**  
 Digoxina  
**Classe Terapêutica**  
 GLUCOSÍDEOS CARDÍACOS  
**Registro**  
 141070059  
**Processo**  
 25351.066435/2006-61  
**Vencimento do Registro**  
 08/2017

Autorização

1.04.107-5

hote 117  
 20/08/2007

**Apresentação**  ATIVA  
 0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X  
 COMPRIMIDO SIMPLES  
**Forma Farmacêutica**  
 COMPRIMIDO SIMPLES  
**Nº Apres.**  
 1  
**Data de Publicação**  
 20/08/2007

**Validade**  
 24 meses  
**Registro**  
 1410700590011

**Princípio Ativo**  
 DIGOXINA

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

**Embalagem**  

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**  

- PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**  
*[sem dados cadastrados]*

**Via de Administração**

**IFA único**  
 Sim  
**Conservação**  
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
**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  
 0,25 MG COM CX BL AL PLAS AMB X  
 500 (EMB HOSP)

**Forma Farmacêutica**  
 COMPRIMIDO SIMPLES  
**Nº Apres.**  
 2  
**Data de Publicação**  
 20/08/2007

**Validade**

24 meses

**Princípio Ativo**

DIGOXINA

**Complemento Diferencial da Apresentação**

*[sem dados cadastrados]*

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*

ORAL

Via de Administração

IFA único

Sim

Conservação

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

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

002448



Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: ADREN

**Nome da Empresa** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA  
**CNPJ** 19.570.720/0001-10  
**Nome Comercial** ADREN  
**Classe Terapêutica** MEDICAMENTOS C/ AÇÃO NO MIOCARDIO  
**Registro** 113430001  
**Processo** 25001.001416/86  
**Vencimento do Registro** 06/2018

**Autorização** 1.01.343.0  
**Data de Publicação** 16/07/2001

**Forma Farmacêutica** Nº Apres. Registro  
 SOLUÇÃO INJETAVEL 1 1134300010016  
 24 meses  
 EPINEFRINA

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
*(sem dados cadastrados)*

**Embalagem**  
 • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

## Local de Fabricação

**Fabricantes Nacionais**  
*(sem dados cadastrados)*  
**Fabricantes Internacionais**  
*(sem dados cadastrados)*

## Via de Administração

**IFA único** INTRAVENOSA  
**Conservação** Sim  
**Restrição de prescrição** EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C)  
**Restrição de uso** PROTEGER DA LUZ  
**Destinação** Venda sob Prescrição Médica  
**Restrito a hospitais** Adulto e Pediátrico  
**Tarja** Hospitalar  
**Medicamento referência** S  
**Apresentação fracionada** Vermelha  
 Não  
 Não

## Apresentação

**Forma Farmacêutica** Nº Apres. Registro  
 SOLUÇÃO INJETAVEL 2 1134300010024  
**Validade** 24 meses  
**Princípio Ativo** EPINEFRINA  
**Complemento Diferencial da Apresentação**  
*(sem dados cadastrados)*  
**Embalagem**  
 • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

## Local de Fabricação

**Fabricantes Nacionais**  
*(sem dados cadastrados)*  
**Fabricantes Internacionais**  
*(sem dados cadastrados)*

## Via de Administração

**IFA único** INTRAVENOSA  
**Conservação** Sim  
**Restrição de prescrição** EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C)  
**Restrição de uso** PROTEGER DA LUZ  
**Destinação** Venda sob Prescrição Médica  
**Restrito a hospitais** Adulto e Pediátrico  
**Tarja** Hospitalar  
**Medicamento referência** S  
**Apresentação fracionada** Vermelha  
 Não  
 Não

Voltar

002449

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: espironolactona

**Nome da Empresa** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA  
**CNPJ** 19.570.720/0001-10  
**Nome Comercial** espironolactona  
**Classe Terapêutica** DIURETICOS SIMPLES  
**Registro** 113430155  
**Processo** 25351.285917/2007-08  
**Vencimento do Registro** 06/2018

**Autorização** 1.01.343-0  
**Data de Publicação** 16/06/2008

**Forma Farmacêutica** 6  
**Registro** 1134301550065

**Apresentação** 25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 COMPRIMIDO SIMPLES  
**Forma Farmacêutica** Não Informado  
**Nº Apres.** [sem dados cadastrados]

**Validade** 24 meses  
**Registro** 1134301550065

**Princípio Ativo** ESPIRONOLACTONA

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

**Embalagem**

- Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - 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** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação** 25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 (EMB HOSP)

**Forma Farmacêutica** COMPRIMIDO SIMPLES  
**Nº Apres.** 7

**Validade** 24 meses  
**Data de Publicação** 16/06/2008

**Princípio Ativo** ESPIRONOLACTONA

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

**Embalagem**

- Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - 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** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação** [ativa]

**Forma Farmacêutica** 100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 16  
**Forma Farmacêutica** COMPRIMIDO SIMPLES  
**Nº Apres.** 1  
**Data de Publicação** 16/06/2008

**Validade** 24 meses  
**Registro** 1134301550014

**Princípio Ativo** ESPIRONOLACTONA

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

**Embalagem**

- Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - 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** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação** [ativa]

**Forma Farmacêutica** 100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 32  
**Forma Farmacêutica** COMPRIMIDO SIMPLES  
**Nº Apres.** 2  
**Data de Publicação** 16/06/2008

Princípio Ativo

ESPIRONOLACTONA

Complemento Diferencial da

*(sem dados cadastrados)*

Embalagem

- Primária - BUSTER DE ALUMINÍO/PLÁSTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA - SABARÁ - 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

*(sem dados cadastrados)*

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

*(sem dados cadastrados)*

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)

Validade

24 meses

Princípio Ativo

ESPIRONOLACTONA

Complemento Diferencial da

*(sem dados cadastrados)*

Apresentação

- Primária - BUSTER DE ALUMINÍO/PLÁSTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA - SABARÁ - 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

*(sem dados cadastrados)*

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

*(sem dados cadastrados)*

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 300 (EMB HOSP)

Validade

24 meses

Princípio Ativo

ESPIRONOLACTONA

Complemento Diferencial da

*(sem dados cadastrados)*

Embalagem

- Primária - BUSTER DE ALUMINÍO/PLÁSTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA - SABARÁ - 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

*(sem dados cadastrados)*

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

*(sem dados cadastrados)*

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)

Validade

24 meses

Princípio Ativo

ESPIRONOLACTONA

Complemento Diferencial da

*(sem dados cadastrados)*

Embalagem

- Primária - BUSTER DE ALUMINÍO/PLÁSTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA - SABARÁ - 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



[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

Comercial

Destinação

Não Informado

Restrito a hospitais

[sem dados cadastrados]

Tarja

Não

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Voltar

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: fenitoína

Nome da Empresa  
 CNPJ  
 Nome Comercial  
 Classe Terapêutica  
 Registro  
 Processo  
 Vencimento do Registro

HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA  
 19.570.720/0001-10  
 fenitoína  
 ANTI CONVULSIVANTES  
 113430171  
 25351.433647/2008-21  
 08/2019

1.01.343-0

Autorização  
*laete 142*

Apresentação  Ativa  
 50 MG/ML SOL INJ CT 05 AMP VD INC X 5 ML  
 Validade  
 Princípio Ativo  
 Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Forma Farmacêutica  
 SOLUÇÃO INJETÁVEL  
 24 meses  
 FENITOÍNA SÓDICA  
*(sem dados cadastrados)*  
 • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Nº Apres. 1  
 Registro  
 1134301710011  
 Data de Publicação  
 24/08/2009

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração  
 IFA único  
 Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Sim  
 Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C)  
 Proteger da luz  
 Venda sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"  
*(sem dados cadastrados)*

Destinação  
 Restrito a hospitais  
 Tarja  
 Medicamento referência  
 Apresentação fracionada

Comercial  
 Não informado  
*(sem dados cadastrados)*  
 Não  
 Não

Apresentação  Ativa  
 50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 5 ML (EMB HOSP)

Forma Farmacêutica  
 SOLUÇÃO INJETÁVEL  
 24 meses  
 FENITOÍNA SÓDICA  
*(sem dados cadastrados)*

Nº Apres. 2  
 Registro  
 1134301710021  
 Data de Publicação  
 24/08/2009

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração  
 IFA único  
 Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Sim  
 Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C)  
 Proteger da luz  
 Venda sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"  
*(sem dados cadastrados)*

Destinação  
 Restrito a hospitais  
 Tarja  
 Medicamento referência  
 Apresentação fracionada

Comercial  
 Não informado  
*(sem dados cadastrados)*  
 Não  
 Não

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

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração  
 IFA único  
 Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Sim  
 Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C)  
 Proteger da luz  
 Venda sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"  
*(sem dados cadastrados)*

Destinação  
 Restrito a hospitais  
 Tarja  
 Medicamento referência  
 Apresentação fracionada

Comercial  
 Não informado  
*(sem dados cadastrados)*  
 Não  
 Não

Apresentação  Ativa  
 50 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 5 ML (EMB HOSP)

Forma Farmacêutica  
 SOLUÇÃO INJETÁVEL  
 24 meses  
 FENITOÍNA SÓDICA  
*(sem dados cadastrados)*

Nº Apres. 3  
 Registro  
 1134301710038  
 Data de Publicação  
 24/08/2009

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração  
 IFA único  
 Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Sim  
 Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C)  
 Proteger da luz  
 Venda sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"  
*(sem dados cadastrados)*

Destinação  
 Restrito a hospitais  
 Tarja  
 Medicamento referência  
 Apresentação fracionada

Comercial  
 Não informado  
*(sem dados cadastrados)*  
 Não  
 Não

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração  
 IFA único  
 Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Sim  
 Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C)  
 Proteger da luz  
 Venda sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"  
*(sem dados cadastrados)*

Destinação  
 Restrito a hospitais  
 Tarja  
 Medicamento referência  
 Apresentação fracionada

Comercial  
 Não informado  
*(sem dados cadastrados)*  
 Não  
 Não

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



002454

(

NR



Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: citrato de fentanila

Nome da Empresa **HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA**  
 CNPJ 19.570.720/0001-10  
 Nome Comercial **citrato de fentanila**  
 Classe Terapêutica ANALGESICOS NARCOTICOS  
 Registro 113430151  
 Processo 25351.119041/2007-02  
 Vencimento do Registro **10/2017**

1.01.343-0

Autorização

Apresentação  Ativa N° Apres. Registro Data de Publicação

50 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD SOLUÇÃO INJETAVEL 1 01/10/2007

Validade 24 meses Registro 1134301510012

Princípio Ativo CITRATO DE FENTANILA

Complemento Diferencial da *[sem dados cadastrados]*

Apresentação

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

- Fabricantes Nacionais
- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL
- Fabricantes Internacionais
- [sem dados cadastrados]*

Via de Administração

INTRATECAL

IFA único

Sim

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

*[sem dados cadastrados]*

Restrito a hospitais

S

Tarja

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação  Ativa

Forma Farmacêutica N° Apres. Registro Data de Publicação

50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD SOLUÇÃO INJETAVEL 2 01/10/2007

Validade 24 meses Registro 1134301510020

Princípio Ativo CITRATO DE FENTANILA

Complemento Diferencial da *[sem dados cadastrados]*

Apresentação

13/03/2017

Embalagem

Local de Fabricação

- Fabricantes Nacionais
- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL
- Fabricantes Internacionais
- [sem dados cadastrados]*

Via de Administração

INTRATECAL

IFA único

Sim

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

*[sem dados cadastrados]*

Restrito a hospitais

S

Tarja

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação  Ativa

Forma Farmacêutica N° Apres. Registro Data de Publicação

50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD SOLUÇÃO INJETAVEL 4 01/10/2007

Validade 24 meses Registro 1134301510047

Princípio Ativo CITRATO DE FENTANILA

Complemento Diferencial da *[sem dados cadastrados]*

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

- Fabricantes Nacionais
- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL
- Fabricantes Internacionais
- [sem dados cadastrados]*

Via de Administração

INTRATECAL

IFA único

Sim

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

*[sem dados cadastrados]*

Restrito a hospitais

S

Tarja

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação  Ativa

Forma Farmacêutica N° Apres. Registro Data de Publicação

50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD SOLUÇÃO INJETAVEL 4 01/10/2007

Validade 24 meses Registro 1134301510047

Princípio Ativo CITRATO DE FENTANILA

Complemento Diferencial da *[sem dados cadastrados]*

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

- Fabricantes Nacionais
- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL
- Fabricantes Internacionais
- [sem dados cadastrados]*

002455



10/03/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

50 MCG/ML SOL INI CX 100 AMP VD SOLUÇÃO INJETAVEL 5 07/10/2007

AMB X 10 ML (EMB HOSP)

1134301510085

Registro

24 meses

CITRATO DE FENTANILA

*[sem dados cadastrados]*

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*

Via de Administração

INTRATECAL

IFA Único

Sim

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

5

Tarja

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Voltar

hpa

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: lidocaína

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
CNPJ	19.570.720/0001-10      Autorização      1.01.343-0
Nome Comercial	lidocaína
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS
Registro	113430175
Processo	25351.407337/2007-70
Vencimento do Registro	02/2020

*data 194*

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
100 MG/ML SOL TOP CX 10 FR VD INC SPRAY X 50 ML	SOLUÇÃO TOPICA	1	17/02/2010
Validade	24 meses	Registro	1134301750013
Princípio Ativo	LIDOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul>		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		

IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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
ATIVA			
100 MG/ML SOL TOP CT FR VD INC SPRAY X 50 ML	SOLUÇÃO TOPICA	2	17/02/2010
Validade	24 meses	Registro	1134301750021
Princípio Ativo	LIDOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul>		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		

002457



Via de Administração	TOPICA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarifa	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

002458

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LOSARTANA POTASSICA

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	Autorização	1.02.568-5
CNPJ	73.856.593/0001-66		
Nome Comercial	LOSARTANA POTASSICA		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro	125680244		
Processo	25351.009633/2010-03		
Vencimento do Registro	12/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	02/12/2013
Validade	24 dias	Registro	1256802440014
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	LOSENIN		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
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

ATIVA

## Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO  
REVESTIDO

## Nº Apres.

2

## Data de Publicação

02/12/2013

## Validade

24 meses

## Registro

1256802440022

## Princípio Ativo

losartana potássica

## Complemento Diferencial da Apresentação

LOSENIN

## Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA


<http://consultas.anvisa.gov.br/>

16/06/2017

<http://consultas.anvisa.gov.br/>

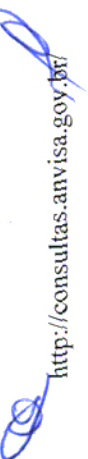
16/06/2017

002459



<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<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 LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
	Voltar

002460





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MANITOL 20%

**Nome da Empresa** FRESENIUS KABI BRASIL LTDA  
**CNPJ** 49.324.221/0001-04 **Autorização** 1.00.041-0  
**Nome Comercial** MANITOL 20% *Nota 200*  
**Classe Terapêutica** DIURETICOS SIMPLES  
**Registro** 100410122  
**Processo** 25351.236025/2006-94  
**Vencimento do Registro** 11/2021

**Apresentação**  ATIVA  INATIVA  
 200 MG/ML SOL INFUS IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML  
**Forma Farmacêutica** SOLUÇÃO INJETAVEL  
**Nº Apres.** 2  
**Data de Publicação** 14/08/2006

**Validade** 24 meses **Registro** 1004101220020  
**Princípio Ativo** MANITOL  
**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**  
 • Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE (polietileno)  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA

**Local de Fabricação**  
**Fabricantes Nacionais**  
 • FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - AQUIRAZ - 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)  
 [sem dados cadastrados]  
**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  INATIVA  
**Forma Farmacêutica** SOLUÇÃO INJETAVEL  
**Nº Apres.** 3  
**Data de Publicação** 14/08/2006

**Validade** 24 meses **Registro** 1004101220039

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

**Embalagem**  
 • Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE (filme flexível de material baseado em poliolefinas)  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA


002461



<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais		
	• FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - AQUIRAZ - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	14/08/2006
200 MG/ML SOL INFUS IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML			
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses	MANITOL	1004101220047	
<b>Princípio Ativo</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>			

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE (polietileno)</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais		
	• FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - AQUIRAZ - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	14/08/2006
200 MG/ML SOL INFUS IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML			
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses	MANITOL	1004101220055	
<b>Princípio Ativo</b>	MANITOL		

002462


<https://consultas.anvisa.gov.br/>

14/07/2017

<https://consultas.anvisa.gov.br/>

14/07/2017

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE (filme flexível de material baseado em poliolefinas)</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - AQUIRAZ - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	14/08/2006

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004101220012
<b>Princípio Ativo</b>	MANITOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<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>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <p>[sem dados cadastrados]</p> <b>Fabricantes Internacionais</b> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Voltar

002463



002464



Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: TENSIOVAL

**Nome da Empresa** SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA  
**CNPJ** 61.068.755/0001-12  
**Nome Comercial** TENSIOVAL  
**Classe Terapêutica** ANTI-HIPERTENSIVOS  
**Registro** 107140111  
**Processo** 25992.015278/81  
**Vencimento do Registro** 06/2019

Autorização

1.00.714-6

**Apresentação** 250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
**Forma Farmacêutica** COMPRIMIDO REVESTIDO  
**Nº Apres.** 7  
**Data de Publicação** 21/01/2002

**Validade** 24 meses  
**Princípio Ativo** METILDOPA

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

**Embalagem**

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

Local de Fabricação

**Fabricantes Nacionais**

- SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais** [sem dados cadastrados]

Via de Administração

**Oral**  
 Sem IFA Cadastrado

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

**Não Informado**

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

**Não**

Apresentação fracionada

**Não**

Apresentação

500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30

**Nº Apres.** 8

**Data de Publicação** 21/01/2002

Validade

24 meses

Princípio Ativo

METILDOPA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

**Fabricantes Nacionais**

- SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais** [sem dados cadastrados]

Via de Administração

**Oral**  
 Sem IFA Cadastrado

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

**Não Informado**

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

**Não**

Apresentação fracionada

**Não**

Apresentação

250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20

**Forma Farmacêutica** COMPRIMIDO REVESTIDO

**Nº Apres.** 3

**Data de Publicação** 21/01/2002

Validade

24 meses

Princípio Ativo

METILDOPA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

**Fabricantes Nacionais**

- SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais** [sem dados cadastrados]

Via de Administração

**Oral**  
 Sem IFA Cadastrado

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

**Não Informado**

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

**Não**

Apresentação fracionada

**Não**

Apresentação

250 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)

**Forma Farmacêutica** COMPRIMIDO REVESTIDO

**Nº Apres.** 4

**Data de Publicação** 21/01/2002



Validade	24 meses	Registro	1071401110049
Princípio Ativo	METILDOPA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	Nº Apres.	5
Validade	24 meses	Registro	1071401110057
Princípio Ativo	METILDOPA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	500 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	Nº Apres.	6
Validade	24 meses	Registro	1071401110065
Princípio Ativo	METILDOPA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	250 MG COM REV CT FR VD INC X 20	Nº Apres.	1
Validade	24 meses	Registro	1071401110019
Princípio Ativo	METILDOPA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

2466

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 <small>(NATIVA)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação
500 MG COM REV CT FR VD INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	21/01/2002
Validade	24 meses	Registro	1071401110027
Princípio Ativo	METILDOPA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
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

Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

Nome da Empresa PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
 CNPJ 73.856.593/0001-66 Autorização 1.02.568-5  
 Nome Comercial METRONIDAZOL  
 Classe Terapêutica AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS  
 Registro 125680182  
 Processo 25351.199836/2007-88  
 Vencimento do Registro 01/2018

Lote 213

IFA único Sim  
 Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ  
 Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica  
 Restrição de uso [sem dados cadastrados]  
 Destinação Comercial  
 Restrito a hospitais Não Informado  
 Tarja [sem dados cadastrados]  
 Medicamento referência Não  
 Apresentação fracionada Não  
 Apresentação Form Farmacêutica  
 Form Farmacêutica  
 N° Apres. 2  
 Data de Publicação 21/01/2008  
 250 MG COM REV CT COMPRIMIDO  
 BL AL PLAS OPC X REVESTIDO  
 200 (EMB HOSP)  
 Validade 24 meses Registro 1256801820026  
 Princípio Ativo METRONIDAZOL  
 Complemento [sem dados cadastrados]  
 Diferencial da Apresentação  
 Embalagem  
 • Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO  
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

002468

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO / PLÁSTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais
<b>IFA único</b>	Sim		• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	<b>IFA único</b>	Sim
<b>Destinação</b>	Comercial	<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>ATIVA</b>	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 (EMB HOSP)	<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL	<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
		<b>ATIVA</b>	<b>ATIVA</b>
		<b>Nº Apres.</b>	<b>Nº Apres.</b>
		3	
		<b>Registro</b>	<b>Data de Publicação</b>
		1256801820034	21/01/2008

002469



250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1000 (EMB HOSP)	4	21/01/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b> 1256801820042
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>[sem dados cadastrados]</li> </ul>	
<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 LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	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>	Não		
<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>N° Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 70 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	21/01/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801820050
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>[sem dados cadastrados]</li> </ul>		
<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 LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		

<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 140 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	21/01/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801820069
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais 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 LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		

<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 210 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	21/01/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801820077
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais 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 LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	21/01/2008
<b>Validade</b>	<b>24 meses</b>	<b>Registro</b>	<b>1256801820085</b>
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

<http://consultas.anvisa.gov.br/>

16/06/2017

<http://consultas.anvisa.gov.br/>

16/06/2017

<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 LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim

Voltar

002472

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: MIDAZOLAM

**Nome da Empresa**  
 HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA  
**CNPJ**  
 19.570.720/0001-10  
**Nome Comercial**  
 MIDAZOLAM  
**Classe Terapêutica**  
 HIPNOTICOS  
**Registro**  
 113430143  
**Processo**  
 25351.117387/2005-04  
**Vencimento do Registro**  
 06/2022

1.01.343-0

Autorização

haste 216 e 217

**Forma Farmacêutica**  
 SOLUÇÃO INJETÁVEL  
**Validade**  
 24 meses  
**Princípio Ativo**  
 MIDAZOLAM  
**Complemento Diferencial da Apresentação**  
 [sem dados cadastrados]  
**Embalagem**  
 • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Data de Publicação

11/06/2007

Nº Apres.

1

Apresentação [ATIVA]

1 MG/MIL SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 5 ML

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Validade

24 meses

Princípio Ativo

MIDAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Via de Administração

Intramuscular/Intravenoso

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

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]

1 MG/MIL SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP)

Validade

24 meses

Princípio Ativo

MIDAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Via de Administração

Intramuscular/Intravenoso

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

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]

5 MG/MIL SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 3 ML

Validade

24 meses

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Nº Apres.

3

Data de Publicação

11/06/2007

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Validade

24 meses

Princípio Ativo

MIDAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Via de Administração

Intramuscular/Intravenoso

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

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]

5 MG/MIL SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 3 ML

Validade

24 meses

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Nº Apres.

4

Data de Publicação

11/06/2007

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Validade

24 meses

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Nº Apres.

4

Data de Publicação

11/06/2007

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

Intramuscular/Intravenoso

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Não informado

[sem dados cadastrados]

Tarja

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação [ATIVA]

1 MG/MIL SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP)

Validade

24 meses

Princípio Ativo

MIDAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

Intramuscular/Intravenoso

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Não informado

[sem dados cadastrados]

Tarja

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação [ATIVA]

5 MG/MIL SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 3 ML

Validade

24 meses

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Nº Apres.

4

Data de Publicação

11/06/2007

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Validade

24 meses

Registro

Registro

Data de Publicação

11/06/2007

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Nº Apres.

4

Data de Publicação

11/06/2007

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Validade

24 meses

Registro

Registro

Data de Publicação

11/06/2007

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Nº Apres.

4

Data de Publicação

11/06/2007

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Nº Apres.

4

Data de Publicação

11/06/2007

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Validade

24 meses

Registro

Registro

Data de Publicação

11/06/2007

002473

Handwritten mark

Princípio Ativo  
MIDAZOLAM  
Complemento Diferencial da  
Apresentação  
[sem dados cadastrados]

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

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]

5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD  
TRANS X 3 ML (EMB HOSP)

Validade

24 meses

Princípio Ativo

MIDAZOLAM

Complemento Diferencial da  
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

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]

5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD  
TRANS X 3 ML (EMB HOSP)

Validade

24 meses

Princípio Ativo

MIDAZOLAM

Complemento Diferencial da  
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

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]

5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD  
TRANS X 10 MIL

Validade

24 meses

Princípio Ativo

MIDAZOLAM

Complemento Diferencial da  
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

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
5 MACIL SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	11/06/2007
Validade	24 meses	Registro	1134301430086
Princípio Ativo	MIDAZOLAM		
Complemento diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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

Detalhe do Produto: NISTATINA

**Nome da Empresa** PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
**CNPJ** 73.856.593/0001-66 **Autorização** 1.02.568-5  
**Nome Comercial** NISTATINA  
**Classe Terapêutica** ANTIMICOTICO  
**Registro** 125680026  
**Processo** 25351.009016/01-92  
**Vencimento do Registro** 05/2021

Lote 232

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 100.000 UJ/ML SUS OR CT FR PLAS OPC C/CGT X 50 ML	SUSPENSÃO ORAL	4	08/05/2001
<b>Validade</b>	18 meses	<b>Registro</b>	1256800260043
<b>Princípio Ativo</b>	NISTATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais		
	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		

<http://consultas.anvisa.gov.br/>

16/06/2017

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** N

**Tarja** Vermelha

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 100.000 UJ/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	5	08/05/2001
<b>Validade</b>	18 meses	<b>Registro</b>	1256800260051
<b>Princípio Ativo</b>	NISTATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais		
	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

002476

<http://consultas.anvisa.gov.br/>

16/06/2017

<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais
<b>IFA único</b>	Sim	<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>IFA único</b>	Sim
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico	<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial	<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico
<b>Restrito a hospitais</b>	N	<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha	<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Medicamento referência</b>	Não	<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação</b>	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC C/ CGT X 50 ML (EMB HOSP)	<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Validade</b>	18 meses	<b>Apresentação</b>	Forma Farmacêutica
<b>Princípio Ativo</b>	NISTATINA	<b>Forma Farmacêutica</b>	SUSPENSAO ORAL
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	<b>N° Apres.</b>	1
<b>Embalagem</b>	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA	<b>Data de Publicação</b>	08/05/2001
		<b>Registro</b>	1256800260061
		<b>Validade</b>	18 meses
		<b>Princípio Ativo</b>	NISTATINA
		<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
		<b>Embalagem</b>	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA

002477



<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>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
<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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB C/CGT X 30 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	2	08/05/2001
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>	1256800260027	
18 meses	NISTATINA		
<b>Princípio Ativo</b>			

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
<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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB C/CGT X 50 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	3	08/05/2001

<b>Validade</b>	18 meses	<b>Registro</b>	1256800260035
<b>Princípio Ativo</b>	NISTATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>(sem dados cadastrados)</i></p>		
<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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
	Voltar		

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: Fosfato sódico de prednisolona

**Nome da Empresa** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA  
**CNPJ** 19.570.720/0001-10  
**Nome Comercial** fosfato sódico de prednisolona  
**Classe Terapêutica** GLUCOCORTICOIDES SISTEMICOS  
**Registro** 113430184  
**Processo** 25351.577996/2009-81  
**Vencimento do Registro** 09/2017

1.01.343-0

Autorização

Data 26/3

**Apresentação**  Ativa  
 3,0 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED

Nº Apres. 1

Data de Publicação 17/09/2012

**Forma Farmacêutica** SOLUÇÃO ORAL

1

17/09/2012

**Validade** 24 meses

1134301840012

**Princípio Ativo** FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** *(sem dados cadastrados)*

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*(sem dados cadastrados)*

**Via de Administração**

IFA Único

**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

*(sem dados cadastrados)*

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

Não Informado

*(sem dados cadastrados)*

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**  Ativa

3,0 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED

Nº Apres. 2

Data de Publicação 17/09/2012

**Validade** 24 meses

1134301840020

**Princípio Ativo** FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** *(sem dados cadastrados)*

**Embalagem**

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*(sem dados cadastrados)*

**Via de Administração**

IFA Único

Sem IFA Cadastrado

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

*(sem dados cadastrados)*

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

Não Informado

*(sem dados cadastrados)*

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**  Ativa

3,0 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)

Forma Farmacêutica

Nº Apres. 3

Data de Publicação 17/09/2012

**Validade** 24 meses

1134301840039

**Princípio Ativo** FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** *(sem dados cadastrados)*

**Embalagem**

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*(sem dados cadastrados)*

**Via de Administração**

IFA Único

Sem IFA Cadastrado

**Conservação**

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

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

*(sem dados cadastrados)*

**Restrição de uso**

Comercial

**Restrito a hospitais**

Não Informado

*(sem dados cadastrados)*

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**  Ativa

3,0 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)

Forma Farmacêutica

Nº Apres. 3

Data de Publicação 17/09/2012



01/02/2017		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
3,0 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	4	17/09/2012
Validade	24 meses	Registro	1134301840047
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Sem IFA Cadastrado		
IFA Único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de prescrição	Comercial		
Restrição de uso	Não informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Não		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO

**Nome da Empresa**  
 EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
 CNPJ 01.784.792/0001-03 1.01.772-2  
**Autorização**

**Nome Comercial**  
 SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO

**Classe Terapêutica**  
 REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E ALIMENTAÇÃO PARENTERAL

**Registro**  
 117720005

**Processo**  
 25000.00676592-67

**Vencimento do Registro**  
 06/2018

**Forma Farmacéutica**  
 SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS SIST  
 FECH X 500 ML

**Nº Apres.**  
 4

**Data de Publicação**  
 10/07/2000

**Validade**  
 24 meses

**Registro**  
 1177200050044

**Princípio Ativo**  
 CLORETO DE SÓDIO  
 CLORETO DE POTÁSSIO  
 cloreto de cálcio diidratado  
 LACTATO DE SÓDIO  
*(sem dados cadastrados)*

leste 276

**Complemento Diferencial da Apresentação**

- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**Embalagem**

Fabricantes Nacionais  
 • EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - APARECIDA DE 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 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 Farmacéutica

Data de Publicação

SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS SIST  
 FECH X 1000 ML

5

10/07/2000

**Validade**

24 meses

**Registro**

1177200050052

**Princípio Ativo**

cloreto de cálcio diidratado  
 CLORETO DE POTÁSSIO  
 CLORETO DE SÓDIO  
 LACTATO DE SÓDIO

13/03/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

*(sem dados cadastrados)***Complemento Diferencial da Apresentação**

- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*(sem dados cadastrados)*

INTRAVENOSA

Não

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

Venda sob Prescrição Médica

*(sem dados cadastrados)*

Comercial

Não Informado

*(sem dados cadastrados)*

Não

Não

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação** Ativa

Forma Farmacéutica

Nº Apres.

Data de Publicação

SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST  
 FECH X 250 ML

6

10/07/2000

**Validade**

24 meses

**Registro**

1177200050060

**Princípio Ativo**

CLORETO DE SÓDIO  
 CLORETO DE POTÁSSIO  
 cloreto de cálcio diidratado  
 LACTATO DE SÓDIO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**Embalagem***(sem dados cadastrados)***Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*(sem dados cadastrados)*

INTRAVENOSA

Não

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

Venda sob Prescrição Médica

*(sem dados cadastrados)*

Comercial

Não Informado

*(sem dados cadastrados)*

Não

**Medicamento referência**

Não

<http://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000067659267?criq=01784792000103>

1/6

2/6

002482

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

**Conservação**  
 Venda sob Prescrição Médica  
 {sem dados cadastrados}

**Restrição de prescrição**  
 {sem dados cadastrados}

**Restrição de uso**

**Destinação**  
 Não Informado

**Restrito a hospitais**  
 {sem dados cadastrados}

**Tarja**  
 Não

**Medicamento referencial**  
 Não

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Forma Farmacêutica**  
 SOLUÇÃO INJETÁVEL

**Data de Publicação**  
 10/07/2000

**Nº Apres.**  
 1

**Apresentação**  Ativa  Inativa  
 0,60G + 0,03G + 0,02G + 0,30G SOL  
 INJ CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML  
 (EMB HOSP)

**Validade**  
 24 meses

**Registro**  
 1177200550011

**Princípio Ativo**  
 CLORETO DE SÓDIO  
 CLORETO DE POTÁSSIO  
 LACTATO DE SÓDIO  
 cloreto de cálcio hidratado

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
 EQUIPLEX-SOLUCAO RINGER COM LACTATO DE SODIO

**Embalagem**  
 • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
 • EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**  
 {sem dados cadastrados}

**Via de Administração**  
 INTRATECAL

**IFA Único**  
 Não

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

**Restrição de prescrição**  
 Venda sob Prescrição Médica  
 {sem dados cadastrados}

**Restrição de uso**

**Destinação**  
 Comercial

**Restrito a hospitais**  
 Não Informado

**Tarja**  
 {sem dados cadastrados}

**Medicamento referencial**  
 Não

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Apresentação**  Ativa  Inativa  
 0,60G + 0,03G + 0,02G + 0,30G SOL  
 INJ CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML  
 (EMB HOSP)

**Validade**  
 24 meses

**Registro**  
 1177200550028

**Princípio Ativo**  
 CLORETO DE SÓDIO  
 CLORETO DE POTÁSSIO  
 LACTATO DE SÓDIO  
 cloreto de cálcio hidratado

**Forma Farmacêutica**  
 SOLUÇÃO INJETÁVEL

**Data de Publicação**  
 10/07/2000

**Nº Apres.**  
 2

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

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Apresentação**  Ativa  Inativa  
 SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS SIST  
 FECH X 500 ML

**Validade**  
 24 meses

**Princípio Ativo**  
 CLORETO DE SÓDIO  
 CLORETO DE POTÁSSIO  
 cloreto de cálcio hidratado  
 LACTATO DE SÓDIO

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
 {sem dados cadastrados}

**Embalagem**  
 • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
 • EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE 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 E UMIDADE

**Restrição de prescrição**  
 Venda sob Prescrição Médica  
 {sem dados cadastrados}

**Restrição de uso**

**Destinação**  
 Comercial

**Restrito a hospitais**  
 Não Informado

**Tarja**  
 {sem dados cadastrados}

**Medicamento referencial**  
 Não

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Apresentação**  Ativa  Inativa  
 SOL INJ CX 40 FR PLAS TRANS SIST  
 FECH X 150 ML

**Validade**  
 24 meses

**Princípio Ativo**  
 CLORETO DE SÓDIO  
 CLORETO DE POTÁSSIO  
 cloreto de cálcio hidratado  
 LACTATO DE SÓDIO

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
 {sem dados cadastrados}

**Embalagem**  
 • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
 • EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**  
 {sem dados cadastrados}

**Via de Administração**  
 INTRAVENOSA

**IFA Único**  
 Não

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

**Restrição de prescrição**  
 Venda sob Prescrição Médica  
 {sem dados cadastrados}

**Restrição de uso**

**Destinação**  
 Comercial

**Restrito a hospitais**  
 Não Informado

**Tarja**  
 {sem dados cadastrados}

**Medicamento referencial**  
 Não

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Forma Farmacêutica**  
 SOLUÇÃO INJETÁVEL

**Data de Publicação**  
 10/07/2000

**Nº Apres.**  
 8

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

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Apresentação**  Ativa  Inativa  
 SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS SIST  
 FECH X 500 ML

**Validade**  
 24 meses

**Princípio Ativo**  
 CLORETO DE SÓDIO  
 CLORETO DE POTÁSSIO  
 cloreto de cálcio hidratado  
 LACTATO DE SÓDIO

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
 {sem dados cadastrados}

**Embalagem**  
 • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
 • EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE 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 E UMIDADE

**Restrição de prescrição**  
 Venda sob Prescrição Médica  
 {sem dados cadastrados}

**Restrição de uso**

**Destinação**  
 Comercial

**Restrito a hospitais**  
 Não Informado

**Tarja**  
 {sem dados cadastrados}

**Medicamento referencial**  
 Não

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Apresentação**  Ativa  Inativa  
 SOL INJ CX 40 FR PLAS TRANS SIST  
 FECH X 150 ML

**Validade**  
 24 meses

**Princípio Ativo**  
 CLORETO DE SÓDIO  
 CLORETO DE POTÁSSIO  
 cloreto de cálcio hidratado  
 LACTATO DE SÓDIO

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
 {sem dados cadastrados}

**Embalagem**  
 • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
 • EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**  
 {sem dados cadastrados}

**Via de Administração**  
 INTRAVENOSA

**IFA Único**  
 Não

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

**Restrição de prescrição**  
 Venda sob Prescrição Médica  
 {sem dados cadastrados}

**Restrição de uso**

**Destinação**  
 Comercial

**Restrito a hospitais**  
 Não Informado

**Tarja**  
 {sem dados cadastrados}

**Medicamento referencial**  
 Não

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Forma Farmacêutica**  
 SOLUÇÃO INJETÁVEL

**Data de Publicação**  
 10/07/2000

**Nº Apres.**  
 2

002483



13/03/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13/03/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento diferencial da  
Apresentação

Embalagem

Local de fabricação

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação  Imativa0,60G + 0,03G + 0,02G + 0,30G SOL  
(N) CX 48 FR PLAS TRANS X 250 ML  
(EMB HOSP)

Validade

Princípio Ativo

Complemento diferencial da  
Apresentação

Embalagem

Local de fabricação

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

SOLUÇÃO DE RINGER COM LACTATO

- Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Fabricantes Nacionais

- EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*

INTRAVENOSA

Não

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

Venda sob Prescrição Médica

*[sem dados cadastrados]*

Comercial

Não Informado

*[sem dados cadastrados]*

Não

Não

Forma Farmacéutica

SOLUÇÃO INJETÁVEL

Nº Apres.

3

Data de Publicação

10/07/2000

24 meses

Registro

117720050036

CLORETO DE SÓDIO  
CLORETO DE POTÁSSIO  
LACTATO DE SÓDIO  
cloreto de cálcio diidratado

SOLUÇÃO DE RINGER COM LACTATO

- Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Fabricantes Nacionais

- EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*

INTRAVENOSA

Não

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

Venda sob Prescrição Médica

*[sem dados cadastrados]*

Comercial

Não Informado

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Votar

002484

FD

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfametoxazol + trimetoprima

**Nome da Empresa** PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
**CNPJ** 73.856.593/0001-66 **Autorização** 1.02.568-5  
**Nome Comercial** Sulfametoxazol + trimetoprima  
**Classe Terapêutica** TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS  
**Registro** 125680209 **Nota** 292  
**Processo** 25351.000366/2008-95  
**Vencimento do Registro** 06/2019

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090013
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090021
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

002485

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/06/2009
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>	<b>Data de Publicação</b>	
24 meses	1256802090031		
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<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 • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/06/2009

002486



<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256802090048
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<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 <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	Forma Farmacêutica	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			

800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/06/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256802090056
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<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 <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

002437

<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/06/2009	
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>			
24 meses	1256802090064			
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA			
<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 Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>IFA único</b>	Não			
<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>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado			

<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b>	Não			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/06/2009	
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>			
24 meses	1256802090072			
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA			
<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 Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>IFA único</b>	Não			
<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>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]			

002488

<b>Destinação</b>	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>Sim</b>

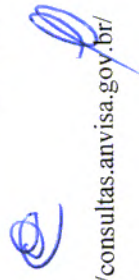
<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/06/2009

<b>Validade</b>	<b>Registro</b>
24 meses	1256802090080
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA

<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>	Não
<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>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	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>Sim</b>

<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/06/2009

<b>Validade</b>	<b>Registro</b>
24 meses	1256802090099
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA

<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
-----------------------------	------

002489

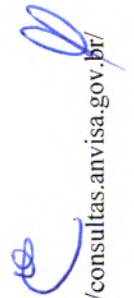


<b>IFA único</b>	Não				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>				
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>		
<b>ATIVA</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA	10	01/06/2009		
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)					
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256802090102		
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<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 • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA único</b>	Não				
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>				
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>		
<b>ATIVA</b>	COMPRESSIDO SIMPLES	11	01/06/2009		
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)					
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256802090110		
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				

002490

<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>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>[sem dados cadastrados]</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<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>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS SIMPLES TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	01/06/2009



<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256802090129
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<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>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>[sem dados cadastrados]</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<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>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>

002491

800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	13	01/06/2009	Sim
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256802090137
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<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>	Não		
<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>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

<b>Apresentação fracionada</b>	Sim		
<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	01/06/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256802090145
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<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>	Não		
<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>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		

002492

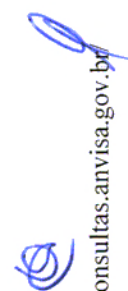


Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim

Voltar

002493





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LIVOLON

**Nome da Empresa** BIOLAB SANIUS FARMACÊUTICA LTDA

**CNPJ** 49.475.833/0001-06 **Autorização** 1.00.974-4

**Nome Comercial** LIVOLON

**Classe Terapêutica** COADJUVANTE NO TRATAMENTO DO CLIMATERIO

**Registro** 109740116 **Leite 299**

**Processo** 25351.000122/00-20

**Vencimento do Registro** 09/2020

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica		
2,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28	COMPRIMIDO SIMPLES	1	15/09/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1097401160015
<b>Princípio Ativo</b>	TIBOLONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		

<https://consultas.anvisa.gov.br/>

14/07/2017

<https://consultas.anvisa.gov.br/>

14/07/2017

002494

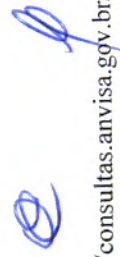
IFA único	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação</b>	Forma Farmacêutica
<input type="checkbox"/> ATIVA	
2,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES
<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	TIBOLONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais
	[sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais
	[sem dados cadastrados]

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sim
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
<b>ATIVA</b>	
	1,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	TIBOLONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Embalagem</b>	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
<b>Nº Apres.</b>	4
<b>Data de Publicação</b>	15/09/2000
<b>Registro</b>	1097401160041

<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sim
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
<b>ATIVA</b>	
	1,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	TIBOLONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Embalagem</b>	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
<b>Nº Apres.</b>	3
<b>Data de Publicação</b>	15/09/2000
<b>Registro</b>	1097401160031



<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 <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28	COMPRIMIDO SIMPLES	5	15/09/2000
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses	1097401160058		
<b>Princípio Ativo</b>	TIBOLONA		



<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<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 <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 84	COMPRIMIDO SIMPLES	6	15/09/2000
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses	1097401160066		

002496

<b>Princípio Ativo</b>	TIBOLONA
<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>	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sim
<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>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	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>	<b>Forma Farmacêutica</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA	
1,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	7
	15/09/2000



<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1097401160074
<b>Princípio Ativo</b>	TIBOLONA		
<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>	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<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>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	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>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA			

1,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	8	15/09/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1097401160082
<b>Princípio Ativo</b>	TIBOLONA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<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>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		



<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 270 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	15/09/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1097401160090
<b>Princípio Ativo</b>	TIBOLONA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<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>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<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>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

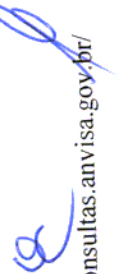
002498



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

002499

14/07/2017

  
<https://consultas.anvisa.gov.br/>



Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORTARIA 344/98 - LISTA A2)

**Nome da Empresa** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA  
**CNPJ** 19.570.720/0001-10 **Autorização** 1.01.343-0  
**Nome Comercial** CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORTARIA 344/98 - LISTA A2)  
**Classe Terapêutica** ANALGESICOS NARCOTICOS  
**Registro** 113430156  
**Processo** 25351.098075/2007-48  
**Vencimento do Registro** 07/2018

**Apresentação**  ATIVA **Forma Farmacêutica** SOLUÇÃO INJETAVEL **Nº Apres.** 1 **Data de Publicação** 07/07/2008  
 50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 1 ML

**Validade** 24 meses **Registro** 1134301560011

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

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

**Fabricantes Internacionais** [sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

**IFA Único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação**  ATIVA **Forma Farmacêutica** SOLUÇÃO INJETAVEL **Nº Apres.** 2 **Data de Publicação** 07/07/2008

50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 2 ML

**Validade** 24 meses **Registro** 1134301560028

**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE TRAMADOL

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

**Embalagem**

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

Local de fabricação

**Fabricantes Nacionais**

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

**IFA Único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação**  ATIVA **Forma Farmacêutica** SOLUÇÃO INJETAVEL **Nº Apres.** 3 **Data de Publicação** 07/07/2008

50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)

**Validade** 24 meses **Registro** 1134301560036

**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE TRAMADOL

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

**Embalagem**

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

**IFA Único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação**  ATIVA **Forma Farmacêutica** SOLUÇÃO INJETAVEL **Nº Apres.** 4 **Data de Publicação** 07/07/2008

50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)

13/03/2017	Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária		1134301560044
Validade	24 meses	Registro	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
			Voltar





Bidab

002502



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.654, DE 18 DE SETEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Company Name and CNPJ. Includes entries for BHZ Logística Integrada Ltda, Hospira Produtos Hospitalares Ltda, Oncoexo Distribuidora de Medicamentos Ltda, and others.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.655, DE 18 DE SETEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

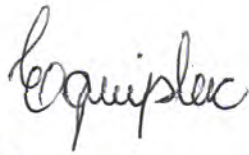
Table with 2 columns: Company Name and CNPJ. Includes entries for Alexza Pharmaceuticals Inc, Laboratórios Ferrer do Brasil Ltda, Allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH, Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda, and Astellas Pharma Technologies, Inc.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102015092100101

Table with 2 columns: Company Name and CNPJ. Includes entries for Estados Unidos da América, Biolog Sanus Farmacêutica Ltda, Fabicante: Catalent Germany Schorndorf GmbH, Delpharm Lille SAS, Intas Pharmaceuticals Ltd, Accord Farmacêutica Ltda, Laboratorios León Farma S.A, Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda, Lupin Limited, Merck S.A, Myralis Indústria Farmacêutica Ltda, and others.

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





002503



38

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 185, segunda-feira, 26 de setembro de 2016

PROCESSO Nº: 25741.190403/2016-39  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos para saúde e produtos para diagnósticos em recintos alfandegados.  
 MATRIZ  
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A  
 AUTORIZ/MS: 9.07708-6

CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190402/2016-16  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene e perfumes em recintos alfandegados.  
 MATRIZ  
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A

AUTORIZ/MS: 9.07709-0  
 CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190400/2016-14  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas, insumos farmacêuticos em recintos alfandegados.

## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.592, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Inc	
Endereço: One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, Califórnia (CA) 91320	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Lt- CNPJ: 18.774.815/0001-93	
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0	Expediente(s): 1116560/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumabe.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Corden Pharma Latina S.p.A.	
Endereço: Via Del Murillo Km 2800, 04013, Sermoneta (LT)	
Pais: Itália	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0601131/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estéreis citotóxicos (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem - pharm. Fabrik GmbH	
Endereço: Brunshütteler Damm 165-173, 13581 Berlin	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: BL Indústria Ótica Ltda.	CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.01.961-5	Expediente(s): 1062686/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Enestia Belgium NV	
Endereço: Klöcknerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930	
Pais: Bélgica	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1438419/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016092600038

Empresa: Equiplax Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Avenida Thumbergia, Quadra K, Lote 01, Expansul.	
Município: Aparecida de Goiânia	UF: GO
CNPJ: 74986-710	
Autorização de Funcionamento: 1.01.772-2	Expediente(s): 1070364/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Ifal Indústria e Comercio de Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 00.376.959/0001-26
Endereço: Avenida José Loureiro da Silva, 1211, Carvalho Bastos	
Município: Camaquã	UF: RS
CNPJ: 96180-000	
Autorização de Funcionamento: 1.03.531-2	Expediente(s): 1244969/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estéreis: pós. Líquidos não estéreis: emulsões, loções, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa: Johnson & Johnson Industrial Ltda	CNPJ: 59.748.988/0001-14
Endereço: Rodovia Presidente Dutra Km 154, Jardim das Indústrias	
Município: São José dos Campos	UF: SP
CNPJ: 12240-907	
Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1	Expediente(s): 0806214/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estéreis: adesivos.	

Empresa: Laboratil Farmacêutica Ltda	CNPJ: 47.100.862/0001-50
Endereço: Rua Anibal dos Anjos Carvalho, 212, Cidade Dutra	
Município: São Paulo	UF: SP
CNPJ: 04810-050	
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3	Expediente(s): 2209456/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Lt- CNPJ: 10.555.143/0001-13	
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 1355674/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estéreis: adesivos.	

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH	
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln - Cologne	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7	Expediente(s): 1391802/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Líquidos não estéreis: soluções.	

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





002504

MINISTÉRIO DA SAÚDE  
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

## CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA no exercício de suas atribuições certifica que a empresa abaixo é periodicamente inspecionada e monitorada pelo Sistema Nacional de Vigilância Sanitária e que cumpre com as Diretrizes de Boas Práticas de Fabricação dadas pela legislação brasileira, a qual está em consonância com as recomendações da Organização Mundial de Saúde.

Equiplex Indústria Farmacêutica Ltda.

Endereço

Avênida Thumbergia, Quadra K, Lote 01, Expansul, Aparecida de Goiânia, 74986-710.


GO

Brasil

Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s)

Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Válido até: 26/09/2018

  
José Carlos Magalhães da Silva Moutinho  
Diretor de Controle e Monitoramento Sanitário - DIMON

Publicado no Diário Oficial da União por meio da Resolução - RE n.º 2595, na data de: 26/9/2016. Certificação solicitada por:  
Equiplex Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ: 01.784.792/0001-03

Número de controle interno: 752

Brasília, DF, 28/09/2016.

Válido somente com a presença  
do selo verde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Impresso às 08:46



Freemius

002505



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Fricchem S.A. Endereço: Rua 12 km 452 (Código Postal 3107), Colônia Avellaneda, Paraná, Província de Entre Rios, País: Argentina. Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16. Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2. Expediente(s): 0929547/15-0. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis clonazepam, res. liofilizadas.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals D.D. Endereço: Perzovani 47, SI-2191, Prevalje, País: Eslovênia. Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16. Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2. Expediente(s): 0886127/15-7. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Lidos não estéreis penicilina G, pos.

Empresa Fabricante: Pfizer Pharmaceuticals LLC. Endereço: KM 1.9 Road 689, Viação Boa, Puerto Rico (PR) 00693, País: Estados Unidos da América. Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.993/0001-33. Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1. Expediente(s): 0826995/15-8. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis, cápsulas (anel) e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG. Endereço: Eisenbahnstr. 2-4, 89085, Langenstaden, País: Alemanha. Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15. Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8. Expediente(s): 0760841/15-1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis (granul) soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 804, DE 31 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua re-avaliação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH. Endereço: Konstrasse 2, D-33790 Halle, Westfalen, País: Alemanha. Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 68.132.950/0001-03. Autorização de Funcionamento: 1.02.443-8. Expediente(s): 0826169/15-1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis citotóxicos, res. liofilizadas.

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Brasil Ltda. CNPJ: 49.324.221/0008-80. Endereço: Rodovia CE 940, Km 10, Jacaranda, Municípios: Aquinor, UF: CE. CEP: 61700-000. Autorização de Funcionamento: 1.00.091-0. Expediente(s): 0688129/15-2 e 0688077/15-5.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016040400053

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis, soluções (concentrados polietileno glicol para hemólise) - CPHD, Produtos estéreis, soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). Empresa: Laboratório Industrial Farmacêutico Lilar Ltda. CNPJ: 92.928.951/0001-43. Endereço: Rua Frederico Meitz, 1.115, Naveantes, Município: Porto Alegre, UF: RS. CEP: 90240-110. Autorização de Funcionamento: 1.00.092-7. Expediente(s): 0612217/15-2 e 0615239/15-2. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Semisólidos não estéreis, cremes, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis, emulsões, álcoois e soluções.

RESOLUÇÃO - RE Nº 805, DE 1º DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogas, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: PARANA MEDICAMENTOS ENDEREÇO: RUA XV DE NOVEMBRO, 2073 BAIRRO: CENTRO CEP: 83005000 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR CNPJ: 14.361.980/0010-53 PROCESSO: 25351.928182/2016-00

AUTORIZ/MS: 7.44521-2 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: C A KUHN e cia lida me ENDEREÇO: AVENIDA BELEM Nº 1462 BAIRRO: centro CEP: 68385000 - TUCUMÁ/PA CNPJ: 34.886.838/0001-46 PROCESSO: 25351.911322/2016-01

AUTORIZ/MS: 7.44191-2 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: DROGARIA KA LTDA - ME ENDEREÇO: R CEL JOSE DUTRA, 590 A BAIRRO: CENTRO CEP: 36680000 - SÃO JOÃO NEPOMUCENO/MG CNPJ: 11.506.869/0002-00 PROCESSO: 25351.940726/2016-01

AUTORIZ/MS: 7.44530-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: RAIJA DROGASIL S/A ENDEREÇO: AV BEBERIBE, 174 BAIRRO: ENCRUZILHADA CEP: 52041430 - RECIFE/PE CNPJ: 61.585.865/1347-86 PROCESSO: 25351.934535/2016-01

AUTORIZ/MS: 7.44516-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS

EMPRESA: g e m comércio de produtos farmaceuticos lida-me ENDEREÇO: av expurgo miranda 69 BAIRRO: manducar CEP: 45210060 - JEQUIÉ/BA CNPJ: 08.971.662/0003-82 PROCESSO: 25351.893412/2016-02

AUTORIZ/MS: 7.44069-2 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: WALMART BRASIL LTDA ENDEREÇO: RUA MA-NOEL BORBA, 770 - LOJA 101 BAIRRO: CENTRO CEP: 55900000 - GOIANA/PE CNPJ: 00.063.960/0488-02 PROCESSO: 25351.931238/2016-03

AUTORIZ/MS: 7.44505-8 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: poupefarmacia alta floresta eireli me ENDEREÇO: rua ara-ras, e 12 BAIRRO: eirap CEP: 89809720 - CHAPECÓ/SC CNPJ: 23.599.135/0001-10 PROCESSO: 25351.931157/2016-03

AUTORIZ/MS: 7.44527-4 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: FARMACIA PRONTOFARMA LTDA EPP ENDEREÇO: RUA BARATA RIBEIRO Nº 739 LOJA E BAIRRO: COPA-

CABANA CEP: 22051000 - RIO DE JANEIRO/RJ CNPJ: 33.250.085/0001-15 PROCESSO: 25351.927125/2016-03

AUTORIZ/MS: 7.44537-9 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: WALMART BRASIL LTDA ENDEREÇO: RUA DR. F. DE MENEZES, S/N BAIRRO: LEVADA CEP: 57036540 - MACEIO/AL CNPJ: 00.063.960/0496-12 PROCESSO: 25351.878329/2016-03

AUTORIZ/MS: 7.44087-4 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A ENDEREÇO: Rua Boanuvia, 2108 BAIRRO: Centro CEP: 88015530 - FLORIANÓPOLIS/SC CNPJ: 06.626.253/0862-85 PROCESSO: 25351.911347/2016-04

AUTORIZ/MS: 7.44206-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: secretaria municipal de saúde de jequié ENDEREÇO: AV RIO BRANCO 589 BAIRRO: centro CEP: 45203011 - JEQUIÉ/BA CNPJ: 08.046/085/0001-50 PROCESSO: 25351.940959/2016-04

AUTORIZ/MS: 7.44329-1 ATIVIDADE/CLASSE: DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: CATINI & FASSINI COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA ENDEREÇO: RUA VILA MARIANA, 9348 BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 76813390 - PORTO VELHO/RJ CNPJ: 19.258.491/0001-01 PROCESSO: 25351.670355/2015-04

AUTORIZ/MS: 7.44114-7 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A ENDEREÇO: AVENIDA ROSA E SILVA Nº 1997 BAIRRO: GRAÇAS CEP: 52020220 - RECIFE/PE CNPJ: 06.626.253/0141-01 PROCESSO: 25351.902194/2016-04

AUTORIZ/MS: 7.44250-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: F r dutra farmacia ME ENDEREÇO: rua guarany, 2478 II 13 qd b BAIRRO: piabetta CEP: 25931782 - MAGE/RJ CNPJ: 05.316.836/0001-13 PROCESSO: 25351.919709/2016-05

AUTORIZ/MS: 7.44336-4 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: E. L. ALBERTO FARMÁCIA - ME ENDEREÇO: RUA GERACY FERREIRA DOS SANTOS, 1.221 BAIRRO: JARDIM SOUZA LIMA CEP: 14710014 - BEBEDOURO/SP CNPJ: 18.185.313/0001-27 PROCESSO: 25351.931245/2016-05

AUTORIZ/MS: 7.44476-8 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: DROGARIA SANTA CATARINA DE ALVARES MACHADO EIRELI ME ENDEREÇO: AVENIDA DAS AMERICAS 367 BAIRRO: CENTRO CEP: 19160000 - ALVARES MACHADO/SP CNPJ: 23.333.639/0001-94 PROCESSO: 25351.843389/2016-05

AUTORIZ/MS: 7.44254-1 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: costia e miranda comercio de medicamentos lida epp ENDEREÇO: rua ademar vicente ferreira n° 135 BAIRRO: loteamento panoramal/noroeste CEP: 77824140 - ARAGUAÍNA/TO CNPJ: 22.770.654/0001-37 PROCESSO: 25351.919681/2016-06

AUTORIZ/MS: 7.44275-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: FLAVIA L GIMENEZ - DROGARIA-ME ENDEREÇO: AVENIDA GOIAS 1310 BAIRRO: SANTO ANTONIO CEP: 09521300 - SÃO CAETANO DO SUL/SP CNPJ: 14.256.723/0001-60 PROCESSO: 25351.931252/2016-07

AUTORIZ/MS: 7.44485-9 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS

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





## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.983, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015:

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0002-04
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Autorização Especial: 1.21.610-7
Expediente(s): 1204596/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.	
Insufumos Farmacêuticos Medicamentos	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.984, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015:

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda	CNPJ: 00.331.788/0060-79
Endereço: Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista	
Município: Palhoça	UF: SC CEP: 88132-717
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Gases medicinais: envase	

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda	CNPJ: 00.331.788/0057-73
Endereço: ST STRC, Trecho 2, Conjunto F, Lote 1 - Zona Industrial	
Município: Brasília	UF: DF CEP: 71225-526
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127532/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Gases medicinais: envase	

Empresa Fabricante: ASOFARMA S.A.I y C.	
Endereço: Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0948089/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estereis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estereis hormonais: cápsulas.	
Sólidos não estereis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Balkanpharma-Dupnitsa AD	
Endereço: 3 Samokovsko Shosse Str. Dupnitsa 2600	
Pais: Bulgária	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1061664/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bipro GmbH	
Endereço: Robert-Giering-Str. 4, 78224 Sengen	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda	CNPJ: 10.742.412/0004-01
Autorização de Funcionamento: 1.08.037-9	Expediente(s): 1213189/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estereis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016072500044

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company	
Endereço: State Road nº 3, Km 77.5, Humacao, Puerto Rico (PR) 00791	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1563092/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estereis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Emcare Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune 411057, Maharashtra State	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1209904/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estereis citotóxicos: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Hospira, Inc.	
Endereço: Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	Expediente(s): 1172567/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estereis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC.	
Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biomatrix Brasil Farmacêutica Ltda	CNPJ: 08.002.269/0001-24
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 1100303/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estereis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires Chemineau - Vouvrav	
Endereço: 93, Route de Monnaie, 37210, Vouvrav	
Pais: França	
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente(s): 1181363/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Semissólidos não estereis hormonais: cremes e géis.	

Empresa: Laboratório Globo Ltda	CNPJ: 17.115.437/0001-73
Endereço: Rodovia MG 424, Km 8.8, Fazenda Perobas	
Município: São José da Lapa	UF: MG CEP: 33350-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.535-8	Expediente(s): 1172673/16-3, 1172678/16-4 e 1172693/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semissólidos não estereis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estereis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited	
Endereço: Kothur, Mahabubnagar District, Telangana	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarm do Brasil Ltda	CNPJ: 08.157.293/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.08.261-1	Expediente(s): 1184391/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estereis citotóxicos, comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: EMS Sigma Pharma Ltda	CNPJ: 00.923.140/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.03.569-5	Expediente(s): 2029146/16-9

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





Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa Fabricante: Rentschler Biotechnologie GmbH  
Endereço: Erwin Rentschler Strasse 21, 88471 - Laupheim  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Laboratórios Ferring Ltda. CNPJ: 74.232.034/0001-48  
Autorização de Funcionamento: 1.02.876-2 Expediente(s): 1144418/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis hormonais (granel): pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie  
Endereço: 1, rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, 33565 Carbon Blanc  
País: França  
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.327/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1218205/16-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Schering-Plough S.A.  
Endereço: 2 rue Louis Pasteur, 14200 Herouville Saint-Clair  
País: França  
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 1184717/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: UCB Farchim SA  
Endereço: Z.I. du Planchy, Chemin de Croix Blanche 10, 1630 Bulle  
País: Suíça  
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1185084/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 33.820.448/0030-70  
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco  
Município: Belo Horizonte UF: MG CEP: 32010-130  
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0153726/15-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Gases medicinais: envase.

Empresa Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 44.211.936/0001-37  
Endereço: Av. Francisco Samuel Lucchesi Filho, 1.039, Penha  
Município: Bragança Paulista UF: SP CEP: 12929-000  
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796685/14-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10  
Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,3, Borges  
Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010  
Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1181562/16-8, 1180817/16-9, 1180870/16-5 e 1180831/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Germed Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.992.062/0001-65  
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay  
Município: Hortolândia UF: SP CEP: 13186-901  
Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3 Expediente(s): 0814427/15-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/aceticidade.html>, pelo código 10102016072500045

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.985, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015:

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Osmopharm SA  
Endereço: Via Ale Formaci, 6930, Badano  
País: Suíça  
Empresa solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72  
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-5  
Linh(s): Sólidos não estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 13 (alíneas "b" e "c" do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 223 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 265, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 375 e 379 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1 Expediente(s): 0041567/14-7  
Linh(s): Produtos estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.986, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015:

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0002-68  
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 154, Jardim das Indústrias  
Município: São José dos Campos UF: SP CEP: 12240-909  
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0967065/15-3, 0966921/15-3, 0967049/15-1 e 0966862/15-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.  
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.  
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões e xampus.  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Sun Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 05.035.244/0001-23  
Endereço: Rodovia GO 080, Km 02, Jardim Pompeia  
Município: Goiânia UF: GO CEP: 74690-170  
Autorização de Funcionamento: 1.04.682-0 Expediente(s): 0796066/15-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

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



Pharlab



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.771, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Air Líquido Brasil Ltda, CNPJ: 00.331.788/0018-67. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Air Líquido Brasil Ltda, CNPJ: 00.331.788/0041-06. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Aspen Biol Oldesloe GmbH. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: IPR Pharmaceuticals, Inc. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Lebon Produtos Químicos e Farmacéuticos Ltda. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. Includes address, municipality, and authorization details.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/anvisa/nde.html, pelo código 10102016101700045

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semelhantes não estéreis: cremes, géis e pomadas.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Saagfi-Aventis de Colombia S.A. Includes address, municipality, and authorization details.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Sythron Chile Ltda. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. Includes address, municipality, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.772, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: TADA Pharma S.A. Includes address, municipality, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH. Includes address, municipality, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.773, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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





Empresa Fabricante: Geunym Corporation	
Endereço: 45, 51, 74, 76 New York Avenue, Framingham, MA, 01701	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Geunym do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	Expediente(s): 0707876/15-5 e 0707868/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: alfatropina e beta-agalactase.	
Produtos estériles pós-liofilizados.	

Empresa Fabricante: Instituto Grifols, SA	
Endereço: Poligon Industrial Llevant, Can Guasch, 2, 08150, Parets del Vallès - Barcelona	
País: Espanha	
Empresa Solícitante: Celgene (Brasil) Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 17.625.281/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.09.614-8	Expediente(s): 0948914/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana	

Empresa Fabricante: Lonza Biologicals Inc.	
Endereço: 101 International Drive - Portsmouth, New Hampshire	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Bristol-Myers Squibb Farmos (CNPJ): 56.998.982/0001-07	oficina Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0	Expediente(s): 0432774/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: abiraterona, icotinílica	

RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indefinir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Göttinger Polypharma SAS	
Endereço: 1341 Avenue Marcel Méreux - Bâtiments C4 et C5 - 69280 - Marcy l'Étoile	
País: França	
Empresa Solícitante: Geunym do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	Expediente(s): 0734936/15-0 e 0735015/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insusos farmacêuticos ativos biológicos e Produtos estériles	
Motivo: Em atendimento ao art. 11 da RDC nº 39/13, considerando que foi concedida a fabricação dos produtos objeto do pedido de certificação desde julho/2015, no caso do insusos farmacêuticos ativos biológicos e desde julho/2015, no caso do produto estéril.	

Empresa Fabricante: Kamada Ltd.	
Endereço: Kibbutz Beit Kama, M.P. Negev 8532500	
País: Israel	
Empresa Solícitante: Paramedic Medical Supply Suprimentos Médicos Ltda.	CNPJ: 01.329.816/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.03.136-9	Expediente(s): 0945184/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insusos farmacêuticos ativos biológicos	
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005, não apresentação das revisões periódicas de produção, conforme notificação de existência nº 0991803/15-3.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 447, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016022200054

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariotter Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Tongxiang, Daxian, Xianju, Zhejiang Province - 317321	
País: China	
Empresa Solícitante: CAQ - Casa da Química Ind. e Com. Ltda.	CNPJ: 61.451.290/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.805-0	Expediente(s): 0734092/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insusos Farmacêuticos Ativos	
Insusos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: aciclovir	

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariotter Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Tongxiang, Daxian, Xianju, Zhejiang Province - 317321	
País: China	
Empresa Solícitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0228084/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insusos Farmacêuticos Ativos	
Insusos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: aciclovir	

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariotter Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Tongxiang, Daxian, Xianju, Zhejiang Province - 317321	
País: China	
Empresa Solícitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A.	CNPJ: 17.159.220/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente(s): 0617431/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insusos Farmacêuticos Ativos	
Insusos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: aciclovir	

Empresa Fabricante: V.I.G. Chem	
Endereço: 33, Avenue Jean Jaurès - 92390 Villeneuve-la-Garenne	
País: França	
Empresa Solícitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 0662828/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: enoxaparina sódica	

RESOLUÇÃO - RE Nº 449, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para a Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Jabal Circuit Singapore PTE LTD	
Endereço: 16 Tampines Industrial Crescent - Singapura	
País: Singapura	
Empresa Solícitante: Auto Saúde do Brasil LTDA.	CNPJ: 01.645.009/0001-28
Autorização de Funcionamento nº: 1.04.900	Expediente nº: 0196790/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Equipamentos de uso médico da classe III fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme registro de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 450, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Armazém Distribuidora Ltda.		CNPJ: 04.564.161/0001-47
Endereço: Avenida Presidente Médici, 1034, Parque Planalto		
Município: Timon - UF: MA		CEP: 65611-391
Autorização de Funcionamento: 1.12.397,1		Autorização Especial: 1.12.398,3
Expediente(s): 1109873/14-2		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem		
Medicamentos		

Empresa: Majela Hospitalar Ltda.		CNPJ: 02.483.928/0001-08
Endereço: Rua Jorge Acácio, 777, Vila União		
Município: Fortaleza - UF: CE		CEP: 60410-800
Autorização de Funcionamento: 1.04.562-0		Autorização Especial: 1.20.785-6
Expediente(s): 0101011/15-0		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem		
Medicamentos		

RESOLUÇÃO - RE Nº 451, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alton Laboratórios, Inc.	
Endereço: 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Novartis Biocências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-3	Expediente(s): 0975972/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estériles, emulsões (com preparação asséptica) e géis (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: AHA, Mannheim S.p.A.	
Endereço: Via Enrico Fermi, 1 - 65000 Alano (PE)	
País: Itália	
Empresa Solícitante: Histarma Indústria Farmacêutica Ltda. - ME	CNPJ: 03.108.098/0001-93
Autorização de Funcionamento: 1.04.896-0	Expediente(s): 011467/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não estériles, soluções	

Empresa Fabricante: Biotest AG	
Endereço: Landtstraße 5, 63303, Dreieich	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Paramedic Medical Supply Suprimentos Médicos Ltda.	CNPJ: 01.329.816/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.01.136-9	Expediente(s): 06284/17-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insusos farmacêuticos ativos biológicos (Incorporações) contra IV de plasma humano	

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





**Empresa Fabricante:** Biuzpharma Indústria Farmacéutica S.A.  
**Endereço:** S. Mariano do Bispo, Coimbra, 3045-016.  
**País:** Portugal  
**Empresa solicitante:** Orbiapharma Distribuidora e Logística Ltda. CNPJ: 10.585.311/0001-13  
**Autorização de Funcionamento:** 1.08.671-8 Expediente(s): 069169/14-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Bristol-Myers Squibb Company  
**Endereço:** 38 Jackson Road, Devens- Massachusetts, 01434.  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante:** Bristol-Myers Squibb Farmacéutica Ltda. CNPJ: 56.998.982/0001-07  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.180-0 Expediente(s): 0467658/14-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Inssumos farmacêuticos ativos biológicos: abatacepte.

**Empresa Fabricante:** Cyndes Pharma S.L.  
**Endereço:** Polígono Industrial Emiliano Revilla Sanz, Avda de Ágreda, 31, Ólvega 42110, Soria  
**País:** Espanha  
**Empresa solicitante:** Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda. CNPJ: 11.082.598/0001-21  
**Autorização de Funcionamento:** 1.08.759-3 Expediente(s): 0721303/15-4  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: hormônios: cápsulas moles.

**Empresa:** Droxter Indústria, Comércio e Participações Ltda. CNPJ: 05.090.043/0001-29  
**Endereço:** Rua Várzea Taques Bittencourt, 258, Santo Amaro  
**Município:** São Paulo U.F. SP CEP: 04755-060  
**Autorização de Funcionamento:** 1.05.665-9 Expediente(s): 0985288/15-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Hameln Pharmaceuticals GmbH  
**Endereço:** Lange Feld 13, 31789 Hameln  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicitante:** UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.261-9 Expediente(s): 0722860/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

**Empresa fabricante:** ImClone Systems LLC  
**Endereço:** 33 ImClone Drive BB50, Branchburg, NJ 08876  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante:** Eli Lilly do Brasil Ltda. CNPJ: 43.940.618/0001-44  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.260-3 Expediente(s): 0549199/14-4  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Inssumos farmacêuticos ativos biológicos: ranuncinabate e peccinumabate.

**Empresa Fabricante:** Laboratoires Sterop NV  
**Endereço:** Scheutlaan 46-50, B-1070, Brussels  
**País:** Bélgica  
**Empresa solicitante:** Opem Representação Importadora Especializada e Distribuidora Ltda. CNPJ: 38.909.503/0001-57  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.748-7 Expediente(s): 0598297/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante:** Laboratorios León Farma S.A.  
**Endereço:** Polígono Industrial Navarrete, C/ La Vallina, S/N - Villavieja de León  
**País:** Espanha  
**Empresa solicitante:** Biobab Sampa Farmacéutica Ltda. CNPJ: 49.475.833/0001-06  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.974-4 Expediente(s): 0731259/15-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: hormônios: comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Merckle GmbH  
**Endereço:** Ludwig-Merkle-Strasse 3, 89143 Hünzburg, Baden-Württemberg  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicitante:** Heel do Brasil Biomédica Ltda. CNPJ: 05.994.539/0001-27  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.198-2 Expediente(s): 0507236/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante:** Nurod Life Sciences Pvt. Ltd.  
**Endereço:** Plot No. G-1711, MIDC, Tarapur, Boinar, Thane 401506 Maharashtra State  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** Laboratório Químico Farmacéutico Bergamo Ltda. CNPJ: 61.282.661/0001-41  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.646-1 Expediente(s): 0466260/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: citotóxicos, comprimidos revestidos (embalagem primária).

**Empresa Fabricante:** Nirma Limited  
**Endereço:** Village- Sachana, Tal- Viramgam, Sachana - 382 150, Dist. Ahmedabad (Raj.)  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** FIM Indústria Farmacéutica LT. CNPJ: 02.060.549/0001-05  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.493-1 Expediente(s): 0621873/14-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

**Empresa Fabricante:** Patheon Inc.  
**Endereço:** 2100 Snytes Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9  
**País:** Canadá  
**Empresa solicitante:** Merck Sharp e Dohme Farmacéutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.029-0 Expediente(s): 1037642/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

**Empresa:** Prati Donizetti & Cia Ltda. CNPJ: 73.856.593/0001-66  
**Endereço:** Rua Marizetti, Jandaia, 145 - Centro Industrial Nilvan Atardi  
**Município:** Jandaia U.F. PR CEP: 85903-830  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.558-5 Expediente(s): 0839529/15-7, 0825758/15-2 e 0825775/15-2  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.  
 Sólidos não estéreis: pre-injeções: cápsulas, comprimidos e pós.  
 Sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
 Líquidos não estéreis: colírios, elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

**Empresa Fabricante:** Sandoz Private Limited  
**Endereço:** Plot nº. 8-A/2, 8-B, TTC Industrial Area, Kalve Block, Village Dighe, Navi Mumbai, Thane 400708 Maharashtra State  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.047-2 Expediente(s): 0360109/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Shanghai Dahua Pharmaceuticals Co. Ltd.  
**Endereço:** 3503 Changzheng Farm Road, Chongming District, Shanghai  
**País:** China  
**Empresa solicitante:** DKT do Brasil Produtos de Uso Pessoal Ltda. CNPJ: 38.756.680/0001-00  
**Autorização de Funcionamento:** 1.11.913-7 Expediente(s): 1115610/14-4  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: hormônios: implantes (com esterilização terminal).

**Empresa Fabricante:** Stallergenes S.A.  
**Endereço:** 4 rue Abris de Tocqueville, 92160, Antony  
**País:** França  
**Empresa solicitante:** Novogen- Importação e Exportação Ltda.-ME. CNPJ: 14.939.670/0001-82  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.588-9 Expediente(s): 0138034/14-6, 0137962/14-3 e 0138039/14-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Inssumos farmacêuticos ativos biológicos: extratos alergênicos.  
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).  
 Líquidos não estéreis: soluções.

**Empresa Fabricante:** Ukraine PISC Indar  
**Endereço:** 5 Zvezhuvina Str - Kiev  
**País:** Ucrânia  
**Empresa solicitante:** Fundação Osvaldo Cruz - FioCruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (Farmanguinhos) CNPJ: 33.781.055/0001-35  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.063-3 Expediente(s): 1104040/14-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Inssumos farmacêuticos ativos biológicos: proteína humana.  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa:** White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0081-10  
**Endereço:** Av. Casa Grande, 2422, Piraporinha  
**Município:** Dourados U.F. SP CEP: 09956-150  
**Autorização de Funcionamento:** 2.20.000-1 Expediente(s): 0496969/15-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Gases medicinais: envas.

**Empresa Fabricante:** Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation, a subsidiary of Pfizer Inc.  
**Endereço:** 401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante:** Wyeth Indústria Farmacéutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.110-1 Expediente(s): 0672732/15-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante:** Zydus Hospira Oncology Private Limited  
**Endereço:** Plot nº 3, Pharmed - Special Economic Zone, N.H. nº 8A, Sarkhej - Bavla Road, Village - Matoda, Tal - Sanand, Matoda - 382 213, Ahmedabad, Gujarat State  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** Hospira Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 66.283.144/0001-89  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.250-1 Expediente(s): 0731211/15-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: citotóxicos pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 395, DE 18 DE FEVEREIRO 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 Presidência 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 no inciso I do art. 54 e no inciso VIII do art. 121 do Regulamento Interno da Anvisa, aprovado nos termos do Anexo I da RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e na RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve

Art 1º Denegar as petições relativas a produtos fumígenos denvãdos do tabaco, conforme anexo.

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

FERNANDO MENDES GARCIA NETO



# Samuel

002511



Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0823984/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Quality Pharma S.A.	
Endereço: Villegas 1320/1510, San Justo, Provincia de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: United Medical Ltda	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1416965/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.407, DE 27 DE MAIO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda	CNPJ: 00.331.788/0019-48	
Endereço: Avenida Hugo Fumagali, 50, Cubicba		
Município: Guarulhos	UF: SP	CEP: 07220-080
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127613/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais		

Empresa Fabricante: Farmaea	
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgemont, 49000 Angers Cedex.	
País: França	
Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0701936/14-0 e 1149180/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp	
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1052194/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e granulados (embalagem primária).	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	
Endereço: Unit 6 Casla Industrial Estate Casla, County Galway	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1067650/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A	CNPJ: 72.593.791/0001-11	
Endereço: Avenida Ceci, 820, Tamboré		
Município: Barueri	UF: SP	CEP: 06460-120
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0256639/15-7, 0256843/15-8 e 0257671/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: cefalosporínicos; suspensões.		
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.		
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.		

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production	
Endereço: Rue du Lycée, 45500 - Gien	
País: França	
Empresa solicitante: Laboratórios Pierre Fabre do Brasil Lt	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.00.162-9	Expediente(s): 0245785/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: Saavala Comércio e Indústria Ltda	CNPJ: 61.068.755/0001-12	
Endereço: Rua Nicolau Alayon, 441, Interlagos		
Município: São Paulo	UF: SP	CEP: 04802-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0732382/15-4, 0731641/15-1 e 0731929/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.		
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.		

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand	
País: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041953/14-2 e 1345097/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A	
Endereço: Chemin du Forest, B-1420 - Braine l'Alleud	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0267637/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Unique Pharmaceuticals Laboratories	
Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat	
País: Índia	
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Me- dicamentos Ltda	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143574/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

**DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA**

**RESOLUÇÃO- RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016**  
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

**ANEXO (\*)**

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

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLOGICOS LTDA 1.02833-1  
Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38  
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
FABRICANTE: Unitron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR: UNITRON HEARING LTD - CANADA  
DISTRIBUIDOR: UNITRON HEARING (SUZHOU) CO. LTD. - CHINA  
DISTRIBUIDOR: PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO. LTD. - VIETNÃ  
DISTRIBUIDOR: SONOVA AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR: Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÃ  
DISTRIBUIDOR: Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
DISTRIBUIDOR: Unitron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR: PHONAK AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR: UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA  
Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell >  
Stride™ Pro IIC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC >  
Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini  
canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600  
half shell > Stride™ 600 IIC > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™  
700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™  
™ 700 mini canal > Stride™ 800 canal > Stride™ 800 CIC > Stride™ 800 CIC > Stride™  
800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >  
CLASSE: II 10283310143  
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado

(\*) Republicado, em parte, por ter saído no DOU, Suplemento, nº 73, de 18-4-2016, pág. 61, com incorreção